



Asociación de corticoide tópico de alta potencia y antibiótico aminoglucósido bactericida de amplio espectro, activo frente a la mayoría de las bacterias Gram-negativas y algunas Gram-positivas aeróbicas. Ineficaz frente a bacterias anaerobias, hongos y virus.

USO CLÍNICO

Afecciones cutáneas inflamatorias y pruriginosas que responden a los corticosteroides complicadas con infección secundaria causada por microorganismos sensibles a la neomicina, tales como formas agudas de dermatitis de contacto alérgica, dermatitis de contacto irritativa, dermatitis atópica, eccema dishidrótico y eccema vulgar en **niños mayores de cinco años (A)**

DOSIS Y PAUTAS DE ADMINISTRACIÓN

Dos aplicaciones al día.
La duración no debe sobrepasar 1 semana.

CONTRAINDICACIONES

- Hipersensibilidad a los principios activos, a otros aminoglucósidos o a algún excipiente.
- Procesos tuberculosos o sifilíticos, infecciones víricas como herpes o varicela.
- Rosácea, dermatitis perioral, úlcera, enfermedades atróficas de la piel y reacciones vacunales en el área a tratar.
- No debe aplicarse ni en los ojos, ni en heridas abiertas profundas.
- Niños menores de 1 año.**
- Enfermedades fúngicas (se deberá instaurar la terapia apropiada).

PRECAUCIONES

- Niños menores de 5 años:** No se ha establecido su seguridad y eficacia.
- Los corticoides se deben usar en la menor dosis posible y solo durante los tiempos absolutamente necesarios, con la mínima cantidad efectiva del producto.
- No debe aplicarse en áreas extensas de piel.
- No debe aplicarse en zonas intertriginosas.
- No debe aplicarse bajo oclusión. Debe tenerse en cuenta que los pañales pueden ser oclusivos.
- Los niños tienen mayor susceptibilidad que los adultos a padecer supresión adrenal inducida por corticoides, síndrome de Cushing y aumento de la presión intracraneal, por tener mayor superficie corporal en relación al peso.
- Se han descritos reacciones alérgicas cruzadas con aminoglucósidos.

EFFECTOS SECUNDARIOS

Los efectos adversos que podrían producirse, especialmente si se tratan zonas cutáneas extensas, con grandes cantidades o durante periodos de tiempo prolongados, o si se utilizase oclusión, son: Crecimiento de microorganismos no sensibles, incluidos hongos.

Reacciones de hipersensibilidad, incluyendo dermatitis de contacto, quemazón, eritema, rash y urticaria.

En raras ocasiones se podrán producir reacciones anafilactoides.

Supresión reversible del eje hipotálamo-hipófisis-adrenal con manifestaciones del Síndrome de Cushing.

Glaucoma.

En el lugar de la aplicación: Atrofia, estrías, sensación de quemazón, prurito, eritema, sequedad, telangiectasias, hematomas, foliculitis, dermatitis perioral e hipopigmentación.

Nefrotoxicidad.

INTERACCIONES FARMACOLÓGICAS

En caso de tratamiento conjunto con aminoglucósidos sistémicos se debe considerar la posibilidad de toxicidad acumulativa con la neomicina.

DATOS FARMACÉUTICOS

Crema: Alcohol cetílico, alcohol estearílico, Propilenglicol, extracto de raíz de Althaea officinallis, parafina líquida, parafina filante, ácido esteárico, sorbitol (E-420), parahidroxibenzoato de metilo (E-218), cetomacrogol 700, agua.

Emulsión cutánea: Alcohol cetílico, alcohol estearílico, propilenglicol, parahidroxibenzoato de metilo (E-218), parahidroxibenzoato de propilo (E-216), extracto de raíz de Althaea officinallis, parafina líquida, parafina filante, glicerina, cetomacrogol 700, ácido esteárico, sorbitol (E-420), emulsión de simeticona, esencia, agua.

Periodo de validez: 3 años.

Presentaciones comerciales. *Las presentaciones disponibles en España pueden consultarse online en el Centro de Información de Medicamentos de la AEMPS (CIMA),*

*<http://www.aemps.gob.es/cima> , y en <https://www.aeped.es/comite-medicamentos/pediamecum> en el enlace **Presentaciones** correspondiente a cada ficha.*

BIBLIOGRAFÍA

Fecha de actualización: Noviembre 2015.

La información disponible en cada una de las fichas del Pediamécum ha sido revisada por el Comité de Medicamentos de la Asociación Española de Pediatría y se sustenta en la bibliografía citada. Estas fichas no deben sustituir en ningún caso a las aprobadas para cada medicamento por la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios (AEMPS) o la Agencia Europea del Medicamento (EMA).