

PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

Diproderm Solución Cutánea

Dipropionato de betametasona

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 Diproderm Solución Cutánea y para qué se utiliza
2. Antes de usar Diproderm Solución Cutánea
3. Cómo usar Diproderm Solución Cutánea
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Diproderm Solución Cutánea
6. Información adicional

1. QUÉ ES DIPRODERM SOLUCIÓN CUTÁNEA Y PARA QUÉ SE UTILIZA

Diproderm Solución Cutánea es eficaz debido a su acción antiinflamatoria, antiprurítica y vasoconstrictora. Diproderm Solución Cutánea proporciona estos efectos de manera prolongada, permitiendo, una aplicación dos veces al día y en algunos casos una sola vez al día.

Diproderm Solución Cutánea está indicado en el alivio de las manifestaciones inflamatorias de las dermatosis que responden a la corticoterapia, especialmente las del cuero cabelludo. Tales afecciones incluyen: psoriasis, dermatitis de contacto, dermatitis atópica, neurodermatitis (liquen crónico simple), liquen plano, eczema (incluyendo eczema numular, eczema de las manos, dermatitis eczematosa), intérrigo, dishidrosis, dermatitis seborréica, dermatitis exfoliativa, dermatitis solar, dermatitis por estasis y prurito senil y anogenital.

2. ANTES DE USAR DIPRODERM SOLUCIÓN CUTÁNEA

No use Diproderm Solución Cutánea

- si es alérgico (hipersensible) a dipropionato de betametasona o a cualquiera de los demás componentes de Diproderm Solución Cutánea

Tenga especial cuidado con Diproderm Solución Cutánea

Si se presentara irritación o sensibilización con el uso de Diproderm Solución Cutánea, lo cual es infrecuente, debe suspenderse el tratamiento, e instaurarse la terapia adecuada. En presencia de infección, deberá administrarse un agente antimicótico o antibacteriano. Si no se obtiene respuesta favorable rápidamente, el uso del corticosteroide deberá discontinuarse hasta que la infección esté debidamente controlada, especialmente en bebés y niños.

Cualquiera de las reacciones adversas comunicadas tras el uso sistémico de corticosteroides, incluyendo inhibición corticosuprarrenal, puede ocurrir también con el uso cutáneo de corticosteroides.

Diproderm Solución Cutánea no está indicado para uso oftálmico. Cuando se aplique la loción en el cuero cabelludo o en la cara, deberá tenerse cuidado de evitar el contacto con los ojos.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta.

Embarazo y lactancia

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

La seguridad de Diproderm Solución Cutánea durante el embarazo y la lactancia no se ha establecido en forma absoluta, por consiguiente, no deberá ser usado en grandes cantidades, ni en períodos de tiempo prolongados en estas situaciones.

Información importante sobre algunos de los componentes de Diproderm Solución Cutánea

Se informa a los deportistas que este medicamento contiene un componente que puede establecer un resultado analítico de control del dopaje como positivo.

3. CÓMO USAR DIPRODERM SOLUCIÓN CUTÁNEA

Siga exactamente las instrucciones de administración de Diproderm Solución Cutánea indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas.

Esta solución está formulada de forma que se pueda extender fácilmente, sin que se adhiera al pelo, facilitando así el tratamiento de las dermatosis del cuero cabelludo y de otras zonas pilosas o velludas. DIPRODERM Solución tiene un agradable efecto refrescante y no deja olor ni residuo visible al secarse.

Debe aplicarse una cantidad suficiente de Diproderm Solución Cutánea hasta cubrir completamente la zona afectada. La frecuencia usual de aplicación es de una o dos veces por día (por la mañana y por la noche).

Si usa más Diproderm Solución Cutánea del que debiera

Síntomas: El uso excesivo y prolongado de corticosteroides tópicos puede inhibir la función hipofiso-suprarrenal, produciendo insuficiencia corticosuprarrenal secundaria.

Tratamiento: Se indicará el tratamiento sintomático apropiado. Los síntomas de hipercorticismismo son por lo general reversibles. Si es necesario se deberá restablecer el equilibrio electrolítico. En casos de toxicidad crónica, se recomienda la supresión gradual de la corticoterapia.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono (91) 562 04 20.

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, Diproderm Solución Cutánea puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Se han comunicado de forma poco frecuente las siguientes reacciones locales: sensación de ardor, prurito, erupción acneiforme, irritación, hipertrichosis, sequedad, foliculitis, hipopigmentación, dermatitis perioral, dermatitis alérgica de contacto, maceración de la piel, infección secundaria, atrofia cutánea, estrías y miliaria.

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 DIPRODERM SOLUCIÓN CUTÁNEA

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

No utilice Diproderm Solución Cutánea después de la fecha de caducidad que aparece en el frasco. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

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 Diproderm Solución Cutánea

- El principio activo es dipropionato de betametasona. Cada gramo de Diproderm Solución Cutánea contiene 0,64 mg de dipropionato de betametasona, equivalente a 0,5 mg (0,05%) de betametasona.
- Los demás componentes son alcohol isopropílico, carboxipolimetileno, hidróxido sódico y agua purificada, c.s.

Aspecto del producto y contenido del envase

Diproderm Solución Cutánea se presenta en frascos de 60 ml

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Laboratorios SCHERING - PLOUGH, S. A.
Km. 36, Carretera Nacional I
San Agustín de Guadalix (Madrid)

Este prospecto fue aprobado en Junio 2007