

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

Nombre del producto:	KETODERM®
Forma farmacéutica:	Gel
Fortaleza:	--
Presentación:	Estuche por un tubo de AL con 15 g.
Titular del Registro Sanitario, país:	ESTABLECIMIENTOS ANCALMO S.A. DE C.V., Antiguo Cuscatlan, El Salvador.
Fabricante, país:	LABORATORIO ANCALMO, Antiguo Cuscatlan, El Salvador.
Número de Registro Sanitario:	068-18D3
Fecha de Inscripción:	9 de octubre de 2018
Composición:	
Cada 100 g contiene:	
Ketoconazol	2,00 g
Pantenol	2,00 g
Etanol 90°	0,02 mL
Aceite de castor	4,00 g
Plazo de validez:	36 meses
Condiciones de almacenamiento:	Almacenar por debajo de 30 °C.

Indicaciones terapéuticas:

Dermatitis superficiales, tiñas de la piel en cualquier parte del cuerpo, pie de atleta y dermatitis seborreica.

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad a los componentes de la fórmula. No aplicar en mucosa (oídos, ojos y vagina).

Precauciones:

Ver Advertencias

Advertencias especiales y precauciones de uso:

Como el Ketoconazol no se absorbe por la piel íntegra, el uso del Ketoderm Gel no está contraindicado en el embarazo o la lactancia.

Contiene aceite de castor polioxilado, puede producir reacciones locales en la piel.

Contiene etanol, debe evitarse su uso frecuente sobre la piel.

Efectos indeseables:

En raras ocasiones pueden ocurrir sensaciones de ardor local, prurito e irritación.

Posología y modo de administración:

Aplicar localmente sobre el área afectada de 1 a 2 veces el día, frotando suavemente para esparcirlo. La dosis puede variar según el cuadro clínico que se presente quedando a criterio del médico la duración del tratamiento.

Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción:

Aunque se trata de la aplicación tópica del Ketoconazol, indique a su médico cualquier medicamento que esté tomando.

Uso en Embarazo y lactancia:

No procede.

Efectos sobre la conducción de vehículos/maquinarias:

No procede.

Sobredosis:

En caso de ingestión la medida a tomar es hacer un lavado gástrico con bicarbonato de sodio.

Propiedades farmacodinámicas:

ATC: D01A Antifúngicos para uso tópico

No se reporta en la literatura.

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

No se reporta en la literatura.

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

No procede.

Fecha de aprobación/ revisión del texto: 9 de octubre de 2018.