

Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel" Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DE LA ESPECIALIDAD FARMACÉUTICA

1. NOMBRE APROBADO PARA LA ESPECIALIDAD ZUDENINA 0,1 % CREMA) FARMACÉUTICA:		
2. PRINCIPIOS ACTIVOS:			
a. Cada $100\ g$ contiene:			
b. Denominación Común Internacional	Cantidad	b. Denominación Común Internacional	Cantidad
ADAPALENO	0,1 g		
3. FORMA FARMACÉUTICA:			
Crema			
Crema			
4. DATOS CLÍNICOS:			
CONDICIONES DE USO			
4.1 Indicaciones Terapéuticas Aprobadas:			
Tratamiento tópico del acné vu	ılgar.		
4.2 Posologías Aprobadas:			
Una aplicación diaria.			
a. Modo de uso o Forma y Frecuencia de a	administración:		



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel" Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

I	b. Dosis Máxima Aprobada:
Ó	c. En caso de insuficiencia renal:
(d. En caso de insuficiencia hepática:
4.3	Vía de Administración:
	Tópico
•	RESTRICCIONES DE USO
4.4	Contraindicaciones:
	Hipersensibilidad a alguno de los componentes de la fórmula.
4.5	Advertencias:
	No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia, ni durante la lactancia, a menos que a criterio médico el balance riesgo/beneficio sea favorable. De ser imprescindible su uso, por no existir otra alternativa terapéutica suspéndase temporalmente la lactancia materna mientras dure el tratamiento. El producto produce irritación local leve por lo que su uso concomitante con agentes astringentes exfoliantes o irritantes desencadenan efectos aditivos. Durante su uso debe evitarse la exposición al sol o a irradiación UV.
á	a. Precauciones de empleo:
	En caso de irritación severa o signos de sensibilidad suspenda su uso, en caso de irritación local deberá aplicarse con menor frecuencia o suspender temporalmente. No se aplique sobre piel abrasionada o eczematosa. En todo paciente con dermatitis crónica refractaria al tratamiento, se recomienda realizar la prueba de sensibilidad a los parabenos.
ı	b. Información importante sobre algunos componentes del producto:
4.6	Interacción con otros medicamentos:
4.7	Otras interacciones:
4.8	Interferencias con pruebas de diagnóstico:



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel" Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

4.9	Fm	ha	ra	70

No se administre durante el embarazo o cuando se sospeche su existencia, a menos que a

criterio médico el balance riesgo/beneficio sea favorable.
4.10 Lactancia:
No se administre durante la lactancia, a menos que a criterio médico el balance riesgo/beneficio sea favorable.
4.11 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar maquinaria:
4.12 Reacciones Adversas:
Irritación, eritema, sequedad, descamación, ardor de intensidad leve.
4.13 Sobredosis:
Tratamiento:
a. Tratamiento Adultos:
b. Tratamiento Niños:
PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:
5.1 Propiedades Farmacodinámicas:
Grupo Farmacoterapéutico: Preparados antiacné para uso tópico (Retinoides para uso tópico en acné
Código ATC: D10AD03
5.2 Propiedades Farmacocinéticas:
5.3 Datos Preclínicos sobre seguridad:

6. DATOS FARMACÉUTICOS:

5.



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

6.1 Lista cualitativa de Excipientes:

Cabopol 940; Hidróxido de sodio; Propilenglicol;

EMULZONE (Heptanoato de Estearilo/aceite mineral/Poli-Isobuteno

Hidrogenado/Metilparabeno sódico/propilparabeno/agua)

ARLACEL -165 (Estearato de glicerilo/polietilenglicol 100 estearato)

Miristil lactato; Silicona 200/100; Ciclometicona; Metil Gluceth-20

Fenoxietanol; Edeteato Disódico Dihidrato; Metilparabeno base; Alcohol Cetoestearílico;

Agua Purificada

6.2 Incompatibilidades:

6.3 Periodo de Validez Aprobado:

2 Años

6.4 Precauciones Especiales de Conservación:

No se precisan precauciones especiales de conservación

6.5 Sistema Envase Cierre:

TUBO Colapsible de Aluminio con cubierta interna de barniz polimerizado y tapa de polietileno en estuche de cartón.

a. Medida Dispensadora:

N/A

b. Uso correcto de la Medida Dispensadora:

N/A

6.6 Presentaciones Aprobadas:

Tubo contentivo de 10,15,20,30 y/o 60 g

a. Muestras Medicas Aprobadas:

Tubo contentivo de 5,10 y/o 15 g

6.7 Conservación:

Conservese a temperatura inferior a 30°C y a Humedad relativa 70 % HR

6.8 Tipo de Dispensación:

Con Prescripción Facultativa



Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel"

Ciudad Universitaria UCV, Los Chaguaramos, Caracas - República Bolivariana de Venezuela Cod. 1041 Teléfono: (0058-0212) 219.1622 http://www.inhrr.gob.ve RIF: G-20000101-1

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:

Scandinavia Pharma, L.T.D.A, Calle 106 Nº 20-45 Bogotá. Colombia;telf.(00571) 6296560

8. REPRESENTANTE:

Laboratorios Klinos C.A 2da avenida de Campo Alegre. Torre Credival. Mezanina. Campo Algre. Municipio Chacao. Edo. Miranda, Telef. 7007693. fax. 7007718.

9. FABRICANTE:

Merck S.A., Bogota D.C. Colombia. Carretera 65 Nº 10-95;telf.(00571)4254770-

10. FABRICANTE ENVASADOR:

Merck S.A., Bogota D.C. Colombia. Carretera 65 Nº 10-95;telf.(00571)4254770-

11. PROPIETARIO:

Scandinavia Pharma, L.T.D.A, Calle 106 Nº 20-45 Bogotá. Colombia;telf.(00571) 6296560

12. NÚMERO DE REGISTRO SANITARIO:

E.F. 37.539

13. FECHA DE AUTIZACIÓN DEL REGISTRO SANITARIO:

27 de Octubre de 2008

14. FECHA DE LA RENOVACIÓN DE REGISTRO SANITARIO:

15. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO: