

Vetanvic

Betametasona 0.1%

DCI: Betametasona

COMPOSICIÓN:

Cada 100g contiene:

Betametasona valerato equivalente a0.1g

Betametasona base

Excipientes c.s.p.....100g

FORMA FARMACÉUTICA: Crema

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN: Tópica

ACCIÓN FARMACOLÓGICA:

Propiedades farmacodinámicas: Las dosis farmacológicas de betametasona reducen la inflamación al inhibir la liberación de las hidrolasas ácidas de los leucocitos, previniendo la acumulación de macrófagos en los lugares infectados, interfiriendo con la adhesión leucocitaria a las paredes de los capilares y reduciendo la permeabilidad de la membrana de los capilares, lo que ocasiona una reducción del edema. Propiedades farmacocinéticas: La absorción de la betametasona a través de la piel depende de la integridad de la misma en el lugar de la aplicación y del área de la aplicación. Aumenta cuando la piel se encuentra lesionada, inflamada o cuando se administra mediante vendaje oclusivo y también es mayor en las zonas en las que el estrato córneo es más fino como en los párpados, los genitales o la cara.

INDICACIONES:

Esta indicado en el tratamiento de las manifestaciones inflamatorias y pruriginosas de las dermatosis que responden a los corticosteroides, tales como: dermatitis atópica, neurodermatitis (liquen simple), dermatitis de contacto alérgica o irritativa, dermatitis numular (eccema discoide), psoriasis (excluyendo psoriasis con placas extendidas), dermatitis seborreica, eccema dishidrótico, liquen plano, lupus eritematoso discoide.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN:

Adultos a partir de 12 años: Vetanvic crema está especialmente indicado para afecciones húmedas o exudativas. Aplicar en capa fina la cantidad suficiente en el área afectada una o dos veces al día hasta obtener una mejoría. Se puede mantener entonces el tratamiento con una aplicación diaria. La duración del tratamiento no debe exceder de 2 semanas continuadas. Si se tuviese que utilizar en la cara, la duración del tratamiento debe ser la menor posible, 1 semana como máximo.

CONTRAINDICACIONES:

Está contraindicado en aquellos pacientes con antecedentes de hipersensibilidad a los componentes de la fórmula del producto.

REACIONES ADVERSAS:

La betametasona puede estar asociada a reacciones adversas locales como rash acneiforme, dermatitis de contacto, foliculitis, hipertrichosis, irritación, miliaria, dermatitis perioral, prurito, atrofia de la piel, hipopigmentación, estrías y xerosis. La absorción transcutánea de la betametasona es mínima.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES DE EMPLEO:

Podría producirse dermatitis alérgica de contacto y en este caso se debe interrumpir el tratamiento. En presencia de una infección, se indicará la terapia apropiada. Cualquier extensión de la infección requiere la interrupción del tratamiento corticosteroide tópico y la administración de la terapia antimicrobiana apropiada.

INTERACCIÓN CON OTROS MEDICAMENTOS:

Los tratamientos de áreas extensas de la piel o los de larga duración con corticosteroides podrían dar lugar a interacciones similares a las que se producen con el tratamiento sistémico, como consecuencia de la absorción.

EMBARAZO Y LACTANCIA:

No se ha establecido la relevancia de este hallazgo en relación con los humanos; sin embargo, solo debe considerarse la administración de Vetanvic Crema durante el embarazo si el beneficio esperado para la madre sobrepasa el riesgo para el feto. Debe utilizarse la cantidad mínima durante el tiempo mínimo. Lactancia: No se ha establecido la seguridad de los corticosteroides tópicos durante la lactancia. La administración de Vetanvic Crema durante la lactancia solo debe considerarse si el beneficio esperado para la madre sobrepasa el riesgo para el lactante. Si se utiliza durante la lactancia, Vetanvic Crema no debe aplicarse en las mamas para evitar que el lactante lo ingiera accidentalmente.

SOBREDOSIFICACIÓN:

La betametasona aplicada tópicamente puede absorberse en suficiente cantidad como para producir efectos sistémicos adversos. En caso de sobredosis, puede ser necesario un ajuste de dosis, se debe interrumpir gradualmente el tratamiento con betametasona valerato, mediante la reducción de la frecuencia de aplicaciones o sustitución por un corticosteroide de menos potencia, debido al riesgo de insuficiencia glucocorticosteroidea.

CONSERVACIÓN:

Conservar a temperatura no mayor a los 30°C

PRESENTACIONES:

Caja conteniendo un tubo con 20g