

## RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

<b>Nombre del producto:</b>	GRANODERM® NF
<b>Forma farmacéutica:</b>	Ungüento
<b>Fortaleza:</b>	
<b>Presentación:</b>	Estuche por 1 tubo de AL con 20 g
<b>Titular del Registro Sanitario, ciudad, país:</b>	LIDO INTERNACIONAL S.A., Colón, Panamá.
<b>Fabricante (es) del producto, ciudad (es), país (es):</b>	LABORATORIOS RIGAR, S.A., Ciudad de Panamá, Panamá. Producto terminado
<b>Número de Registro Sanitario:</b>	131-25D3
<b>Fecha de Inscripción:</b>	10 de julio de 2025
<b>Composición:</b>	
Cada 100 g contiene:	
Clorhidrato de difenhidramina	1,0 g
Ácido salicílico	2,0 g
Ácido benzoico	4,0 g
Mentol	0,5 g
<b>Plazo de validez:</b>	24 meses
<b>Condiciones de almacenamiento:</b>	Almacenar por debajo de 30 °C

### Indicaciones terapéuticas:

Tratamiento del acné, granos, barros, prurito y pie de atleta.

### Contraindicaciones:

Hipersensibilidad a la difenhidramina, al mentol, al ácido salicílico, al ácido benzoico o a cualquiera de los componentes de la formulación.

No utilizar con otro medicamento que contenga difenhidramina.

Niños menores de 12 años.

### Precauciones:

Embarazo y período de lactancia consulte a su médico previamente.

Puede producirse reacciones de sensibilización debido al uso tópico de difenhidramina, así como sensibilidad cruzada con otros antihistamínicos en pacientes sensibles.

### Advertencias especiales y precauciones de uso:

Evitar el contacto con ojos y mucosas.

Dejar de utilizar el medicamento si se produce sensación de quemazón, erupción cutánea o si los síntomas persisten.

Si es necesario, eliminarlo lavando con agua y jabón.

No utilizar vendajes oclusivos o utilizar en zonas extensa de la piel ya que podría haber una absorción percutánea produciéndose efectos sistémicos.

No aplicar en heridas abiertas o sobre piel infectada.

Para evitar posibles reacciones de fotosensibilidad, proteger la zona tratada de la acción de los rayos solares.

**Efectos indeseables:**

Los efectos secundarios pueden incluir irritación local.  
Reacciones alérgicas en la piel, picazón y enrojecimiento.

**Posología y modo de administración:**

Adultos y niños mayores de 12 años:  
Aplicar en el área afectada 3 ó 4 veces al día. No exceder de 4 aplicaciones en 24 horas.

**Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción:**

No procede

**Uso en Embarazo y lactancia:**

Embarazo y lactancia consultar al médico antes de su uso.

**Efectos sobre la conducción de vehículos/maquinarias:**

No procede

**Sobredosis:**

Acudir el médico inmediatamente

**Propiedades farmacodinámicas:**

Código ATC: D10AX30

Grupo farmacoterapéutico: D: Dermatológicos, D10: Preparados anti-acné, D10A: Preparados anti-acné para uso tópico, D10AX: Otros preparados anti-acné para uso tópico.  
No se describen

**Propiedades farmacocinéticas (Absorción, distribución, biotransformación, eliminación):**

No se describen

**Instrucciones de uso, manipulación y destrucción del remanente no utilizable del producto:**

No procede

**Fecha de aprobación/ revisión del texto:** 10 de julio de 2025.