

**Sintesi del foglietto illustrativo di 025774011 - DERMOCORTAL\*CREMA 20G 0,5%**

## DENOMINAZIONE

DERMOCORTAL 5 MG/G CREMA

## CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA

Corticosteroidi, deboli.

## PRINCIPI ATTIVI

1 g di crema contiene: idrocortisone 5 mg. Eccipienti con effetti noti : metile paraidrossibenzoato e propile paraidrossibenzoato, essenza pr ofumata. Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

## ECCIPIENTI

Palmito stearato di glicerolo e di polietilenglicole associato ad alco ol cetilstearilico polioossietilenato, gliceridi isostearici poliglicol isati, glicerolo monostearato, fenossietanolo, metile paraidrossibenzo ato, propile paraidrossibenzoato, isostearato di isostearile, paraffin a liquida, essenza profumata, acqua depurata.

## INDICAZIONI

Punture d'insetti, prurito o ustioni circoscritte, eczemi, eritemi.

## CONTROINDICAZIONI/EFF.SECONDAR

Ipersensibilita' al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipien ti elencati al paragrafo 6.1. L'uso dell'idrocortisone e' controindica to nel corso di affezioni virali, batteriche e fungine.

## POSOLOGIA

Posologia: spalmare la crema sull'area colpita in strato sottile 2-3 v olte al giorno, frizionando leggermente. La durata massima di trattame nto raccomandata e' 3 giorni in caso di eritemi, 7 giorni per le altre indicazioni. In caso di mancata risposta alla terapia, e' necessaria la valutazione clinica.

## CONSERVAZIONE

Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conser vazione.

## AVVERTENZE

La crema non trova impiego oftalmologico, ne' va applicata nelle zone perioculari. Da non usare nel prurito vulvare, se associato a perdite vaginali. L'uso, specie se prolungato, dei prodotti per uso topico puo ' dare origine a fenomeni di irritazione o sensibilizzazione. In tal c aso e' necessario interrompere il trattamento ed effettuare una valuta zione clinica per la gestione del quadro clinico. Rispettare la durata di trattamento raccomandata (vedere paragrafo 4.2) evitando le applic azioni prolungate soprattutto su ampie superfici. Popolazione pediatri ca: nei bambini al di sotto dei 2 anni di eta' il prodotto va somminis trato nei casi di effettiva necessita' e sotto il diretto controllo de l medico. Disturbi visivi: con l'uso di corticosteroidi sistemici e to picci possono essere riferiti disturbi visivi. Se un paziente si presen

**(Continua...)**

**Sintesi del foglietto illustrativo di 025774011 - DERMOCORTAL\*CREMA 20G 0,5%**

ta con sintomi come visione offuscata o altri disturbi visivi, e' necessario considerare il rinvio a un oculista per la valutazione delle possibili cause che possono includere cataratta, glaucoma o malattie rare come la corioretinopatia sierosa centrale (CSCR), che sono state segnalate dopo l'uso di corticosteroidi sistemici e topici. Informazioni importanti su alcuni eccipienti: Dermocortal contiene metile parahidrossibenzoato e propile parahidrossibenzoato: possono causare reazioni allergiche (anche ritardate). Dermocortal contiene alcol benzilico: puo' causare lieve irritazione locale. Dermocortal contiene essenza profumata, a sua volta contenente amile cinnamale, alcol amilcinnamilico, alcol anisilico, alcol benzilico, benzil benzoato, benzil cinnamato, benzil salicilato, cinnammale, alcol cinnamilico, citrale, citronellolo, cumarina, eugenolo, farnesolo, geraniolo, aldeide exil cinnamica, idrossicitronellale, idrossi metil pentil cicloesene carbossaldeide, isoeugenolo, limonene, linalolo. Amile cinnamale, alcol amilcinnamilico, alcol anisilico, alcol benzilico, benzil benzoato, benzil cinnamato, benzil salicilato, cinnammale, alcol cinnamilico, citrale, citronellolo, cumarina, eugenolo, farnesolo, geraniolo, aldeide exil cinnamica, idrossicitronellale, idrossi metil pentil cicloesene carbossaldeide, isoeugenolo, limonene, linalolo possono causare reazioni allergiche.

**INTERAZIONI**

Non sono note interazioni medicamentose con altri farmaci.

**EFFETTI INDESIDERATI**

Patologie dell'occhio: visione offuscata con frequenza non nota (vedere anche il paragrafo 4.4). Segnalazione delle reazioni avverse sospette. La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale e' importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari e' richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo: <http://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>.

**GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO**

Nelle donne in stato di gravidanza il prodotto va somministrato nel caso di effettiva necessita', sotto il diretto controllo del medico.