

INFORMACIÓN PARA EL PRESCRIPTOR

ELOCON®

Furoato de Mometasona 1 mg/g

Crema y Loción – Vía Tópica

VENTA BAJO RECETA

FÓRMULA

Cada gramo de ELOCON Crema contiene: **Furoato de mometasona 1,0 mg**. Excipientes: Parafina blanca suave 674 mg; Cera de abejas blanca 50 mg; Fosfatidilcolina hidrogenada 15 mg; Hexilenglicol 120 mg; Dióxido de Titanio 10 mg; Octenilsuccinato aluminico de almidón 100pmg; Agua purificada 30 mg; Ácido fosfórico concentrado para ajuste de pH c.s.

Cada gramo de ELOCON Loción contiene: **Furoato de mometasona 1,0 mg**. Excipientes: Alcohol isopropílico 400,00 mg; Propilenglicol 300,00 mg; Hidroxipropilcelulosa 1,50 mg; Fosfato de sodio monobásico monohidrato 2,00 mg; Agua purificada c.s.

Excipientes con efecto conocido:

ELOCON loción: Este medicamento contiene 300,0 mg de propilenglicol en cada mililitro de loción, lo que equivale a 3,0 g de propilenglicol por unidad (frasco de 10 ml); 6,0 g de propilenglicol por unidad (frasco de 20 ml); 9,0 g de propilenglicol por unidad (frasco de 30 ml); 18 g de propilenglicol por unidad (frasco de 60 ml) y 75,0 g de propilenglicol por unidad (frasco de 250 ml).

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antiinflamatorio, antipruriginoso y vasoconstrictor de acción local. Código ATC: D07AC13.

INDICACIONES

ELOCON crema y ungüento está indicado para el alivio de la inflamación y las manifestaciones pruríticas de la dermatosis sensible a glucocorticoides, como la psoriasis, la dermatitis atópica, la dermatitis irritativa y / o la dermatitis de contacto alérgica.

Se recomienda ELOCON loción para el alivio de las manifestaciones inflamatorias y pruriginosas de las dermatosis sensibles a los glucocorticoides de áreas pilosas como el cuero cabelludo, como la psoriasis.

PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Mecanismo de Acción

La actividad farmacológica de ELOCON está directamente relacionada con la presencia de furoato de mometasona. Este es un corticosteroide que pertenece a la clase de preparaciones potentes.

Efectos farmacodinámicos

Los estudios de vasoconstricción realizados en humanos han demostrado que ELOCON crema, ELOCON ungüento y ELOCON loción son tan potentes o más potentes que las preparaciones correspondientes de amcinonida, betametasona y fluocinolona.

El análisis espectroscópico de reflectancia de lesiones inflamatorias inducidas por radiación UV ha demostrado objetivamente que se obtiene una mejor vasoconstricción con ELOCON crema en comparación con crema de valerato o dipropionato de betametasona al 0,1%, con actividad prolongada durante 24 horas.

Se ha observado una buena correlación entre los estudios de vasoconstricción y los estudios clínicos para el tratamiento de la psoriasis. Se obtuvieron resultados similares o mejores con ELOCON en comparación con las preparaciones de betametasona correspondientes. También se ha demostrado que ELOCON ungüento y ELOCON crema son más efectivos que el acetónido de fluocinolona al 0.1% para esta recomendación.

Farmacocinética

La absorción percutánea del ungüento y la crema lipófila de furoato de 3H-mometasona se ha estudiado en humanos para medir la absorción sistémica y la excreción. Los resultados muestran que aproximadamente el 0,7% de la dosis aplicada como una pomada y el 0,4% de la aplicada como crema lipófila se absorbe sistémicamente, cuando se aplica a la piel intacta de voluntarios sanos sin oclusión durante 8 horas.

La absorción percutánea de la solución tópica de furoato de 3H-mometasona no se ha estudiado en humanos. Los estudios para evaluar la posible biodisponibilidad sistémica en humanos (midiendo la inhibición del eje hipotalámico-pituitario-adrenal) militan a favor de un bajo potencial de absorción percutánea del furoato de mometasona.

POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN

Dosificación:

Debe aplicarse una película delgada de **crema o ungüento** en las áreas afectadas de la piel una vez al día.

Aplique unas gotas de la **loción** en las áreas pilosas, incluido el cuero cabelludo, una vez al día.

Población pediátrica:

ELOCON solo se puede utilizar con cuidado en niños de 2 años o más, en los que no se ha podido establecer la seguridad y la eficacia durante períodos de uso de más de tres semanas. Dado que la seguridad y la eficacia de ELOCON no pudieron establecerse en pacientes pediátricos menores de 2 años, no se recomienda para este grupo de edad.

Administración:

El ungüento se preferirá para el tratamiento de lesiones muy secas, escamosas y agrietadas, la loción es preferible para tratar dermatosis de áreas pilosas como el cuero cabelludo, mientras que la crema es preferida para otros tipos de lesiones cutáneas indicadas.

CONTRAINDICACIONES

ELOCON está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad al furoato de mometasona, a otros corticosteroides o a cualquier otro componente de la preparación.

Al igual que con otros glucocorticosteroides tópicos, ELOCON tampoco se recomienda para pacientes con acné común, rosácea, atrofia cutánea, dermatitis perioral y perianal, prurito genital o erupción de pañal y en pacientes con infecciones bacterianas de la piel (por ejemplo, impétigo,

piodermatitis) , infecciones cutáneas virales (herpes simple, herpes zóster, varicela, verrugas comunes, verrugas venéreas, molusco contagioso) o infecciones cutáneas parasitarias o fúngicas (p. ej., candida o dermatofitos). ELOCON no se debe administrar en heridas o en la piel ulcerada. ELOCON tampoco se recomienda para la varicela, las reacciones post-vacuna, la tuberculosis y la sífilis.

ADVERTENCIAS ESPECIALES Y PRECAUCIONES DE USO

Al igual que con todas las preparaciones tópicas de glucocorticoides, evite aplicar ELOCON debajo de los apósitos oclusivos, durante períodos prolongados, en grandes áreas de la piel, en la cara y en los pliegues de la piel. El tratamiento facial no debe exceder los 5 días. Se debe evitar el tratamiento continuo a largo plazo en todos los pacientes, cualquiera que sea su edad.

Se debe administrar la cantidad más pequeña de glucocorticoides requerida para la eficacia, especialmente en niños.

El uso de esteroides tópicos para la psoriasis puede ser peligroso por una serie de razones, como recaídas secundarias con tolerancia adquirida, riesgo de psoriasis pustulosa generalizada y el desarrollo de toxicidad local o sistémica que puede imputarse a una reducción de la función de la barrera cutánea. Se requiere una supervisión cuidadosa si se utiliza ELOCON para la psoriasis.

Al igual que con todos los glucocorticoides tópicos potentes, evite la interrupción repentina del tratamiento. Cuando se detiene el tratamiento tópico a largo plazo con glucocorticoides potentes, se puede desarrollar un fenómeno de rebote que toma la forma de dermatitis con intenso enrojecimiento, escozor y sensaciones de ardor. Esto se puede prevenir reduciendo gradualmente el tratamiento continuando el tratamiento de manera intermitente en particular antes de suspender el tratamiento.

Se debe iniciar una terapia antibiótica adecuada si las lesiones inflamatorias están infectadas.

Evite el contacto con ojos, heridas y membranas mucosas.

ELOCON no debe usarse para la aplicación oftálmica en los párpados debido al muy leve riesgo de glaucoma de ángulo ancho o catarata subcapsular.

Tenga en cuenta que los glucocorticoides pueden cambiar la apariencia de ciertas lesiones, dificultar un diagnóstico adecuado y retrasar la cicatrización.

Población pediátrica:

ELOCON solo se puede usar con cuidado en niños de 2 años o más, en los que no se ha podido establecer la seguridad y la eficacia durante períodos de uso de más de tres semanas. Dado que la seguridad y la eficacia de ELOCON no pudieron establecerse en pacientes pediátricos menores de 2 años, no se recomienda para este grupo de edad.

Evite aplicar ELOCON debajo de los vendajes oclusivos, durante períodos prolongados, en grandes áreas de la piel y en la cara y en los pliegues de la piel. El tratamiento facial no debe exceder los 5 días. Se debe evitar un tratamiento continuo a largo plazo. Esto es especialmente importante en los niños. Dado que los niños tienen una mayor relación superficie / peso corporal en comparación con los adultos, pueden ser más sensibles que los adultos a la inhibición del eje hipotálámico-pituitario-adrenal y al síndrome de Cushing inducido por los glucocorticoides.

Se debe administrar la cantidad más pequeña de glucocorticoides requerida para obtener un resultado efectivo, especialmente en niños. La terapia crónica con glucocorticoides puede interferir con el crecimiento y desarrollo de los niños.

ELOCON loción contiene propilenglicol.

El propilenglicol puede causar irritación de la piel.

Disturbio visual:

Se pueden reportar alteraciones visuales con el uso de corticosteroides sistémicos y tópicos (incluidos, intranasales, inhalados e intraoculares). Si un paciente presenta síntomas tales como visión borrosa u otras alteraciones visuales, se debe considerar la derivación a un oftalmólogo para la evaluación de posibles causas de trastornos visuales que pueden incluir cataratas, glaucoma o enfermedades raras como coriorretinopatía serosa central (CSCR) que se han informado después del uso de corticosteroides sistémicos y tópicos.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Ninguna conocida.

Embarazo y lactancia

Aún no ha sido establecida la seguridad del uso de ELOCON durante el embarazo.

Durante el embarazo y la lactancia, el tratamiento con ELOCON debe realizarse solo por orden del médico. Incluso entonces, se debe evitar la aplicación en áreas de gran superficie corporal o durante un período prolongado.

Embarazo: al igual que con todos los glucocorticoides aplicados tópicamente en mujeres embarazadas, se debe considerar la posibilidad de que el crecimiento del feto se vea afectado por el paso de glucocorticoides a través de la barrera placentaria.

Lactancia: Los glucocorticoides se excretan en la leche materna. Si se indica tratamiento con dosis más altas o una aplicación a largo plazo, la lactancia debe interrumpirse.

Efectos en la capacidad de conducir y usar máquinas

ELOCON no tiene ningún efecto sobre la capacidad de conducir y usar máquinas.

REACCIONES ADVERSAS

Las siguientes reacciones adversas locales se han notificado raramente o muy raramente con ELOCON: escozor/hormigueo, picazón, signos de atrofia de la piel, ardor, foliculitis, reacción acneiforme, pápulas, pústulas y telangiectasia.

La frecuencia de los siguientes efectos adversos es desconocida: (no se puede estimar basándose en los datos disponibles): infecciones, forúnculos, parestesias, dermatitis de contacto, hipopigmentación, hipertrichosis, estrías, dermatitis acneiforme, dolor en el lugar de administración.

Las siguientes reacciones adversas locales se han notificado con poca frecuencia cuando se usan otros glucocorticoides tópicos. Sin embargo, pueden aparecer durante el uso de ELOCON: piel seca, irritación, dermatitis, dermatitis perioral, dermatitis de contacto alérgica, maceración de la piel, infección secundaria, miliaria.

Se puede observar una absorción sistémica (consulte "Advertencias y precauciones especiales de uso") cuando se aplica en áreas de gran superficie corporal o durante un período prolongado, especialmente cuando se utiliza un vendaje oclusivo. Todas las reacciones indeseables que se han reportado durante la administración de glucocorticoides sistémicos, incluida la inhibición de la función hipotálamico-pituitaria-adrenal, también pueden ocurrir con glucocorticoides tópicos, especialmente en lactantes y niños (consulte "advertencias y precauciones especiales de uso").

Visión borrosa (ver también la sección Advertencias y precauciones especiales de uso) se ha informado con el uso de corticosteroides (frecuencia desconocida).

SOBREDOSIFICACIÓN

Hasta la fecha, no se han reportado casos de sobredosis con ELOCON.

En el caso de una sobredosis, el tratamiento sintomático y de apoyo general debe iniciarse inmediatamente, y debe continuarse durante el tiempo que sea necesario.

Síntomas: el uso prolongado y excesivo de glucocorticoides tópicos puede inhibir la función hipotalámico-pituitariaadrenal y dar como resultado una insuficiencia suprarrenal secundaria.

Tratamiento: se indica un tratamiento sintomático adecuado. Los síntomas agudos del hipercortisolismo son en realidad reversibles. Si es necesario, se deben tratar los desequilibrios electrolíticos. En caso de intoxicación crónica, se recomienda reducir gradualmente el tratamiento con corticosteroides.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

Hospital de pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247, 0800-444-8694.

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777.

PRESENTACIONES

ELOCON Crema: Pomo conteniendo 15 g.

ELOCON Loción: Frasco conteniendo 30 ml.

CONSERVACION

ELOCON Crema: Conservar a temperatura ambiente entre 15°C y 25°C.

ELOCON Loción: Conservar a temperatura ambiente hasta 30°C.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

ESTE MEDICAMENTO DEBE SER UTILIZADO EXCLUSIVAMENTE BAJO PRESCRIPCIÓN Y VIGILANCIA MÉDICA Y NO PUEDE REPETIRSE SIN NUEVA RECETA.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 40.204

ELOCON Crema: **Schering-Plough Labo N.V.**, Industriepark 30, B-2220 Heist-Op-Den-Berg, Bélgica.

INDUSTRIA BELGA.

ELOCON Loción: **Eurofarma Argentina S.A.**, Av. San Martín 4550, La Tablada, La Matanza, Provincia de Buenos Aires.

INDUSTRIA ARGENTINA

Comercializado en Argentina por: **MSD Argentina S.R.L.**, Cazadores de Coquimbo 2841/57 piso 4, Munro (B1605AZE), Vicente López, Prov. de Buenos Aires. Tel.: 6090-7200. www.msd.com.ar

Directora Técnica: Cristina B. Wiede, Farmacéutica.

