ASEGURAMIENTO DE CALIDAD - FICHA TECNICA



Nombre Genèrico: BETAMETASONA

Nombre Comercial: BETAMETASONA CREMA AL 0.1%

Concentraciòn: 0,1%.

Titular del Registro Sanitario: GENFAR S.A.

Fabricante: FAREVA VILLA RICA S.A.S.

DATOS DEL PRINCIPIO ACTIVO

Nombre Quimico Especifico:

9a-Fluoro-11β,17a,21-trihydroxy-16β-methylpregna-1,4-diene-3,20-dione

Formula Molecular:

C22H29F05 392.5g/mol

Peso Molecular:

378-44-9

SISTÉMICOS.

No de CAS: 378

DATOS DEL PRODUCTO TERMINADO

Indicaciones:

TERAPIA CORTICOSTEROIDE DE LA PIEL.

HIPERSENSIBILIDAD AL MEDICAMENTO, OTROS CORTICOIDES O CUALQUIER COMPONENTE PRODUCTO. INFECCIONES CUTÁNEAS TUBERCULOSAS, FUNGOSAS, O VIRALES DE LA PIEL. REACCIONES VACÚNALES CUTÁNEAS EN ÁREA A TRATAR. PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS: UTILIZAR CON PRECAUCIÓN EN PACIENTES CON HISTORIA DE HIPERSENSIBILIDAD LOCAL A LOS CORTICOESTEROIDES O A CUALQUIERA DE LOS EXCIPIENTES DE LA PREPARACIÓN. LAS REACCIONES DE HIPERSENSIBILIDAD LOCAL PUEDEN IMITAR LOS SÍNTOMAS DE LA CONDICIÓN QUE ESTÁ EN TRATAMIENTO. LOS GLUCOCORTICOIDES COMO BETAMETASONA NO DEBEN APLICARSE EN ÁREAS EXTENSAS DE PIEL EN ALGUNOS INDIVIDUOS, PUEDEN OCURRIR MANIFESTACIONES DE HIPERCORTISOLISMO (SÍNDROME DE CUSHING) Y SUPRESIÓN REVERSIBLE DEL EJE HIPOTÁLAMO-HIPÓFISIS-ADRENAL (HHA), QUE CAUSEN INSUFICIENCIA DE GLUCOCORTICOESTEROIDES, COMO RESULTADO DE LA ABSORCIÓN SISTÉMICA AUMENTADA DE ESTEROIDES TÓPICOS. LAS MANIFESTACIONES DE LA SUPRESIÓN SUPRARRENAL EN EL NIÑO INCLUYEN UNOS NIVELES PLASMÁTICOS DE CORTISOL BAJOS Y LA AUSENCIA DE RESPUESTA A LA ESTIMULACIÓN CON ACTH SI SE OBSERVA ALGUNO DE LOS MENCIONADOS ANTERIORMENTE, DISMINUYA EL FÁRMACO GRADUALMENTE REDUCIENDO LA FRECUENCIA DE LA APLICACIÓN, O SUSTITUYÉNDOLO POR UN CORTICOESTEROIDE MENOS POTENTE. LA SUSPENSIÓN ABRUPTA DEL TRATAMIENTO PUEDE CAUSAR INSUFICIENCIA DE GLUCOCORTICOESTEROIDES. SE PUEDE PRESENTAR GLUCOSURIA. LOS FACTORES DE RIESGO PARA EL AUMENTO DE LOS EFECTOS SISTÉMICOS SON: POTENCIA Y FÓRMULA DEL ESTEROIDE TÓPICO, DURACIÓN DE LA EXPOSICIÓN, APLICACIÓN EN UN ÁREA DE SUPERFICIE EXTENSA, USO EN ÁREAS DE PIEL OCLUIDAS (EJ., ÁREAS INTERTRIGINOSAS O BAJO APÓSITOS OCLUSIVOS (EN LACTANTES EL PAÑAL PUEDE ACTUAR COMO UN APÓSITO OCLUSIVO), AUMENTO DE LA HIDRATACIÓN DEL ESTRATO CÓRNEO, USO EN ÁREAS DE PIEL DELGADA COMO LA CARA, USO EN PIEL ABIERTA O EN OTRAS CONDICIONES EN LAS QUE LA BARRERA DE LA

PIEL PUEDE ESTAR ALTERADA EN COMPARACIÓN CON LOS ADULTOS, LOS

PROPORCIONALMENTE MAYORES DE CORTICOESTEROIDES TÓPICOS, Y POR LO TANTO PUEDEN SER MÁS SUSCEPTIBLES A LOS EFECTOS ADVERSOS

NIÑOS Y LOS LACTANTES PUEDEN ABSORBER CANTIDADES

Contraindicaciones:

ASEGURAMIENTO DE CALIDAD - FICHA TECNICA

Contraindicaciones:



ESTO SE DEBE A QUE LOS NIÑOS TIENEN UNA BARRERA DE PIEL INMADURA Y UN COCIENTE MÁS ALTO DE ÁREA DE SUPERFICIE/ PESO CORPORAL EN COMPARACIÓN CON LOS ADULTOS. EN LACTANTES Y NIÑOS MENORES DE 12 AÑOS DE EDAD, DEBE EVITARSE HASTA DONDE SEA POSIBLE EL TRATAMIENTO CONTINUO A LARGO PLAZO CON CORTICOESTEROIDES TÓPICOS, YA QUE ES MÁS PROBABLE QUE OCURRA SUPRESIÓN ADRENAL. SE DEBE SUPERVISAR CUIDADOSAMENTE EL PACIENTE CON PSORIASIS, EXISTE RIESGO DE REBOTE, TOLERANCIA, PSORIASIS PUSTULAR GENERALIZADA, TOXICIDAD LOCAL O SISTÉMICA CAUSADAS POR LA ALTERACIÓN EN LA FUNCIÓN DE LAS BARRERAS DE LA PIEL. LA INFECCIÓN BACTERIANA SE PROMUEVE BAJO CONDICIONES CALIENTES, HÚMEDAS, DENTRO DE LOS PLIEGUES DE LA PIEL O CAUSADAS POR APÓSITOS OCLUSIVOS. AL UTILIZAR APÓSITOS OCLUSIVOS, LA PIEL DEBE LIMPIARSE ANTES DE APLICAR UN APÓSITO LIMPIO. EL USO EN ZONA DE LA CARA ES MÁS SUSCEPTIBLE DE CAMBIOS ATRÓFICOS. LA EXPOSICIÓN REPETIDA EN OJOS PUEDE CAUSAR CATARATA Y GLAUCOMA. SE DEBE EVITAR APLICAR EN OJOS. DEBE UTILIZARSE TRATAMIENTO ANTIMICROBIANO APROPIADO SIEMPRE QUE SE TRATEN LESIONES INFLAMATORIAS QUE SE HAN INFECTADO. CUALQUIER DISEMINACIÓN DE LA INFECCIÓN REQUIERE LA SUSPENSIÓN DEL TRATAMIENTO TÓPICO CON CORTICOESTEROIDES, Y LA ADMINISTRACIÓN

DEL TRATAMIENTO ANTIMICROBIANO APROPIADO.

EL USO EN ULCERAS CRÓNICAS PUEDE ASOCIARSE CON MAYOR OCURRENCIA EN REACCIONES LOCALES DE HIPERSENSIBILIDAD Y MAYOR RIESGO DE INFECCIÓN DE LOCAL. LA FALLA EN EL EFECTO PUEDE INDICAR DERMATITIS ALÉRGICA DE CONTACTO, POR LO QUE SE DEBE SUSPENDER. LOS GLUCOCORTICOIDES SE DEBEN USAR EN LA MENOR DOSIS POSIBLE Y SÓLO DURANTE EL TIEMPO ESTRICTAMENTE NECESARIO PARA CONSEGUIR Y MANTENER EL EFECTO TERAPÉUTICO DESEADO LOS CONTENIDOS SON INFLAMABLES. MANTENER ALEJADO DEL FUEGO, LLAMA O CALOR, NO FUMAR. NO DEJE A LA LUZ SOLAR DIRECTA. FERTILIDAD: NO HAY DATOS EN HUMANOS PARA EVALUAR EL EFECTO DE LOS CORTICOSTEROIDES TÓPICOS SOBRE LA FERTILIDAD. EMBARAZO: CATEGORÍA C. LA SEGURIDAD DE USO DE BETAMETASONA DURANTE EL EMBARAZO NO HA SIDO ESTABLECIDA. LOS ESTUDIOS REALIZADOS EN ANIMALES CON CORTICOSTEROIDES HAN MOSTRADO TOXICIDAD PARA LA REPRODUCCIÓN. NO DEBE UTILIZARSE DURANTE EL EMBARAZO EXCEPTO SI EL BENEFICIO JUSTIFICA EL RIESGO POTENCIAL SOBRE EL FETO. DEBE EVITARSE EL TRATAMIENTO DE ZONAS EXTENSAS, EL USO PROLONGADO, O LOS VENDAJES OCLUSIVOS. LACTANCIA: SE DEBE EVITAR EL USO DURANTE LA LACTANCIA. NO SE DEBE UTILIZAR EN EL TRATAMIENTO DE LAS MAMAS, PARA EVITAR LA INGESTIÓN

ACCIDENTAL POR EL NIÑO.

Condiciones de Almacenamiento: MANTENGASE EN LUGAR SECO A TEMPERATURAS INFERIORES A 30°C

INVIMA 2017M-0000359-R2 Registro Sanitario:

Modalidad del Registro Sanitario: FABRICAR Y VENDER

Vigencia del Registro Sanitario: 8/08/2022 (En tramite renov)

Còdigo ATC: D07AC01

USO INSTITUCIONAL: CAJA PLEGADIZA CON 1 TUBO COLAPSIBLE DE Presentación Comercial:

ALUMINIO LACADO POR 40 q.

ASEGURAMIENTO DE CALIDAD -	FICHA TECNICA	SENIEI® JNA EMPRESA SANOFI
Còdigo CUM:	019915569-02	
Vida Util:	DOS(2)AÑOS	
Condiciòn de Venta:	CON FORMULA FACULTATIVA	
Còdigo de Barras:	7702605180356	
Elaborado por: Fecha:	Balmiro A. Canedo Barraza 01.09.2022	