Efasonide® 0,05%

Desónido

CRFMA

CORTICOIDE Vía tópica dérmica

Acción terapéutica:

Corticoesteroide tópico de potencia baja, con acción antiinflamatoria, antipruriginosa, antiproliferativa y vasoconstrictora.

Indicaciones:

Efasonide® 0,05% contiene Desónida, que es un corticoesteroide de baja potencia, indicado en el tratamiento tópico de ciertas manifestaciones pruríticas e inflamatorias de la piel sensibles a los corticoesteroides.

- Indicaciones en las que el uso de corticoesteroides se considera el mejor tratamiento: eccema de contacto, dermatitis atópica.
- Indicaciones donde la terapia con corticosteroides es uno de los tratamientos habituales: dermatitis por estasis, períodos de remisión de la psoriasis, en pliegues o en niños; dermatitis seborreica, con excepción de la cara.
- Indicaciones para ciertas circunstancias, de breve duración: picaduras de insectos y prurigo parasitario después del tratamiento etiológico.

Posología y modo de aplicación:

El producto debe extenderse en una capa fina, suficiente como para cubrir la zona afectada, frotando luego suavemente. Se emplea en pacientes adultos y niños 1 ó 2 veces al día, o según indicación médica. Se debe disminuir la frecuencia de aplicación de acuerdo a la evolución.

No cubrir o vendar la zona afectada a menos que su médico se lo indique.

En general se pueden emplear vendajes oclusivos en el caso de psoriasis u otras patologías rebeldes.

En caso de desarrollar una infección se debe suspender el uso del vendaje oclusivo y emplear una terapia antimicrobiana adecuada.

Debería ocurrir una mejora durante las dos primeras semanas de tratamiento, en caso contrario consulte a su médico.

Uso geriátrico: estos pacientes son más propensos a tener laceraciones dérmicas que pueden alcanzar el tejido subcutáneo con el uso de corticoides tópicos. Por lo tanto su empleo debe ser poco frecuente, por períodos cortos o bajo supervisión médica cercana en casos de evidencia de atrofia dérmica.

Precauciones:

En caso de utilizarse por períodos muy prolongados y en extensas zonas, en algunos pacientes puede producir supresión reversible del eje hipotálamo-hipófisis-adrenal, síndrome de Cushing, hiperglicemia y glucosuria.

En caso de infecciones bacterianas, micóticas o parasitarias si se requiere el uso de **Efasonide® 0,05%**, se debe administrar previamente un tratamiento específico.

Es un producto de uso tópico para aplicar en la dermis, por lo que se debe evitar el contacto con los ojos.

En el caso de los niños se debe prestar especial atención a fenómenos de oclusión espontánea en zona de pliegues o del pañal. Si aparece una intolerancia local el tratamiento debe ser interrumpido. El empleo de

aplicaciones repetidas o prolongadas puede provocar un pasaje sistémico no despreciable del corticoesteroide y también una hipertonía ocular en ciertos pacientes - pacientes sin glaucoma diagnosticado: requieren un control oftalmológico si se utiliza en

forma prolongada en los párpados.

- pacientes con riesgo de glaucoma, la hipertonía reaccional es un poco más frecuente y la aplicación tópica de corticosteroides debe realizarse bajo control oftálmico si se usa durante más de una semana.



Efasonide® 0,05% contiene alcohol cetoestearílico y alcohol cetílico los cuales pueden provocar reacciones locales en la piel (como dermatitis de contacto).

Reacciones adversas:

En uso muy prolongado pueden producirse reacciones adversas ante las cuales se debe consultar al médico tratante: prurito, ardor, irritación, sensación de calor, sequedad, enrojecimiento, foliculitis, edema periférico, sudoración, hipertricosis, erupciones acneiformes, signos de infección como secreción de pus, sarpullido grave, hipopigmentación, dermatitis perioral, dermatitis alérgica de contacto, atrofia de la piel y estrías, miliaria, telangiectasias, púrpura equimótica secundaria a la atrofia y fragilidad cutánea. Raramente: hiperglicemia y alteración de la función renal.

Evitar el tratamiento crónico por la posibilidad de efectos sistémicos, en mayor medida en niños pues puede alterar su crecimiento y desarrollo.

Embarazo v lactancia:

Consulte a su médico si está o planea estar embarazada, o si está amamantando para que evalúe la relación riesgo/beneficio de su administración.

No aplicar sobre las mamas.

Utilizar por períodos cortos de tiempo y no emplear en zonas extensas.

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad a la Desónida u otros componentes de la formulación.

Está contraindicado su empleo en infecciones bacterianas, virales, micóticas o parasitarias si no se asocia un tratamiento específico. Lesiones ulceradas, psoriasis pustulosa, dermatomicosis, eccemas microbianos o sobreinfectados, acné, rosácea.

Sobredosificación:

Si utiliza más cantidad de crema o la aplica por un tiempo más largo que el prescripto por su médico, usted puede recibir una sobredosis del medicamento. Los síntomas de sobredosificación pueden incluir: visión borrosa u otros cambios en la visión, dolor de cabeza severo o persistente, síntomas de altos niveles de azúcar en sangre (aumentos de la sed o la micción, confusión, somnolencia inusual), aumento de peso inusual, especialmente en la cara.

Si sospecha tener alguno de éstos síntomas contacte a una emergencia inmediatamente.

Advertencias:

Mantener el medicamento fuera del alcance de los niños.

En caso de intoxicación recurrir al C.I.A.T. Tel.: 1722.

Concorvación

Conservar el pomo bien tapado a temperatura ambiente entre 15° C y 25° C.

Composición y presentaciones:

Composición:

- El principio activo es Desónida: Cada 100 g de crema contiene 0,05 g de Desónida.
- Los demás componentes son: vaselina sólida, vaselina liquida, monoestearato de glicerilo, PEG-100 estearato, alcohol cetílico, alcohol cetoestearílico, EDTA disodico, ácido sórbico, galato de propilo, agua purificada.

Presentación: Envases conteniendo un pomo de 15 g o 30 g.



Estero Bellaco 2782 - Montevideo Industria uruguaya **Contacto:** 2487 2450 - atencional cliente@efa.com.uy www.efalaboratorios.com.uy