

Prednicarbato, crema 0.25%, tubo 10g -30 g

Nivel de prescripción:

II

Código institucional: 378

Principio activo: Prednicarbato. (World Health Organization, 2024)

Forma farmacéutica:

Crema.

Concentración:

0.25%.

Código ATC:

D07AC18. (World Health Organization, 2024)

Dosis Diaria Definida:

No aplica. (World Health Organization, 2024)

Dosis:

Adultos y niños mayores de 2 años:

Aplicar una película sobre el área a tratar, una o dos veces al día por no más de 4 semanas.

Si se utiliza el medicamento en la cara, el tratamiento debe ser lo más corto posible y de una semana como máximo. (Ferrer Internacional, S.A., 2021)

Vía de administración:

Tópico.

Indicaciones de uso:

tratamiento sintomático de afecciones cutáneas inflamatorias que responden al tratamiento tópico con corticosteroides, como la dermatitis atópica y la psoriasis (excluyendo la psoriasis en placas extensas). (Ferrer Internacional, S.A., 2021)

Reacciones adversas:

Frecuentemente no definidas:

Exfoliación de la piel, dermatitis irritante, prurito, atrofia cutánea, dolor cutáneo, xeroderma, estrías, lesiones acneiformes, cambios de pigmentación, supresión del eje hipotálamo-hipófisis-adrenal, hipertensión intracraneal, parestesias, dermatitis perioral, urticaria, hipertrichosis. (Medscape, a)

Precauciones de uso:

La terapia tópica de largo plazo puede interferir con el eje hipotálamo-hipófisis-adrenal, principalmente en niños y jóvenes.

Puede llegar a intervenir en el crecimiento y desarrollo de niños.

El uso prologado de corticoesteroides puede aumentar la incidencia de infecciones secundarias, enmascararlas, prolongarlas o exacerbarlas.

Se ha reportado miopatía aguda con dosis altas de corticoesteroides.

Los corticoesteroides pueden causar problemas psiquiátricos como depresión, euforia, insomnio, cambios de humor y personalidad.

La dermatitis de contacto puede ocurrir y es diagnóstica con la falla del tratamiento y el exacerbamiento de la enfermedad.

Se debe usar con precaución en pacientes con enfermedad cardiovascular, diabetes, enfermedades del tracto digestivo, insuficiencia hepática, miastenia grave, infarto del miocardio, cataratas o glaucoma, osteoporosis, insuficiencia renal, patología tiroidea y colitis ulcerativa.

El tratamiento prolongado puede aumentar el riesgo de padecer Sarcoma de Kaposi. (Ferrer Internacional, S.A., 2021)

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad al principio activo o cualquier componente de la formulación. No debe utilizarse alrededor de los ojos.

No debe utilizarse sobre manifestaciones cutáneas de tuberculosis, sífilis o infecciones víricas, en acné rosácea, dermatitis perioral, acné vulgar, enfermedades atróficas de la piel o sobre heridas abiertas. (Ferrer Internacional, S.A., 2021) (Medscape, b)

Interacciones:

No existen interacciones conocidas, no obstante, no se deben aplicar otros preparados en la zona a tratar. (Medscape, c)

Embarazo y lactancia:

Embarazo:

El prednicarbato es categoría C durante el embarazo.

No existen estudios adecuados y bien controlados en mujeres embarazadas sobre los efectos teratogénicos del prednicarbato. Por lo tanto, debe usarse durante el embarazo solo si el beneficio potencial justifica el riesgo potencial para el feto.

Los corticosteroides atraviesan la placenta. Se han descrito efectos sobre el feto / recién nacido (retraso del crecimiento intrauterino, supresión corticosuprarrenal, paladar hendido) tras la administración sistémica de dosis elevadas de corticosteroides.

En general, durante el primer trimestre del embarazo debe evitarse el uso de preparados tópicos que contengan corticoides.

Lactancia:

La seguridad de este medicamento durante la lactancia no ha sido establecida por lo que no se recomienda su uso. Las mujeres en período de lactancia no deben aplicarse el medicamento en los pechos. (Medscape, d) (Ferrer Internacional, S.A., 2021)

Referencias bibliográficas:

- Comisión Terapéutica Central / Dirección Terapéutica Central. (Octubre de 2021).
igssgt.org. Recuperado Enero de 2024, de Listado de Medicamentos:
<https://www.igssgt.org/listado-de-medicamentos/>
- Ferrer Internacional, S.A. (Enero de 2021). Agencia Española de Medicamentos y
Productos Sanitarios. Recuperado Enero de 2024, de Prednicarbato 2,5mg:
https://cima.aemps.es/cima/pdfs/es/ft/60372/60372_ft.pdf
- Medscape. (a). Medscape. Recuperado Enero de 2023, de Prednicarbato:
<https://reference.medscape.com/drug/dermatop-prednicarbato-topical-343523#4>
- Medscape. (b). Medscape. Recuperado Enero de 2023, de Prednicarbato:
<https://reference.medscape.com/drug/dermatop-prednicarbato-topical-343523#5>
- Medscape. (c). Medscape. Recuperado Enero de 2023, de Prednicarbato:
<https://reference.medscape.com/drug/dermatop-prednicarbato-topical-343523#3>
- Medscape. (d). Medscape. Recuperado Enero de 2023, de Prednicarbato:
<https://reference.medscape.com/drug/dermatop-prednicarbato-topical-343523#6>
- UpToDate. (2024). UpToDate. Obtenido de Prednicarbato: Drug information:
https://www.uptodate.com/contents/prednicarbato-drug-information?source=history_widget
- World Health Organization. (26 de Enero de 2024). WHO Collaborating Centre for
Drug Statistics Methodology. Recuperado Enero de 2024, de Prednicarbato:
https://www.whocc.no/atc_ddd_index/?code=D07AC18