

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE
CLOTRIMAZOL CREMA TÓPICA 1 %

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE

CLOTRIMAZOL
CREMA TÓPICA 1%

~~Nombre: Clotrimazol tópico~~

Condición de venta: ~~con receta médica de uso tópico~~ **Venta Directa**

Clasificación: antifúngico

Lea cuidadosamente este folleto antes de la administración de este medicamento. Contiene información importante acerca de su tratamiento. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo pregunte a su médico o farmacéutico. Guarde este folleto puede necesitar leerlo nuevamente

Uso externo

~~Composición y presentación:~~

Cada 100 ~~mg g~~ de crema contiene:

1 ~~mg g~~ de Clotrimazol.

~~Principio Activo: Clotrimazol~~

Excipientes **c.s.** : Propilenglicol, Cetomacrogol-1000, Alcohol cetosteárico, Parafina líquida blanca, Parafina suave blanca, **Propilparabeno** Hidroxibenzoato de metilo, **Metilparabeno** Hidroxibenzoato de propilo, ~~Fosfato de hidrógeno disódico~~ **Fosfato de sodio dibásico**, ~~Fosfato de sodio dihidrógeno~~ **Fosfato de sodio monobásico**, Agua purificada, Ácido fosfórico.

1.- ¿PARA QUÉ SE USA?

Tratamiento del pie de atleta (tinea pedis), tiña inguinal (tinea cruris) y tiña (tinea corporis).

~~Este medicamento está indicado en el tratamiento de la tinea pedis, tinea cruris y tinea corporis causada por Trichophyton, Epidermophyton y Microsporum. Candidiasis causada por Candida Albicans y tinea versicolor causada por Malassezia Furfur complicadas con inflamación y prurito. Este medicamento exige diagnóstico y supervisión médica.~~

2.- ADMINISTRACIÓN (~~TÓPICA~~)

- Dosis, Rango y frecuencia

El médico debe indicar la posología y el tiempo de tratamiento apropiados a su caso particular, no obstante, la dosis usual recomendada es: aplicar **una tira de unos 2 cm de** la crema al 1% dos **a tres** veces al día en la zona afectada **esparciendo suavemente el área comprometida**. La duración

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE
CLOTRIMAZOL CREMA TÓPICA 1 %

del tratamiento es variable y no debe usarlo por más o menos tiempo que el señalado por el médico.

Dosis olvidadas: Debe evitar olvidar alguna aplicación y respetar los horarios. Si no cumple el tratamiento lo más probable es que la enfermedad se vuelva a presentar con mayor intensidad y este medicamento ya no le servirá para detener la infección.

- Consejo de cómo administrarlo

Lave la zona afectada antes de administrar el medicamento, para eliminar escamas y restos del último tratamiento. No debe utilizar vendajes **oclusivos** que no permitan transpirar a la zona de infección.

3.- PRECAUCIONES

- Mayores de 60 años

No existen recomendaciones especiales para los ancianos.

- Manejo de vehículos

Es poco probable que el medicamento afecte su capacidad de concentración y estado de alerta.

- Embarazo

Este medicamento se absorbe en cantidades mínimas, es poco probable que dañe al feto. **Consulte a su médico antes de usarlo.**

- Lactancia

Este medicamento puede ser absorbido (aunque en pequeñas cantidades) por la piel, por lo que debe consultar al médico antes de usarlo si está amamantando.

- Lactantes y niños

El uso de este medicamento en niños debe ser previa consulta con su pediatra. No existen precauciones especiales en el caso del clotrimazol tópico.

- Precauciones especiales

Para conseguir una curación completa de la infección es muy importante que complete el tratamiento descrito por su médico, en términos de frecuencia y días de utilización, aunque los síntomas hayan desaparecido antes. Debe evitar el contacto de la crema con los ojos. Si después de unos días, sus síntomas no mejoran o empeoran debe consultar con su médico.

- **Precaución de excipientes**

Este medicamento contiene alcohol cetosteárico en su formulación. Hay personas que son alérgicas y sensibles a este componente, el cual puede provocar cuadros cutáneos de dermatitis de contacto.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE
CLOTRIMAZOL CREMA TÓPICA 1 %

4.- USTED NO DEBE USAR ESTE MEDICAMENTO EN LOS SIGUIENTES CASOS:

Si ha presentado síntomas de alergia al clotrimazol u otro antifungico azólico.
Si ha presentado alergia a alguno de los excipientes de la formulación.

5.- INTERACCIONES

- Medicamentos

Usted debe consultar con su médico la conveniencia de usar este medicamento, si está utilizando otros **adquiridos con o sin receta médica**, aunque al aplicarlo sobre la piel el riesgo de interacciones es bajo.

6.- EFECTOS ADVERSOS

Existen efectos que se presentan rara vez, pero son severos y en caso de presentarse debe acudir en forma inmediata al médico: reacciones de hipersensibilidad (alergia), tales como ronchas en la piel, hinchazón, dificultad para respirar.

- Otros efectos

Pueden presentarse otros efectos que habitualmente no necesitan atención médica, los cuales pueden desaparecer durante el tratamiento, a medida que su cuerpo se adapta al medicamento. Sin embargo, consulte a su médico si cualesquiera de estos efectos persisten o se intensifican: irritación local, sensación de quemaduras, picazón.

7.- SOBREDOSIS

Si se aplica sobre heridas, áreas extensas de la piel o si se aplica con vendaje, existe la posibilidad de una mayor absorción y aparición de efectos adversos.

Lavar con abundante agua. Debe recurrir a un centro asistencial para evaluar la gravedad de la intoxicación y tratarla adecuadamente, llevando el envase del medicamento que se ha tomado.

8.-CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Mantener lejos del alcance de los niños, mantener en su envase original, protegido del calor luz y humedad a la temperatura señalada en el envase.

Revise regularmente el vencimiento en los envases del producto, que se indica con mes y año. La caducidad es el último día del mes que se señala.

9.-INFORMACIÓN ADICIONAL

9.1 Vida útil: 36 meses, en su envase original y bien cerrado.

FOLLETO DE INFORMACIÓN AL PACIENTE
CLOTRIMAZOL CREMA TÓPICA 1 %

9.2 Envase: Este medicamento se presenta en un pomo colapsible de aluminio con X gramos de crema tópica.

9.3 Fabricante, importador y titular del registro sanitario:

Fabricado por: S. Kant Healthcare Ltd., Plot N° 1802-1805, G.I.D.C. Phase III, Vapi 396-195, Dist. Valsad, Gujarat State, India

Importador y Titular del registro sanitario:

MDC Health S.p.a., Francisco Noguera Nº41 Depto 201, Providencia, Santiago, Chile. Distribuido por: Laboratorio Pharma Isa, Colo Colo 261/263, Quilicura, Santiago, Chile

9.4 Mayor información en www.ispch.cl

No usar este producto después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

No repita el tratamiento sin consultar antes con un médico

No recomiende este medicamento a otra persona.