

HIPOGLOS C/

HIDROCORTISONA ANDROMACO

Hidrocortisona (ME), vitamina A Palmitato

Cicatrizante antiinflamatorio antialérgico

- Pomada tubo x 15 gr.

FÓRMULA

Cada 100 g. contiene:
Hidrocortisona alcohol...1,000 g.
Vitamina A Palmitato (proveniente de Aceite de Hígado de Peces, incluyendo 2% de Hígado de Bacalao)..... 6000 UI,
Ácido Bórico2,000 g.
Excipientes (Óxido de Zinc 15,000g, Cloruro de Bencetonio 0,010 g; Lanolina 21,000g, Talco 15,000g; Vainilla 0,025 g, Agua purificada 17,000 g; , Vaselina Sólida c.s.p 100,000g)

INDICACIONES

Lesiones agudas o crónicas de la piel y mucosas de origen alérgico o inflamatorio. Dermatitis atópica, de contacto, eczematoides, exudativa y otras alteraciones dermatológicas que correspondan a los corticoides tópicos.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN

Aplicar 2 a 3 veces por día, hasta la remisión de los síntomas. Previo a la aplicación de Hipoglós con Hidrocortisona Pomada, es conveniente limpiar cuidadosamente el área afectada. Puede cubrirse con gasa esterilizada o vendaje oclusivo.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a cualquiera de sus componentes. Tuberculosis cutánea, dermatosis lútica o afecciones virales (herpes, varicela zóster). Enfermedad de Cushing, prurito anal.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Generales: La absorción sistémica de los corticoides tópicos produce supresión reversible del eje hipotálamo-pituitario-adrenal (HPA), síndrome de Cushing, hiperglucemia y glucosuria.

Las condiciones que aumentan la absorción percutánea incluyen el empleo de esteroides de alta potencia, el uso prolongado o en grandes extensiones, la cura oclusiva, la aplicación en piel irritada, heridas abiertas y ulceraciones. Por lo tanto, pacientes bajo esas circunstancias, deberán evaluarse periódicamente. Si se observara supresión del eje HPA, deberá discontinuarse la terapia, reducir la frecuencia de aplicación, o sustituir el corticoide por uno menos potente.

Los niños pueden absorber proporcionalmente mayores cantidades de corticoides y por tanto, son más susceptibles a toxicidad sistémica.

Si se presenta irritación, infección bacteriana o micótica, el corticoide deberá ser discontinuado e instituirse la terapia adecuada.

Laboratorio: Los siguientes exámenes de laboratorio pueden ayudar en la evaluación de la supresión del eje HPA.

-Cortisol urinario.

-Test de estimulación con ACTH.

REACCIONES ADVERSAS

Los siguientes efectos adversos han sido comunicados con el uso de corticoides tópicos más frecuentes cuando se utilizan curas oclusivas.

La siguiente lista se refiere a efectos adversos en orden decreciente de aparición:

Ardor, prurito, irritación, sequedad o xerosis, folliculitis, hipertriosis, erupciones acneiformes, hipopigmentación, dermatitis perioral, dermatitis alérgica de contacto, maceración de la piel, infecciones secundarias, atrofia cutánea, estrías, miliaria, telangiectasias. En psoriasis, su uso o supresión puede producir psoriasis pustulosa.

Los pañales pueden actuar como cura oclusiva, aumentando los efectos adversos del corticoide, por lo cual no se recomienda su uso en niños, durante tiempo prolongado.

Carcinogénesis, Mutagénesis y Fertilidad:

Embarazo: Los corticoides son generalmente teratogénicos en animales de laboratorio cuando son administrados en forma sistémica a dosis bajas. Los corticoides tópicos de alta potencia han demostrado ser teratogénicos en animales de laboratorio. No existen estudios bien controlados en mujeres embarazadas sobre los efectos teratogénicos de los corticoides de uso tópico, por lo tanto, el uso de los mismos durante el embarazo deberá evaluarse en relación al riesgo beneficio de su administración. Sin embargo, no deberán ser utilizados en grandes cantidades o durante largos períodos.

Lactancia: No se conoce si la administración tópica de corticoides puede ser absorbida en cantidades suficientes como para ser detectables a nivel de la leche materna. Sin embargo, se deberá tener precaución con el uso de los mismos durante la lactancia.

Uso Pediátrico: Los niños son más susceptibles que los adultos a la supresión del eje HPA y

al síndrome de Cushing con el uso de corticoides tópicos, debido a la mayor superficie cutánea en relación al peso corporal. Se han comunicado casos de hipertensión endocraneana, síndrome de Cushing y supresión del HPA en niños que estaban recibiendo corticoides tópicos. Las manifestaciones de la supresión adrenal incluyen: retardo del crecimiento, disminución en la ganancia de peso, bajos niveles plasmáticos de cortisol, y ausencia de respuesta a la estimulación con ACTH.

Por lo tanto, el empleo de corticoides tópicos en niños deberá ser instituido durante el menor tiempo posible, y limitado a la menor cantidad, compatible con el efecto terapéutico buscado. El uso crónico de corticoides puede interferir con el crecimiento y desarrollo de los niños.

SOBREDOSIFICACIÓN:

Aún no se han reportado casos en que haya habido sobredosis no tratada.

En caso de ingestión accidental, comuníquese con el Centro Nacional de Toxicología, Teodoro S. Mongelós y Gral. Santos, Teléfonos 204800, 204908, 203113.

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

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

PRESENTACIÓN

Envase con 15 gr.

Mantener este y cualquier otro medicamento fuera del alcance de los niños.

Conservar a temperatura ambiente menor de 25° C

HIPOGLOS ANDROMACO

Vitamina A, Ácido Bórico , Óxido de Zinc, Aceite de Hígado de Bacalao Excipientes.

Regenerador tisular

- Pomada x 100 gr.
- Pomada x 50 gr.

FÓRMULA:

Cada 100 g. de pomada contiene:

Vitamina A (proveniente de aceite de hígado de peces, que

incluye aceite de hígado de bacalao) 600.000 U.I.
Acido Bórico 2 g.
Oxido de zinc 15 g.
Excipientes: (Cloruro de Bencetonio, Talco, Lanolina, Vainillina, BHA, BHT, Vaselina sólida, Agua purificada)c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Hipoglós Pomada posee acción cicatrizante y regeneradora de los tejidos.

INDICACIONES

Dermatitis del pañal, higiene del lactante, grietas del pezón, quemaduras, eczemas, úlceras por decúbito, quemaduras solares.

CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS/ PROPIEDADES

Acción farmacológica: La Vitamina A influye en la integridad de los epitelios e inhibe su queratinización, o sea, produce antiqueratinización. Así, la capa córnea de la piel se hace menos organizada, más delgada y pierde su estrato superficial, siendo reemplazada por una capa córnea normalizada.

El Oxido de zinc es astringente, protector tópico y antiséptico y disminuye las manifestaciones inflamatorias, estando particularmente indicado en eczemas y excoiraciones leves.

El Acido bórico produce el descenso del pH de la piel y posee acción antiséptica, bacteriostática y anticandidiásica local. Es un protector de la piel y brinda alivio en las dermatitis del pañal y en otras irritaciones de la piel.

POSOLÓGIA/ MODO DE ADMINISTRACIÓN

Limpiar previamente, si fuera necesario, con agua hervida entibiaada o aceite el área de la piel afectada, epidermis infantil escaldada (dermatitis del pañal). Aplicar luego suavemente, cubriendo de ser conveniente, con una gasa esterilizada. Repetir el tratamiento 2 ó 3 veces por día de ser necesario, hasta lograr la completa remisión de la sintomatología (salvo otra indicación del médico)

Para obtener el máximo beneficio, se recomienda limpiar cuidadosamente la piel afectada por dermatitis del pañal, quemaduras, heridas, úlceras por decúbito, irritaciones producidas por la luz solar y otros agentes, etc.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de la formulación.

ADVERTENCIA

Debido a que existe una cierta reabsorción transcutánea de la Vitamina A, los riesgos de efectos secundarios aumentan cuando la superficie de aplicación es extensa, se emplea vendaje oclusivo, la piel está lesionada (particularmente quemada) o se trata de mucosas. Mantener fuera del alcance de los niños

PRECAUCIONES

Asegurarse de la asepsia de la zona tratada. Siendo la Vitamina A una sustancia oxidable, no utilizar antes o después de un antiséptico con propiedades oxidantes

REACCIONES ADVERSA:

Efectos locales: posibilidad de eczema de contacto

SOBREDOSIFICACIÓN:

Aún no se han reportado casos en que haya habido sobredosis no tratada. Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al hospital más cercano o comunicarse con el centro toxicológico.

PRESENTACIONES

Envases con 50 y 100 g

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO:

Conservar a temperatura ambiente menor de 25° C

HIPOGLOS ANDROMACO

Undecilenato de Zinc Propionato de Sodio , Ácido Bórico , óxido de Zinc , Diodohidroxiquinolina

Cicatrizante antiséptico protector dérmico

• Polvo talq. x 40 gr.

FÓRMULA

Cada 100 g. contiene:

Undecilenato de zinc3,00 g.
Propionato de Sodio1,00 g.
Diiodo-Hidroxiquinolina.....1,00 g.
Acido bórico 2,00 g.
Oxido de zinc..... 20,00 g.
Excipientes: (Oxido de Hierro Rojo 0,05g; Esencia de Rosas 0,10 g, Talco c.s.)

ACCIÓN TERAPÉUTICA:

Cicatrizantes, antiséptico y protector dérmico.

INDICACIONES

Dermatitis, Protección de la piel agrietada o irritada, Escaras, Picaduras de insectos, Urticaria, Erupciones cutáneas, Heridas, Excoiraciones, Hiperhidrosis, Bromhidrosis, Úlceras varicosas, Heridas quirúrgicas, Lesiones

por rascado.

CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS / PROPIEDADES

El Undecilenato de Zinc se utiliza en el tratamiento de infecciones dermatofíticas superficiales. Es fungicida y fungistático sobre hongos del género Trichophyton, Epidermophyton y Microsporum. Posee acciones bacteriostáticas y bactericidas sobre estafilococos y estreptococos.

Ejerce una acción astringente que ayuda a suprimir la inflamación.

El Propionato de Sodio posee acción fungicida y usualmente se lo utiliza en combinación con otros agentes antimicrobianos para el tratamiento de infecciones provocadas por hongos de los géneros Trichophyton, Epidermophyton, Microsporum y Candida albicans.

La Diodohidroxiquinolina posee acción antibacteriana y antifúngica que se debe al núcleo de la hidroxiquinolina, reforzado por la presencia de átomos de yodo.

Protector dérmico que resulta una terapéutica útil al reducir el riesgo de infecciones bacterianas y micóticas. Sus componentes actúan sinérgicamente sobre la superficie lesionada.

POSOLÓGIA:

Modo de empleo: Aplicar sobre el área afectada 3 a 4 veces por día, hasta la completa remisión de los síntomas.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad a cualquiera de sus componentes.

ADVERTENCIAS:

Sólo para uso externo

PRECAUCIONES:

Evitar el contacto con los ojos. Está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad a sus componentes, especialmente aquellos sensibles al yodo y las hidroxiquinolinas halogenadas. Debe usarse con precaución en pacientes con enfermedades tiroideas.

Reacciones adversas

Debido a la Diodohidroxiquinolina, se le pueden atribuir varias formas de erupciones de la piel, urticaria y prurito; y muy raramente fiebre, escalofríos y aumento de tamaño de la glándula tiroides.

SOBREDOSIFICACIÓN

Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al hospital más cercano o comunicarse con el centro toxicológico.

PRESENTACIÓN:

Talquera con 40 gr.

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO

Conservar a temperatura ambiente menor de 30° C.

HIPOGLOS CUIDADO DIARIO

ANDROMACO

Oxido de zinc

Ayuda a prevenir las paupaduras, de uso diario en cada cambio de pañal.

- Pomada x 30 gr.
- Pomada x 90 gr.

FÓRMULA

Water, Zinc Oxide, PEG-400, Cetearyl Alcohol, Ceteareth-20, Prunus Amygdalus Dulcis (Sweet Almond) Oil, Bis-Diglyceryl Polyaciladipate-2, Mineral Oil, Glyceryl Stearate, PEG-100 Stearate, Dimethicone, Butyrospermum Parkii (Shea Butter), Petrolatum, Tocopheryl Acetate, Caprylylhydroxamic Acid, Caprylyl Glycol, Glycerin, Panthenol, Propylene Glycol, Xanthan Gum, Fragrance.

Las fórmulas pueden cambiar para incorporar innovaciones, por lo que tenga en cuenta que la declaración de ingredientes que figura en el envase del producto es la válida.

PROPIEDADES

Provitamina B5 (Pantenol), Aceite de Almendras, Manteca de karité, vitamina E y Óxido de zinc.

Indicaciones

Hipoglós cuidado diario contribuye a prevenir la dermatitis del pañal. Gracias a su nueva fórmula, ayuda a calmar, hidratar y regenerar la piel del bebé. Aportando suavidad, elasticidad y manteniéndola humectada en cada cambio del pañal.

MODO DE USO

Todos los días, en la rutina de cambio del pañal, aplicar una generosa capa de la crema Hipoglós cuidado diario sobre la piel previamente limpia y seca, esparciéndola suavemente en pliegues y también en la zona de apoyo del elástico del pañal.

En caso de que la piel de la colita comience a mostrar irritaciones o enrojecimientos es conveniente tener en cuenta las siguientes sugerencias:

- Cambiar los pañales con mayor frecuencia (en los recién nacidos debe ser de 10 a 12 veces por día y a medida que van creciendo puede reducirse la cantidad, pero nunca menos de 6 veces diarias).
- Limpiar la zona genital con un algodón humedecido con óleo calcáreo, toallitas húmedas sin perfume o agua tibia.

• Dejar la piel de la zona al descubierto por más tiempo para acelerar el secado y evitar la concentración de humedad.

• Aplicar una capa de crema Hipoglós cuidado diario en toda el área del pañal, incluyendo pliegues y zona de apoyo del elástico.

HIPOGLOS MICO ANDROMACO

Nitrato de miconazol, oxido de Zinc

Antimicótico, antibacteriano (en especial acción contra las bacterias Gram positivas) cicatrizante.

- Envase con 30 g.

FÓRMULA:

Cada 100 gr contiene:

Nitrato de Miconazol: 0,25 g; Oxido de zinc 15,00; Excipientes: Propilenglicol 4,00g; Cera Microcristalina 20,00g; Sesquioleato de Sorbitán 0,50 g, Vaselina Sólida 30,00 g. Vaselina Líquida 30.25 g

INDICACIONES:

Tratamiento de la dermatitis monilíásica (o micótica) de la zona del pañal.

CONTRA INDICACIONES:

Alergia a cualquiera de los componentes de la formulación
Dosificación, modo de uso: Aplicar sobre la zona inflamada, lavando previamente la misma si fuera necesario. La duración del tratamiento será la indicada por el médico. No se debe usar vendajes oclusivos.

Precauciones: No utilizar este producto en heridas abiertas. Evite el contacto con los ojos. Si la condición empeora o no mejora en 7 días, suspender el tratamiento y volver a consultar al médico.

EMBARAZO Y LACTANCIA:

No se reportaron efectos secundarios atribuidos a la aplicación del Nitrato de Miconazol asociado con el óxido de zinc.

ANTAGONISMO Y

ANTIDOTISMO:

No posee

HIPOGLOS VL ANDROMACO

Vitamina A palmitato Oxido de zinc

- Caja pomo x 30g.