

BETAZOL ESPUMA

BETAZOL ESPUMA X 50 G

Formula:

Cada 100 g de espuma contienen CLOBETASOL PROPIONATO 0.050 g

Clasificación

Medicamento

Almacenamiento

Almacenar a temperatura de 30 °C y humedad relativa de 65%. Almacenar a temperatura de 30 °C y humedad relativa de 65%. Almacenar a temperatura de 30 °C y humedad relativa de 65%. Almacenar a temperatura de 30 °C y humedad relativa de 65%.

Registro Invima:

INVIMA 2018M-0014367-R1

Fecha vencimiento Invima:

2023-09-21 00:00:00.000000

C U M:

20054786-01

Vida Util:

730

Indicaciones:

CORTICOSTEROIDE TOPICO MUY POTENTE INDICADO PARA ADULTOS, ANCIANOS Y NINOS MAYORES DE 1 AÑO PARA EL ALIVIO DE LAS MANIFESTACIONES INFLAMATORIAS Y PRURIGINOSAS DE LAS DERMATOSIS SENSIBLES A LOS CORTICOSTEROIDES. ENTRE ESTAS, SE INCLUYEN LAS SIGUIENTES: - PSORIASIS (EXCLUIDA LA PSORIASIS EN PLACA DISEMINADA),- DERMATOSIS RECALCITRANTE, -LIQUEN PLANO, - LUPUS ERITEMATOSO DISCOIDE, - OTRAS AFECCIONES DE LA PIEL QUE NO RESPONDEN SATISFACTORIAMENTE A CORTICOSTEROIDES MENOS ACTIVOS.

Dosis v Administracion:

SEGÚN PRESCRIPCIÓN MÉDICA

Precauciones:

ESTE PRODUCTO DEBE USARSE CON PRECAUCIÓN EN PACIENTES CON HISTORIA DE HIPERSENSIBILIDAD LOCAL A LOS CORTICOSTEROIDES O A CUALQUIERA DE LOS EXCIPIENTES DE LA PREPARACIÓN. LAS REACCIONES DE HIPERSENSIBILIDAD LOCAL PUEDEN PARECERSE A LOS SÍNTOMAS DE LA AFECCIÓN QUE ESTÁ EN TRATAMIENTO. EN ALGUNOS INDIVIDUOS, SE PUEDE GENERAR HIPERCORTISOLISMO (SÍNDROME DE CUSHING) E INHIBICIÓN REVERSIBLE DEL EJE HIPOTALÁMICOHIPOFISARIO-SUPRARRENAL (HHS), QUE LLEVE A INSUFICIENCIA DE GLUCOCORTICOIDES COMO RESULTADO DE LA ABSORCIÓN SISTÉMICA INCREMENTADA DE LOS CORTICOSTEROIDES TÓPICOS. PUEDE PRODUCIR HIPERGLUCEMIA, Y DESENMASCARAR DIABETES LATENTE. LA ABSORCIÓN SISTÉMICA DE BETAZOL ESPUMA PUEDE REQUERIR EVALUACIÓN DEL EJE HHS. • EL USO DE CORTICOSTEROIDES POTENTES, USO EN ÁREAS LARGAS, EL USO PROLONGADO O EL USO OCLUSIVO PUEDE AUMENTAR LA ABSORCIÓN SISTÉMICA. SI SE OBSERVA ALGUNA DE DICHAS MANIFESTACIONES, RETIRE GRADUALMENTE EL FÁRMACO REDUCIENDO LA FRECUENCIA DE SU APLICACIÓN O SUSTITUYENDOLO CON OTRO CORTICOSTEROIDE MENOS POTENTE. LA INTERRUPCIÓN REPENTINA DEL TRATAMIENTO PUEDE PROVOCAR INSUFICIENCIA DE GLUCOCORTICOIDES. LOS FACTORES DE RIESGO DE EFECTOS SISTÉMICOS INCREMENTADOS SON: • POTENCIA Y FORMULACIÓN DEL CORTICOSTEROIDE TÓPICO • DURACIÓN DE LA EXPOSICIÓN • APLICACIÓN EN UN ÁREA DE SUPERFICIE EXTENSA • USO EN ÁREAS OCLUIDAS DE LA PIEL, P. E., EN ÁREAS INTERTRIGINOSAS O BAJO APÓSITOS OCLUSIVOS (EN LOS INFANTES EL PAÑAL PODRÍA ACTUAR COMO APÓSITO OCLUSIVO) AUMENTO DE LA HIDRATACIÓN DEL ESTRATO CÓRNEO; USO EN ÁREAS DE PIEL DELGADA, COMO LA CARA • USO EN PIEL DENUDA AFECCIONES EN LAS QUE HAYA DETERIORO DE LA FUNCIÓN DE BARRERA DE LA PIEL • EN COMPARACIÓN CON LO CON PIEL DENUDA AFECCIONES EN LAS QUE HAYA DETERIORO DE LA FUNCIÓN DE BARRERA DE LA PIEL • EN COMPARACIÓN CON LO CON PIEL DENUDA AFECCIONES EN LAS QUE HAYA DETERIORO DE LA FUNCIÓN DE BARRERA DE LA PIEL • EN COMPARACIÓN CON LO COMPARACIÓN



PODRÍAN ABSORBER CANTIDADES PROPORCIONALMENTE MÁS GRANDES DE CORTICOSTEROIDES TÓPICOS Y, POR LO TANTO, SER MÁS SUSCEPTIBLES A EFECTOS ADVERSOS SISTÉMICOS. ESTO SE DEBE A QUE LOS NIÑOS TIENEN INMADUREZ DE LA FUNCIÓN DE BARRERA DE LA PIEL Y PROPORCIÓN DE ÁREA DE SUPERFICIE SOBRE PESO CORPORAL MAYOR QUE LOS ADULTOS. - NIÑOS: NO SE RECOMIENDA EL USO EN NIÑOS Y ADOLESCENTES. EN LOS INFANTES Y NIñOS MENORES DE 12 AñOS DE EDAD, EL TRATAMIENTO CONTINUO CON CORTICOSTEROIDES TÓPICOS A LARGO PLAZO SE DEBE EVITAR SIEMPRE QUE SEA POSIBLE, YA QUE PUEDE OCURRIR SUPRESIÓN SUPRARRENAL. LA TERAPIA CON CORTICOSTEROIDES PUEDE INTERFERIR CON EL CRECIMIENTO Y EL DESARROLLO EN LOS NIÃOS. LOS NIÃOS SON MÁS SUSCEPTIBLES DE DESARROLLAR CAMBIOS ATRÓFICOS CON EL USO DE CORTICOSTEROIDES TÓPICOS. SI ES NECESARIO EL USO DE ESTE PRODUCTO EN NIÑOS, SE RECOMIENDA QUE EL TRATAMIENTO SE LIMITE SOLO A UNOS POCOS DÍAS Y REVISAR SEMANALMENTE. - RIESGO DE INFECCIÓN CON LA OCLUSIÓN: LAS INFECCIONES BACTERIANAS SE FACILITAN CON LAS CONDICIONES DE CALOR Y HUMEDAD EN LOS PLIEGUES DE PIEL O DEBIDAS A APÓSITOS OCLUSIVOS. CUANDO SE UTILICEN APÓSITOS OCLUSIVOS, SE DEBE LIMPIAR LA PIEL ANTES DE APLICAR UN NUEVO APÓSITO. - USO EN LA PSORIASIS: LOS CORTICOSTEROIDES TÓPICOS SE DEBEN USAR CON PRECAUCIÓN EN PACIENTES CON PSORIASIS, YA QUE EN ALGUNOS CASOS SE HA INFORMADO DE RECAÍDAS POR REAPARICIÓN, DESARROLLO DE TOLERANCIA, RIESGO DE PSORIASIS PUSTULAR GENERALIZADA Y DESARROLLO DE TOXICIDAD LOCAL O SISTÉMICA DEBIDO A QUE LA FUNCIÓN DE LA PIEL COMO BARRERA ESTÁ DETERIORADA. SI SE UTILIZAN EN PACIENTES CON PSORIASIS, ES IMPORTANTE SUPERVISAR CUIDADOSAMENTE AL PACIENTE. - INFECCIÓN CONCOMITANTE: SE DEBE USAR UN TRATAMIENTO ANTIMICROBIANO APROPIADO SIEMPRE QUE SE TRATEN LESIONES INFLAMATORIAS QUE SE HAYAN INFECTADO. SI LA INFECCIÓN SE DISEMINA, ES NECESARIO INTERRUMPIR EL TRATAMIENTO CON EL CORTICOSTEROIDE TÓPICO Y ADMINISTRAR EL TRATAMIENTO ANTIMICROBIANO APROPIADO. - ÚLCERAS CRÓNICAS DE LAS PIERNAS: LOS CORTICOSTEROIDES TÓPICOS SE USAN A VECES PARA TRATAR LA DERMATITIS AL REDEDOR DE ÚL CERAS CRÓNICAS DE LAS PIERNAS. SIN EMBARGO TAL USO PODRÍA ASOCIARSE CON UN AUMENTO EN LA APARICIÓN DE REACCIONES DE HIPERSENSIBILIDAD LOCAL Y MAYOR RIESGO DE INFECCIÓN LOCAL. - APLICACIÓN EN LA CARA: LA APLICACIÓN EN LA CARA ES DESACONSEJABLE, YA QUE ESTA ÁREA ES MÁS SUSCEPTIBLE A CAMBIOS ATRÓFICOS. SI SE USA EN LA CARA, EL TRATAMIENTO SE DEBERÍA LIMITAR SOLO A UNOS POCOS DÍAS. - APLICACIÓN EN LOS PÁRPADOS: SI SE APLICA EN LOS PÁRPADOS, ES NECESARIO TENER LA PRECAUCIÓN DE EVITAR QUE LA PREPARACIÓN ENTRE EN LOS OJOS, YA QUE LA EXPOSICIÓN REPETIDA PODRÍA GENERAR CATARATAS Y GLAUCOMA. - EMBARAZO: EFECTOS TERATOGÉNICOS, CATEGORÍA C. EL CLOBETASOL PROPIONATO NO HA SIDO PROBADO PARA TERATOGENICIDAD POR VÍA TÓPICA; SIN EMBARGO, ES ABSORBIDO POR VÍA PERCUTÁNEA, Y CUANDO SE ADMINISTRA POR VÍA SUBCUTÁNEA, ES UN TERATÓGENICO (PRUEBAS REALIZADAS EN CONEJO Y RATÓN). EL CLOBETASOL PROPIONATO TIENE MAYOR POTENCIAL TERATOGÉNICO QUE LOS ESTEROIDES QUE SON MENOS POTENTES. NO EXISTEN ESTUDIOS ADECUADOS Y BIEN CONTROLADOS SOBRE EL POTENCIAL TERATOGÉNICO DEL CLOBETASOL PROPIONATO EN MUJERES EMBARAZADAS. BETAZOL ESPUMA DEBE UTILIZARSE DURANTE EL EMBARAZO SÓLO SI EL BENEFICIO POTENCIAL JUSTIFICA EL RIESGO POTENCIAL PARA EL FETO. NO USAR DURANTE EL EMBARAZO A MENOS QUE SEA CLARAMENTE NECESARIO. - LACTANCIA: CORTICOSTEROIDES ADMINISTRADOS POR VÍA SISTÉMICA APARECEN EN LA LECHE HUMANA Y PUEDEN SUPRIMIR EL CRECIMIENTO, INTERFERIR CON LA PRODUCCIÓN ENDÓGENA DE CORTICOSTEROIDES, O CAUSAR OTROS EFECTOS ADVERSOS. NO SE CONOCE SI LA ADMINISTRACIÓN TÓPICA DE CORTICOSTEROIDES PUEDE RESULTAR EN UNA ABSORCIÓN SISTÉMICA SUFICIENTE PARA PRODUCIR CANTIDADES DETECTABLES EN LA LECHE MATERNA. DEBIDO A QUE MUCHOS FÁRMACOS SE EXCRETAN EN LA LECHE, SE DEBE TENER PRECAUCIÓN CUANDO BETAZOL ESPUMA SE ADMINISTRA A UNA MUJER LACTANTE. NO DEBE USARSE EN MUJERES EN PERIODO DE LACTANCIA, A MENOS QUE SEA CLARAMENTE NECESARIO. - INFORMACIÓN REFERIDA A TRASTORNOS OCULARES, SE HAN REPORTADO CASOS DE GLAUCOMA O HIPERTENSIÓN OCULAR DURANTE EL USO DE CORTICOSTEROIDES TÓPICOS POTENTES.

Contraindicaciones:

Las siguientes afecciones no se deben tratar con este producto: • Infecciones cutáneas no tratadas • Rosácea • Acné vulgar • Prurito sin inflamación • Prurito perianal y genital; • Dermatitis perioral. Este producto está contraindicado para dermatosis, incluyendo dermatitis, en niños menores de 12 años de edad. • Lesiones ulcerativas, • Quemaduras • No debe usarse en cara • No debe aplicarse en los párpados (riesgo de glaucoma y cataratas).

Reacciones Adversas:

Las reacciones adversas locales pueden incluir atrofia, estrías, erupciones, acneiformes irritación, hipopigmentación y dermatitis de contacto alérgica. Las siguientes reacciones adversas locales adicionales se han reportado con corticosteroides tópicos: foliculitis, erupciones acneiformes, hipopigmentación, dermatitis perioral, dermatitis de contacto alérgica, infección secundaria, irritación, estrías y miliaria. Pueden ocurrir más frecuentemente con el uso de vendajes oclusivos y corticosteroides de potencia más altos, tales como Clobetasol Propionato. El síndrome de Cushing se ha informado en lactantes y adultos como resultado del uso prolongado de formulaciones tópicas de Clobetasol Propionato. Las reacciones adversas locales pueden incluir atrofia, estrías, erupciones, acneiformes irritación, hipopigmentación y dermatitis de contacto alérgica. Las siguientes reacciones adversas locales adicionales se han reportado con corticosteroides tópicos: foliculitis, erupciones acneiformes, hipopigmentación, dermatitis perioral, dermatitis de contacto alérgica, infección secundaria, irritación, estrías y miliaria. Pueden ocurrir más frecuentemente con el uso de vendajes oclusivos y corticosteroides de potencia más altos, tales como Clobetasol Propionato. El síndrome de Cushing se ha informado en lactantes y adultos como resultado del uso prolongado de formulaciones tópicas de Clobetasol Propionato. Las reacciones adversas locales pueden incluir atrofia, estrías, erupciones, acneiformes irritación, hipopigmentación y dermatitis de contacto alérgica. Las siguientes reacciones adversas locales adicionales se han reportado con corticosteroides tópicos: foliculitis, erupciones acneiformes, hipopigmentación, dermatitis perioral, dermatitis de contacto alérgica, infección secundaria, irritación, estrías y miliaria. Pueden ocurrir más frecuentemente con el uso de vendajes oclusivos y corticosteroides de potencia más altos, tales como Clobetasol Propionato. El síndrome de Cushing se ha informado en lactantes y adultos como resultado del uso prolongado de formulaciones tópicas de Clobetasol Propionato. Las reacciones adversas locales pueden incluir atrofia, estrías, erupciones, acneiformes irritación, hipopigmentación y dermatitis de contacto alérgica. Las siguientes siones adversas locales adicionales se han reportado con corticosteroides tópicos: foliculitis, erupciones acneiformes, hipopigmentación, dermatitis perioral, dermatitis de to alércica, infección secundaria, irritación, estrías y miliaria. Pueden ocurrir más frecuentemente con el uso de vendajes oclusivos y corticosteroides de potencia más al tales como Clobetasol Propionato. El síndrome de Cushing se ha informado en lactantes y adultos como resultado del uso prolongado de formulaciones tópic Propionato



		•	A 780	$\boldsymbol{\alpha}$
	Pecti	pcion	Δ	('•
$\boldsymbol{\mathcal{L}}$	CSCII	peron	7 M M	\sim

CLOBETASOL

Codigo ATC:

D07AD01

Almacenamiento:

Almacenar a temperatura de 30 °C y humedad relativa de 65%. Almacenar a temperatura de 30 °C y humedad relativa de 65%. Almacenar a temperatura de 30 °C y humedad relativa de 65%. Almacenar a temperatura de 30 °C y humedad relativa de 65%.

Laboratorio Fabricante:

Laboratorios Rety de Colombia S.A.S.