

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

DIPROSALIC 0,64 mg/20 mg/g soluție cutanată

Dipropionat de betametazonă/acid salicilic

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași simptome cu ale dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct.4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Diprosalic soluție cutanată și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Diprosalic soluție cutanată
3. Cum să utilizați Diprosalic soluție cutanată
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Diprosalic soluție cutanată
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Diprosalic soluție cutanată și pentru ce se utilizează

Diprosalic face parte din grupa: Corticosteroizi de uz dermatologic, corticosteroizi cu potență mare în alte combinații.

Diprosalic este indicat în dermatozele corticosensibile cu componentă keratozică sau scuamoasă, cum sunt: psoriazis, dermatită atopică cronică, neurodermită (lichen simplu cronic), lichen plan, eczeme (inclusiv eczema numulară, eczema palmei, dermatita eczematoasă), dishidroza, dermatită seboreică a scalpului, ihtioză vulgară și alte afecțiuni ihtiozice localizate în special la nivelul scalpului, regiunile cu pilozitate și la nivelul pliurilor cutanate.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Diprosalic soluție cutanată

Nu utilizați Diprosalic

Nu trebuie să urmați tratament cu Diprosalic dacă ați avut sau aveți una din următoarele afecțiuni:

- Hipersensibilitate la betametazonă, salicilați sau la oricare dintre componentele produsului;
- Infecții bacteriene, virale, parazitare sau fungice, chiar și cele care implică o componentă inflamatorie;
- Leziuni ulcerative;
- Acnee vulgară și acnee rozacee.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Diprosalic, adresați-vă medicului dumneavoastră.

Informați medicul despre orice alte afecțiuni de care suferiți, cum ar fi diabetul și, în special, dacă prezentați o infecție. În prezența unei infecții trebuie administrat un tratament antiinfecțios adecvat. Adresați-vă medicului dacă prezentați vedere încețoșată sau alte tulburări vizuale.

Copii și adolescenți

La sugari și copii sunt necesare precauții speciale, mai ales când se fac tratamente pe termen lung.

Copiii pot prezenta o mai mare sensibilitate din punct de vedere al inhibiției axului hipotalamo-hipofizo-corticosuprarenalian și al apariției efectelor hipercorticismului exogen decât adulții, din cauza absorbției crescute, datorată unei suprafețe cutanate mai mari raportată la greutatea corporală.

Diprosalic împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Nu sunt cunoscute interacțiuni cu alte medicamente.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a utiliza acest medicament.

Deoarece siguranța utilizării glucocorticoizilor topici la femeile gravide nu a fost stabilită, medicamentele din această grupă trebuie utilizate în timpul sarcinii numai dacă beneficiul matern justifică riscul potențial pentru făt. Medicamentele din această grupă nu trebuie folosite în cantități mari sau pe perioade lungi de timp la pacientele gravide.

Deoarece nu se cunoaște dacă administrarea topică a glucocorticoizilor poate avea ca rezultat o absorbție sistemică suficientă pentru a produce concentrații detectabile în laptele matern, trebuie luată o decizie în sensul întreruperii alăptării sau a tratamentului, în funcție de importanța medicamentului pentru mamă.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Diprosalic nu are efect asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

3. Cum să utilizați Diprosalic soluție cutanată

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Diprosalic se aplică pe zona afectată, printr-un masaj ușor.

Se aplică câteva picături pe ariile cutanate afectate și se masează ușor până când medicamentul pătrunde în piele. Se recomandă aplicarea de două ori pe zi, dimineața și seara, timp de 2 săptămâni. Nu bandajați și nu acoperiți porțiunea de piele tratată, decât în cazul în care medicul vă recomandă acest lucru. Spălați mâinile după utilizarea acestui produs.

În tratamentul de întreținere o singură aplicare pe zi este suficientă.

Tratamentul pe suprafețe întinse necesită o supraveghere atentă.

Dacă utilizați mai mult Diprosalic decât trebuie

Diprosalic se va utiliza numai în doza recomandată. Contactați medicul dacă ați utilizat Diprosalic în cantități mai mari sau pe perioade de timp mai îndelungate decât cele recomandate.

Adresați-vă de îndată medicului dacă în mod accidental ați înghițit Diprosalic.

Dacă uitați să utilizați Diprosalic

Dacă ați uitat să administrați la timp Diprosalic conform prescripției medicale, aplicați medicamentul cât mai curând posibil, apoi continuați tratamentul conform schemei recomandate.

Dacă încetați să utilizați Diprosalic

Medicul vă va sfătui când să întrerupeți tratamentul cu Diprosalic. Întreruperea tratamentului se face treptat, prin creșterea intervalului de timp dintre utilizări, prin utilizarea unui glucocorticoid cu acțiune mai puțin intensă sau prin alternare cu un alt produs care nu conține glucocorticoizi.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

În studiile clinice, s-a demonstrat că Diprosalic este bine tolerat.

În studiul clinic privind afecțiunile care nu sunt localizate la nivelul scalpului, unii pacienți au acuzat senzație de arsură moderată la aplicarea produsului, iar un pacient a prezentat senzație de durere. Ambele reacții adverse au dispărut după primele zile de tratament. Un pacient a prezentat senzație de arsură și ragade, ceea ce a impus întreruperea tratamentului.

După tratamentul cu glucocorticoizi topici au fost raportate următoarele reacții adverse: senzație de arsură, prurit, iritație, uscăciunea pielii, foliculită, hipertricoză, erupții acneiforme, hipopigmentare cutanată, dermatită periorală, dermatită de contact.

În cazul folosirii pansamentelor ocluzive pot să apară mai frecvent: macerația pielii, infecții secundare, atrofie cutanată, striuri și miliare.

Aplicarea cutanată pe termen lung a preparatelor conținând acid salicilic poate provoca dermatită.

După utilizarea glucocorticoizilor a apărut vederea încețoșată (frecvența necunoscută).

Reacții adverse suplimentare la copii

La copiii care au primit glucocorticoizi topici au fost raportate inhibiția axului hipotalamo-hipofizo-corticosuprarenalian, sindrom Cushing, întârzierea creșterii în lungime și în greutate și hipertensiune intracraniană.

Manifestările inhibiției axului hipotalamo-hipofizo-corticosuprarenalian la copii includ concentrații plasmatică scăzute ale cortizolului și absența răspunsului corticosuprarenalei la stimularea cu ACTH. Manifestările hipertensiunii intracraniene includ bombarea fontanelei, cefalee și edem papilar bilateral.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Diprosalic

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj după „EXP”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

A se utiliza în maxim 6 săptămâni de la prima deschidere a flaconului.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Diprosalic soluție cutanată

Substanțele active sunt dipropionat de betametazonă și acid salicilic. 1 g soluție cutanată conține: dipropionat de betametazonă – 0,64 mg (echivalent cu 0,5 mg betametazonă) și acid salicilic – 20 mg.

Celelalte componente sunt: E.D.T.A. disodic, hipromeloză 4000 mPa.s, hidroxid de sodiu, alcool izopropilic, apă purificată.

Cum arată Diprosalic și conținutul ambalajului

Diprosalic soluție cutanată se prezintă sub formă de soluție vâscoasă, incoloră, limpede, cu miros caracteristic de alcool izopropilic.

Cutie cu un flacon din P.E.I.D a 30 ml soluție cutanată, prevăzut cu picurător.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

Organon Central East GmbH, Elveția
Weyrstrasse 20, 6006 Luzerne

Fabricantul

Cenexi HSC, Franța
2 rue Louis Pasteur, 14200 Herouville Saint Clair

Acest prospect a fost revizuit în ianuarie 2022.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>