

TRIAMCINOLON S

cremă

Compoziție

100 g cremă conțin triamcinolon acetonid 0,1 g, clorchinaldol 3,0 g și excipienți: alcool cetostearilic emulgator tip A, propilenglicol, parafină lichidă, p-hidroxibenzoat de metil (E 218), apă purificată.

Grupa farmacoterapeutică: corticosteroizi cu potență moderată în alte combinații.

Indicații terapeutice

- infecții cutanate (impetigo, acnee, furunculoză, sicozis stafilococic);
- dermatită atopică, dermatită de contact, lichen plan;
- dermatomicoze (dermatofizie interdigitală și palmo-plantară, eritasmă, sicozis tricoftic);
- eczeme infectate în stadiul acut sau subacut al bolii.

Contraindicații

- hipersensibilitate la oricare dintre componentele produsului;
- tuberculoză cutanată, dermatoze luetice, infecții virale (varicelă, vaccină, herpes);
- leziuni ulceroase;
- aplicarea la nivelul conjunctivei oculare.

Precauții

Se recomandă evitarea aplicării cremei timp îndelungat, pe suprafețe cutanate mari și sub pansament ocluziv, datorită riscului de supresie corticosuprarenaliană.

Triamcinolonul poate masca simptomele unei reacții alergice la una dintre componentele produsului.

Administrarea *Triamcinolon S* la nivelul feței se va face cu prudență și nu mai mult de o săptămână, datorită riscului de fenomene atrofice.

Trebuie evitat contactul cremei cu ochii.

Interacțiuni

Nu se cunosc.

Atenționări speciale*Copii*

La sugari și copii se recomandă evitarea aplicării cremei timp îndelungat, pe suprafețe cutanate mari și sub pansament ocluziv, datorită riscului de supresie corticosuprarenaliană. Tratamentul cu *Triamcinolon S* trebuie limitat la 5 zile.

Sarcina și alăptarea

Nu sunt disponibile studii complete și controlate privind administrarea *Triamcinolon S* în timpul sarcinii și alăptării. În timpul sarcinii și alăptării produsul se va administra numai în cazul în care beneficiul terapeutic matern depășește riscul potențial pentru făt și sugar. În aceste cazuri, administrarea se va face pe suprafețe mici, în doză mică și o durată limitată.

Capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje

Triamcinolon S nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Doze și mod de administrare

Triamcinolon S se aplică pe zona afectată în strat subțire, de 2 - 3 ori pe zi, timp de 2 - 7 zile.

În infecțiile cutanate pe suprafețe mari, tratamentul local se poate asocia cu administrarea orală sau parenterală a unui antibiotic cu spectru larg.

Pentru consolidarea rezultatelor terapeutice se recomandă aplicarea cremei de 1 - 2 ori pe zi, timp de câteva zile după vindecarea clinică.

Reacții adverse

Rareori, în special la începutul tratamentului, pot să apară reacții de hipersensibilitate la oricare dintre componentele cremei, atrofia cutanată a regiunilor tratate, dermite periorale, rozacee, care pot necesita întreruperea administrării *Triamcinolon S* și măsuri terapeutice adecvate.

După tratamente prelungite și pe suprafețe cutanate mari, pot să apară fenomene de hipercorticism reacțional datorate triamcinolonului: oboseală, adinamie, somnolență sau agitație și insomnie, declanșarea unui diabet zaharat până în acel moment latent, osteoporoză și întârzierea creșterii la copii.

Analizele hematologice pot pune în evidență eozinofilie sau o ușoară anemie. Uneori, excreția sodiului crește concomitent cu scăderea eliminării potasiului. Mult mai rar, se observă fenomene de hipercorticism la bolnavii cu deficit funcțional hepatic sau renal.

Informați medicul sau farmacistul despre oricare altă reacție adversă care apare în timpul tratamentului și nu este menționată în acest prospect.

Supradozaj

În cazul aplicării pe suprafețe cutanate mari, timp îndelungat triamcinolonul poate fi absorbit în cantitate suficientă pentru a produce efecte sistemice.

În cazul unei ingestii accidentale pacientul trebuie supravegheat și tratat simptomatic.

Păstrare

A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Ambalaj

Cutie cu un tub a 15 g cremă.

Producător

S.C. Antibiotice S.A., România

Deținătorul Autorizației de punere pe piață

S.C. Antibiotice S.A.

Str. Valea Lupului Nr. 1, Iași, România

Data ultimei verificări a prospectului

Iunie, 2007