

Dermatop ®

Prednicarbato

Uso adulto e pediátrico

- Composição

Cada g contém; Prednicarbato 2,5 mg; Excipiente q.s.p. 1 g.

Contra-indicações e precauções - DERMATOP

Para os casos em que o produto é contra-indicado e para as precauções que devem ser seguidas, ver informações técnicas.

Informações técnicas - DERMATOP

DERMATOP Creme dermatológico apresenta como princípio ativo o prednicarbato, um novo corticosteróide não-halogenado para uso tópico que apresenta intensa ação antiinflamatória e antipruriginosa. O creme é particularmente adequado para tratamento de distúrbios cutâneos agudos e (ou) exsudativos. Está indicado em todas as dermatoses agudas conseqüentes à ação lesiva de agentes químicos (sabões, detergentes), físicos (frio, calor, radiações) ou doenças relativas à medicina interna (psoríase, eczemas, neurodermites, dermatites não-infecciosas etc.), que respondem ao tratamento tópico com corticosteróides. Em tais distúrbios cutâneos, **DERMATOP** Creme dermatológico é também adequado para áreas suscetíveis da pele e para o tratamento de crianças pequenas, assim como para o uso em grandes áreas e (ou) aplicação repetida.

Indicação - DERMATOP

Corticoterapia tópica.

Contra-indicações - DERMATOP

DERMATOP Creme dermatológico não deve ser utilizado em manifestações cutâneas conseqüentes a vacinações, sífilis, tuberculose, bem como infecções fúngicas, bacterianas ou viróticas (como varicela). Em caso de manifestações cutâneas ao redor da boca, a dermatite perioral deve ser excluída porque pode ser agravada pelo uso do produto. Também não deve ser utilizado em caso de hipersensibilidade conhecida a qualquer constituinte do produto, como prednicarbato, octildodecanol, álcool benzílico e outros álcoois alifáticos, álcool estearílico, álcool cetílico, monoestearato de sorbitan, polissorbato e edetato dissódico.

Precauções - DERMATOP

O tratamento com **DERMATOP** Creme dermatológico não deve exceder o período de 4 semanas, salvo sob orientação médica específica, especialmente durante o primeiro trimestre da gravidez e em crianças. No período da gravidez, **DERMATOP** Creme dermatológico somente deve ser utilizado sob prescrição e controle médico. Na presença de infecções locais bacterianas, ou fúngicas (micóticas), é necessário tratamento antibacteriano ou antimicótico adicional.

Interações medicamentosas - DERMATOP

Não são conhecidas.

Reações adversas - DERMATOP

Raramente podem ocorrer, durante o tratamento, prurido, irritação local de pele (caracterizada por rubor e queimação) ou foliculite bem como reações de sensibilização. Se novas alterações da pele forem observadas, recomenda-se suspender o uso da medicação e procurar orientação médica. Reações adversas, tais como atrofia cutânea marcante, telangiectasia ou estrias por distensão, não foram observadas quando o produto foi usado como indicado (duração do tratamento até 4 semanas).

Posologia - DERMATOP

As instruções do médico quanto à duração e à frequência de uso devem ser rigorosamente seguidas. Aplicar uma camada fina e friccionar levemente, 1 a 2 vezes ao dia, sobre as áreas comprometidas. A critério médico, o número de aplicações diárias e (ou) a duração do tratamento podem ser aumentados, mas recomenda-se não exceder 4 semanas. A duração do tratamento recomendável é de 2 a 4 semanas. Longos períodos de tratamento ininterrupto (mais de 4 semanas) devem ser evitados, especialmente durante o 1º trimestre de gravidez e em crianças (ver Precauções). Se o creme for usado no rosto, deve ser evitado o contato com a área dos olhos.

Atenção - DERMATOP

Este produto é um novo medicamento e, embora as pesquisas realizadas tenham indicado eficácia e segurança quando corretamente indicado, podem ocorrer reações adversas imprevisíveis, ainda não descritas ou conhecidas. Em caso de suspeita de reação adversa, o médico responsável deve ser notificados

Apresentação - DERMATOP

Creme dermatológico. Apresentado em bisnagas com 10 e 20 g.

Venda Sob Prescrição Médica.