

# Glytop® Glytop® F

## Triamcinolona Acetonida 0,01 y 0,1%

Crema  
Venta Bajo Receta

### COMPOSICION

Cada 100 g de crema contiene:

Triamcinolona Acetonida:

Glytop® 0,010 %

Glytop® F 0,100 %

Excipientes autorizados por el Ministerio de Salud y Ambiente: csp 100,00 %, cera autoemulsionable no iónica, vaselina sólida, alcohol cetílico, esfingolípidos de ácidos grasos saturados (ceramidas), glicerina, metilparabeno, propilparabeno, imidourea, citrato de sodio, aroma y agua purificada.

### ACCION TERAPEUTICA

Antiinflamatoria, antipruriginosa y antialérgica.

### POSOLOGIA Y FORMA DE ADMINISTRACION

La crema debe ser aplicada en las regiones afectadas 3 o 4 veces por día. Glytop® es compatible con patologías donde el estrato córneo se halla afectado, por su contenido en esfingolípidos de ácidos grasos saturados (ceramidas).

### CONTRAINDICACIONES

Contraindicado en pacientes con hipersensibilidad a cualquiera de los componentes. La terapia tópica esteroidea está contraindicada en la tuberculosis de la piel, herpes simple y varicela, o cuando hay trastornos circulatorios acentuados, infección en la zona a tratar, atrofia dérmica preexistente, el tratamiento prolongado en pacientes con cataratas, productos aplicados en el área periorbital, glaucoma, diabetes mellitus, acné.

### PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Sólo para uso externo.

Evitar el contacto con los ojos.

Si provoca irritación, discontinuar la medicación y aplicar terapia adecuada. En caso de producirse infecciones debe recurrirse al uso de antibióticos o antifúngicos. Si no hay respuesta favorable, discontinuar el corticoide hasta que la infección haya sido controlada. En caso de áreas afectadas extensas, o en técnicas oclusivas, prestar atención a la posible presentación de síntomas por absorción sistémica. No se recomienda su uso en embarazadas, especialmente en grandes áreas o por periodos de tiempo prolongados.

Este medicamento no es apto para uso oftálmico.

Embarazo y Lactancia: No se recomienda su uso en embarazadas, no debe aplicarse la crema en las mamas antes de la amamantación.

Niños y Adolescentes: Se desaconseja su uso en zonas extensas del cuerpo y el empleo de técnicas oclusivas. El uso inapropiado de corticoterapia tópica en estos pacientes puede producir Síndrome de Cushing, hipertensión intracraneana y crecimiento retardado. Los tratamientos de duración superior a las dos semanas que excedan una dosis diaria deben ser estrictamente vigilados por el médico.

Geriatría: Los problemas específicos de la edad no son causa suficiente para limitar el uso de corticoides en pacientes geriátricos, no obstante, las corticoterapias tópicas en pacientes con evidencias de atrofia dérmica preexistente requieren minuciosa supervisión médica.

No aplicar al tratamiento de rosácea, dermatitis perioral o acné.

### REACCIONES ADVERSAS

Generalmente en todas las terapias corticoideas tópicas la incidencia y severidad de los efectos colaterales locales o sistémicos se incrementa en la medida en que actúan los factores que favorecen la absorción percutánea.

El uso de vestimentas o vendajes oclusivos, así como la administración de cantidades excesivas favorecen la absorción de corticoides a través de la piel.

La absorción percutánea de corticoides puede traer aparejado trastornos tales como hiperglucemia, glucosuria, supresión del eje hipotalámico-pituitario- adrenal, que son reversibles discontinuando la terapia.

La aplicación de corticosteroides, especialmente en técnicas oclusivas, puede presentar sensación de quemadura, picazón, irritación, sequedad, hipertrichosis, hipopigmentación, atrofia de la piel, estrías, erupciones acneiformes, infecciones secundarias.

### SOBREDOSIFICACION

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los centros de toxicología: Hospital de Niños R. Gutierrez. Tel.: (011) 4962-6666 / Hospital Posadas Tel.: (011) 4658-7777.

### CONSERVACION

Consevar en su envase original, en lugar fresco.

Fecha de última revisión: 20/03/96

### PRESENTACIONES

Glytop® y Glytop® F se presentan en pomos conteniendo 30 g de crema.

MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.  
ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD Y AMBIENTE.

**Certificado N° 44967**



**PHARMATRIX**

Elaborado por Laboratorio Pharmatrix, Div. Therabel Pharma S.A.  
Arenales 259. Ramos Mejía. Buenos Aires. Argentina.  
Director Técnico: Betina Martínez, Farmacéutica.  
Industria Argentina

REF D