

ARZIMOL® B

ÁCIDO FUSÍDICO 2% BETAMETASONA 0,1%

Crema
Industria Argentina
Venta bajo receta

Formula cuantitativa:

Cada gramo de crema contiene:	
Acido fusídico	20,00 mg
Betametasona (como valerato)	1,00 mg
Clorocresol	1,00 mg
Cetomacrogol 1000	18,00 mg
Alcohol cetosteárilico	72,00 mg
Vaselina sólida	150,00 mg
Vaselina líquida	60,00 mg
Fosfato monosódico anhidro	2,30 mg
Hidróxido de sodio 4% p/v	pH
Agua purificada c.s.p.	1000,00 mg

Acción Terapéutica:

ARZIMOL® B asocia la acción antibacteriana tópica del ácido fusídico con la acción antiinflamatoria y antipruriginosa de la betametasona. El valerato de betametasona es un esteroide de uso tópico con acción en las dermatopatías inflamatorias, aun en los casos en que éstas sean refractarias a otros tratamientos. Cuando se aplica el ácido fusídico sobre la piel, éste resulta eficaz contra bacterias patógenas, tales como estafilococos, estreptococos, Corynebacterium, Neisseria y ciertas cepas de Clostridium y Bacteroides. La presencia de betametasona no disminuye la acción antibacteriana del ácido fusídico.

Indicaciones:

ARZIMOL® B se encuentra indicado en el tratamiento de las dermatopatías inflamatorias, en las cuales existe o puede presentarse una infección bacteriana.

Posología y forma de administración:

En las lesiones que no deben cubrirse con apósito protector se aconseja aplicar ARZIMOL® B de 2 a 3 veces por día.
En las lesiones con apósito protector, pueden ser suficientes aplicaciones menos frecuentes.

Contraindicaciones:

Los corticosteroides tópicos están contraindicados en las infecciones micóticas, virales y tuberculosas de la piel, en la dermatitis perioral, el acné, la rosácea y la úlcera gastroduodenal. Si bien las reacciones de hipersensibilidad son poco frecuentes con el uso de ARZIMOL® B, el mismo no debe ser administrado en el caso que el paciente presente antecedentes de hipersensibilidad a cualquiera de sus componentes.

Precauciones y advertencias:

Debe ser evitado el tratamiento a largo plazo, especialmente en la cara, en los pliegues, y particularmente en los niños.
No deben emplearse esteroides tópicos en zonas extensas o bajo vendaje oclusivo durante el embarazo o lactancia.

Como ocurre con otros corticosteroides tópicos, el tratamiento prolongado e intenso puede causar alteraciones tróficas de la piel, tales como estrías, delgadez y dilatación de los vasos sanguíneos superficiales, especialmente si se utilizan vendajes oclusivos o si existen pliegues en la piel. Cuando se aplica en zonas extensas durante un tiempo prolongado y/o con vendajes oclusivos puede producirse hipercorticismismo - especialmente en niños - y simultáneamente puede presentarse supresión del eje hipotálamo - hipófisis - adrenal (HHA).

La aplicación de un esteroide tópico sobre áreas de la piel adyacentes al ojo debe realizarse con precaución dado que si dicho preparado penetra en el mismo puede producirse un aumento de la presión intraocular.

Como con cualquier otro antibiótico tópico, el uso prolongado del mismo puede producir el sobrecrecimiento de gérmenes no sensibles.

Cuando la condición no mejora o empeora en un período de dos semanas de tratamiento, suspender el mismo con el objeto de aislar el germen causal.

Información para el paciente:

1. Esta medicación deberá ser usada bajo vigilancia médica. Es para uso externo exclusivo.
No es de uso oftalmológico.
2. Esta medicación no deberá ser utilizada para ninguna otra enfermedad diferente a la que motivó la prescripción.
3. El área tratada deberá no deberá ocluirse salvo indicación médica.
4. El paciente deberá informar cualquier signo de intolerancia a la medicación.
5. Los padres de pacientes pediátricos no deberán utilizar esta medicación tapando el área tratada con apósitos en sus niños salvo indicación médica.

Laboratorio:

Los siguientes exámenes de laboratorio pueden ayudar en la evaluación de la supresión del eje HHA.
Cortisol urinario
Test de estimulación con ACTH.

Efectos secundarios:

Raramente puede presentarse irritación local, reacciones alérgicas, dermatitis de contacto.

Sobredosisificación:

En caso de sobredosis, el tratamiento debería ser sintomático y no de soporte.

Ante la eventualidad de una sobredosisificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los centros de Toxicología:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962 – 6666/2247
Hospital A. Posadas: (011) 4654 – 6648 / 4658 – 7777

Presentación:

Envases conteniendo 15 g.

Conservación:
Conservar entre 15 y 30°C.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad Medicinal autorizada por el
Ministerio de Salud. Certificado N° 53.855



Dr. LAZAR y Cía. S.A.Q. e I.
Av. Vélez Sarsfield 5853/5855
B1605EPI Munro, Pcia. de Buenos Aires
Directora Técnica: Daniela A. Casas,
Farmacéutica y Bioquímica.

Fecha de última revisión de prospecto: 11/06/2007



36539/4
P8