

PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

ELOCOM PLUS pomada

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a usar el medicamento.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Contenido del prospecto:

1. Qué es ELOCOM PLUS y para qué se utiliza
2. Antes de usar ELOCOM PLUS
3. Cómo usar ELOCOM PLUS
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de ELOCOM PLUS
6. Información adicional

1. QUÉ ES ELOCOM PLUS Y PARA QUÉ SE UTILIZA

ELOCOM PLUS combina un medicamento del tipo de la cortisona, que alivia la inflamación (enrojecimiento) y picor, con el ácido salicílico, que ayuda a la eliminación de las placas secas y escamosas de la piel.

ELOCOM PLUS se utiliza para el tratamiento inicial de la psoriasis en placas de moderada a grave.

2. ANTES DE USAR ELOCOM PLUS

No use ELOCOM PLUS

- Si es alérgico (hipersensible) al furoato de mometasona, ácido salicílico o a cualquiera de los demás componentes de ELOCOM PLUS.
- Si presenta reacción tras la administración de alguna vacuna.
- Si tiene una infección bacteriana (como tuberculosis, sífilis y piodermitis), por hongos (como dermatófitos y levaduras), parasitaria, o vírica (como herpes simple, varicela, herpes zoster, verrugas, condiloma acuminado y molusco contagioso)
- Si padece rosácea, dermatitis perioral, acné vulgar o atrofia cutánea.
- Si está en el tercer trimestre de embarazo.

Tenga especial cuidado con ELOCOM PLUS

- Utilice este medicamento solamente sobre su piel.
- No deje que entre en contacto con sus ojos, membranas mucosas y heridas abiertas porque es muy irritante.
- Evite cubrir la zona tratada con vendajes, pañales o plásticos.
- No use ELOCOM PLUS sobre áreas extensas de la piel, a menos que su médico se lo haya indicado.
- No lo use sobre su cara, genitales, o en las ingles u otras partes de la piel que se rocen entre sí (tales como por debajo de los brazos).
- No use ELOCOM PLUS sobre úlceras, heridas o estrías.

- Si sus síntomas no mejoran, o si empeoran, consulte con su médico.
- Si se produce irritación o sequedad grave, consulte con su médico.
- Los medicamentos del tipo de la cortisona pueden ocultar, activar o empeorar una infección cutánea. Consulte con su médico si presenta una infección de la piel mientras usa ELOCOM PLUS.
- El ácido salicílico de esta pomada protege a su piel frente a ciertos rayos solares. Si está también sometido a tratamientos con luz ultravioleta (UV), retire la pomada de su piel antes de cada tratamiento. Esto le ayudará a beneficiarse del tratamiento UV en las áreas con psoriasis sin quemar la piel sana de alrededor. Puede volver a aplicarse ELOCOM PLUS justo después de tratamiento UV.
- No se recomienda su uso en psoriasis del tipo pustular o en gotas.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta. También considere cualquier medicamento que se use sobre la piel.

Embarazo y lactancia

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

Debe de evitarse el uso de ELOCOM PLUS en el 1^{er} y 2^o trimestre del embarazo y está contraindicado su uso durante el último.

No se recomienda el uso de ELOCOM PLUS durante la lactancia a no ser que sea claramente necesario.

Uso en niños

No se ha establecido la seguridad y eficacia de ELOCOM PLUS en niños menores de 12 años.

Conducción y uso de máquinas

No procede.

Información importante sobre algunos de los componentes de ELOCOM PLUS

Por contener esterato de propilenglicol puede producir irritación de la piel.

3. CÓMO USAR ELOCOM PLUS

Siga exactamente las instrucciones de administración de ELOCOM PLUS indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas.

Aplique una capa fina de ELOCOM PLUS suavemente en el área de la piel afectada una o dos veces al día. La aplicación de una cantidad mayor no mejorará los resultados. La dosis diaria total máxima es de 15g.

Aplíquelo con los dedos sobre el área de la piel afectada. Asegúrese de lavarse bien las manos con agua y jabón después de aplicar el medicamento para que no se introduzca en sus ojos o nariz de forma accidental ya que puede causar irritación.

Su médico determinará la duración del tratamiento. No use ELOCOM PLUS durante un periodo de tiempo superior al prescrito.

Si usa más ELOCOM PLUS del que debiera

Si usa demasiada cantidad de ELOCOM PLUS, o si lo utiliza durante un periodo de tiempo largo, parte del medicamento puede ser absorbido por el organismo y causar efectos no deseados. Informe a su médico si presenta un efecto no deseado como cansancio no habitual o si presenta cualquier otro cambio.

En caso de sobredosis o ingestión accidental consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 915620420.

Si olvidó usar ELOCOM PLUS

Aplíquese el medicamento lo antes posible, a continuación vuelva al régimen posológico normal. No use una dosis doble para compensar las dosis olvidadas

Si interrumpe el tratamiento con ELOCOM PLUS

Si se usa tal y como se prescribe normalmente, no deberán producirse efectos de abstinencia cuando se interrumpa el tratamiento con ELOCOM PLUS.

Si ha estado usando grandes cantidades de ELOCOM PLUS durante un periodo de tiempo largo, su médico le indicará como disminuir este medicamento para que su organismo pueda adaptarse.

Si tiene cualquier duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, ELOCOM PLUS puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Efectos adversos frecuentes (al menos 1 de cada 100 pacientes): quemadura leve a moderada o picor en el lugar de aplicación, afinamiento de la piel.

Efectos adversos poco frecuentes (al menos 1 de cada 1000 pacientes): estrías, infección, aparición sobre la piel de vasos sanguíneos pequeños y rojos (especialmente en la cara) y aparición de moraduras.

Efectos adversos raros (al menos 1 de cada 10000 pacientes): crecimiento excesivo de pelo en áreas no deseadas, cambio de color de la piel, aumento de la sensibilidad de la piel y desequilibrio de las hormonas suprarrenales.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

5. CONSERVACIÓN DE ELOCOM PLUS

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños

No utilice ELOCOM PLUS después de la fecha de caducidad que aparece en el cartón. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Conservar en el embalaje original.

No conservar a temperatura superior a 30°C.

No utilice ELOCOM PLUS si observa cualquier signo visible de deterioro. Informe a su médico o farmacéutico si observa cualquier cambio en la apariencia de ELOCOM PLUS.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

6. INFORMACIÓN ADICIONAL

Composición de ELOCOM PLUS pomada

- Los principios activos son: furoato de mometasona (0,1%) y ácido salicílico (5%)
- Los demás componentes son: hexilenglicol, agua purificada, estearato de propilenglicol, cera blanca de abeja y parafina blanca blanda.

Aspecto del producto y contenido del envase

ELOCOM PLUS es una pomada blanca o blanquecina. Se presenta en tubos con 1,8g, 15g y 45g. Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la Autorización de Comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la Autorización de Comercialización

KEY PHARMA, S.A.
C/Cantabria, 2. Edificio Amura
28108 Alcobendas. Madrid
España

Responsable de la fabricación

Schering-Plough, Lda.
Casal do Colaride-Agualva
2735 Cacem
Portugal

Este prospecto fue aprobado en abril 2008