

ORIFUNGAL[®]
KETOCONAZOL
Crema

Industria brasileña

Venta bajo receta

FÓRMULA CUALITATIVA-CUANTITATIVA

Crema para aplicación tópica sobre la piel.

Cada gramo de crema contiene: Ketoconazol 20 mg. Excipientes: Propilenglicol, Alcohol Estearílico, Alcohol Cetílico, Monoestearato de sorbitan, Polisorbato 60, Miristato de isopropilo, Sulfito de sodio anhidro, Polisorbato 80, Agua purificada.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Grupo farmacoterapéutico: Antimicótico para uso tópico. Derivados del imidazol y triazol, código ATC: D01AC08.

INDICACIONES

ORIFUNGAL[®] 2 % Crema está indicado para la aplicación tópica en el tratamiento de infecciones cutáneas producidas por dermatofitos: tinea corporis, tinea cruris, tinea manus y tinea pedis debidas a *Trichophyton rubrum*, *Trichophyton mentagrophytes*, *Microsporum canis* y *Epidermophyton floccosum*, así como en el tratamiento de candidiasis cutánea y tinea (pitiriasis) versicolor.

ORIFUNGAL[®] 2% Crema también está indicado para el tratamiento de la dermatitis seborreica.

PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Propiedades farmacodinámicas

Mecanismo de acción

Ketoconazol inhibe la biosíntesis de ergosterol en hongos y modifica la composición de otros componentes lipídicos en la membrana.

Efectos farmacodinámicos

Generalmente, ketoconazol crema actúa rápidamente en el prurito, que es comúnmente visto en infecciones por dermatofitos y levaduras, así como también en condiciones cutáneas asociadas con la presencia de *Malassezia* spp. Esta mejora sintomática es observada antes de que los primeros signos de curación sean observados.

Microbiología

Ketoconazol, un derivado sintético del imidazol dioxalano, posee una potente actividad antimicótica contra los dermatofitos tales como *Trichophyton* spp., *Epidermophyton floccosum* y *Microsporum* spp. y contra levaduras, incluyendo *Malassezia* spp. y *Candida* spp.

Propiedades farmacocinéticas

Las concentraciones plasmáticas de ketoconazol no fueron detectables después de la administración tópica del ORIFUNGAL[®] 2% Crema en la piel de adultos. En un estudio llevado a cabo en niños con dermatitis seborreica (n = 19), donde se aplicaron diariamente alrededor de 40 g de ORIFUNGAL[®] 2% Crema en el 40% del área de superficie corporal, se detectaron niveles plasmáticos de ketoconazol en 5 niños, oscilando de 32 a 133 ng/ml.

Información No Clínica

Los datos preclínicos no revelaron peligros especiales para los humanos en base a estudios convencionales, incluyendo irritación ocular o dérmica primaria, sensibilidad dérmica y toxicidad dérmica a dosis repetidas.

Los estudios de irritación dérmica y ocular aguda con formulaciones de ketoconazol crema en conejos no mostraron irritación dérmica u ocular. Los resultados de un estudio de sensibilidad dérmica en cobayos no mostraron potencial alergénico ni de sensibilización. En cinco estudios de dosis repetidas dérmicas en conejos, ketoconazol fue administrado tanto en la piel erosionada como no erosionada a una dosis máxima de 40 mg/kg. En un estudio fue notada una leve irritación en los grupos de ketoconazol y placebo, sin embargo, en los estudios restantes no se notaron efectos tóxicos dérmicos ni sistémicos. Datos de estudios farmacocinéticos, de varias formulaciones de ketoconazol bajo condiciones de ensayo exageradas en animales de laboratorio, no mostraron concentraciones plasmáticas de ketoconazol apreciables.

POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN

Candidiasis cutánea, tinea corporis, tinea cruris, tinea manus, tinea pedis y tinea (pitiriasis) versicolor: se recomienda que ORIFUNGAL[®] 2% Crema sea aplicado una vez al día cubriendo el área afectada y el área circundante inmediata.

Dermatitis seborreica: ORIFUNGAL[®] 2% Crema debe ser aplicado en el área afectada una o dos veces al día.

La duración habitual del tratamiento es tinea versicolor 2-3 semanas, infección por levaduras 2-3 semanas, tinea cruris 2-4 semanas, tinea corporis 3-4 semanas, tinea pedis 4-6 semanas.

La duración habitual inicial del tratamiento en dermatitis seborreica es 2 a 4 semanas. El tratamiento de mantenimiento es aplicado una o dos veces por semana en dermatitis seborreica.

El tratamiento debe continuarse hasta algunos días después de la desaparición de todos los síntomas. El diagnóstico deberá ser reconsiderado si después de 4 semanas de tratamiento no se observara mejoría clínica.

Poblaciones especiales

Pacientes pediátricos

Existen datos limitados sobre el uso de ketoconazol 2% crema en pacientes pediátricos.

Administración

Administración tópica en la piel.

CONTRAINDICACIONES

ORIFUNGAL[®] 2% Crema está contraindicado en individuos con hipersensibilidad conocida a cualquiera de los ingredientes.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

ORIFUNGAL[®] 2% Crema no es para uso oftalmológico.

Si es co-administrado con corticosteroide tópico, para prevenir un efecto rebote después de la interrupción de un tratamiento prolongado con corticosteroides tópicos, se recomienda continuar con la aplicación de un corticosteroide tópico leve por la mañana y aplicar ORIFUNGAL[®] 2% Crema por la noche y subsecuentemente y gradualmente discontinuar el tratamiento esteroide durante un período de 2-3 semanas.

Interacciones

Ninguna conocida.

Embarazo y Lactancia

Embarazo

No existen estudios adecuados y bien controlados en mujeres embarazadas. Las concentraciones plasmáticas de ketoconazol no fueron detectadas después de la aplicación tópica de ORIFUNGAL[®] 2% Crema en la piel de personas no embarazadas. El uso durante el embarazo quedará a criterio del médico tratante.

Lactancia

No existen estudios adecuados y bien controlados en mujeres en periodo de lactancia. No existen riesgos conocidos asociados con el uso de ORIFUNGAL[®] 2% Crema en la lactancia.

REACCIONES ADVERSAS

Durante toda esta sección se presentan las reacciones adversas. Las reacciones adversas son eventos adversos que estuvieron considerados como razonablemente asociados con el uso de ketoconazol en base a una valoración exhaustiva de la información disponible de eventos adversos. Una relación causal con

ketoconazol no puede ser establecida de manera confiable en casos individuales. Más aún, debido a que los estudios clínicos son conducidos bajo condiciones ampliamente variantes, las tasas observadas de reacciones adversas en los estudios clínicos de un fármaco no pueden ser directamente comparadas a las tasas en los estudios clínicos de otro fármaco y pueden no reflejar las tasas observadas en la práctica clínica.

Datos de ensayos clínicos

La seguridad de ORIFUNGAL[®] 2% Crema fue evaluada en 1079 sujetos en 30 ensayos clínicos donde ORIFUNGAL[®] 2% Crema fue aplicado tópicamente sobre la piel.

Las reacciones adversas que fueron reportadas por $\geq 1\%$ de los sujetos tratados con ORIFUNGAL[®] 2% Crema, se muestran en la Tabla 1.

Tabla 1: Reacciones adversas reportadas en $\geq 1\%$ de 1079 sujetos tratados con ORIFUNGAL[®] 2% Crema, en 30 Ensayos Clínicos

Clasificación por órganos y sistemas	%
Término Preferido	
Trastornos generales y condiciones en el sitio de administración	
Eritema en el sitio de aplicación	1,0
Prurito en el sitio de aplicación	2,0
Trastornos en piel y tejidos subcutáneo	
Sensación de quemazón en la piel	1,9

Reacciones adversas adicionales que se produjeron en $<1\%$ de sujetos tratados con ORIFUNGAL[®] 2% Crema en el conjunto de datos clínicos se enumeran en la Tabla 2.

Tabla 2: Reacciones adversas reportadas en $<1\%$ de 1079 sujetos tratados con ORIFUNGAL[®] 2% Crema en 30 ensayos clínicos

Clasificación por órganos y sistemas	
Término Preferido	
Trastornos generales y condiciones en el sitio de administración	
Sangrado en el sitio de aplicación	
Molestias en el sitio de aplicación	
Sequedad en el sitio de aplicación	
Inflamación en el sitio de aplicación	
Irritación en el sitio de aplicación	
Parestesia en el sitio de aplicación	
Reacción en el sitio de aplicación	
Trastornos del sistema inmune	
Hipersensibilidad	
Trastornos en piel y tejidos subcutáneos	
Erupción bullosa	
Dermatitis de contacto	
Erupción	
Exfoliación de piel	
Piel pegajosa	

Datos posteriores a la comercialización

Además de las reacciones adversas reportadas durante los estudios clínicos y enumeradas arriba, las siguientes reacciones adversas han sido reportadas durante la etapa de comercialización (Tabla 3). Las frecuencias son provistas de acuerdo con la siguiente convención:

Muy frecuente	$\geq 1/10$
Frecuente	$\geq 1/100$ y $< 1/10$
Poco frecuente	$\geq 1/1.000$ y $< 1/100$
Raro	$\geq 1/10.000$ y $< 1/1.000$
Muy raro	$< 1/10.000$, incluyendo reportes aislados

En la Tabla 3, las reacciones adversas se presentan por categoría de frecuencia basada en las tasas de reportes espontáneos.

Tabla 3. Reacciones adversas identificadas durante la experiencia posterior a la comercialización con ORIFUNGAL® 2 % Crema por categoría de frecuencia estimada a partir de las tasas de reportes espontáneos

Trastornos de la Piel y del Tejido Subcutáneo	
<i>Muy raro</i>	Urticaria

SOBREDOSIS

Aplicación tópica

La aplicación tópica excesiva puede producir eritema, edema y sensación de quemazón, que desaparecerá con la discontinuación del tratamiento.

Ingestión

En el evento de ingestión accidental, deben tomarse medidas de soporte y sintomáticas.

En caso de sobredosis concurrir al centro asistencial más próximo o comunicarse con el Centro de Intoxicaciones del HOSPITAL RICARDO GUTIERREZ, teléfono (01)4962-6666 ó 4962-2247 o al HOSPITAL POSADAS, teléfonos (011) 4658-7777 ó 4654-6648.

INCOMPATIBILIDADES

Ninguna conocida.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Conservar a temperatura ambiente hasta 30°C.
Mantener fuera del alcance de los niños.

INSTRUCCIONES DE USO / MANEJO

Para abrir el pomo, desenrosque la tapa. Luego perforo el sello del pomo con el extremo en la parte superior de la tapa.

PRESENTACIONES

ORIFUNGAL[®] 2% Crema se presenta en pomos conteniendo 15 g.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.
Certificado N°: 35.936.
Director Técnico: Georgina Rodriguez, Farmacéutica-Bioquímica.

Elaborado bajo licencia de JANSSEN PHARMACEUTICA N.V., Beerse, Bélgica.
Por JANSSEN-CILAG FARMACEUTICA LTDA.
Rod Presidente Dutra, Km 154,
Sao José dos Campos, SP, Brasil.
CNPJ 51.780.468/0002-68

Importado y distribuido por JANSSEN CILAG FARMACEUTICA S.A., Mendoza 1259 –1428- Buenos Aires, Argentina.

Centro de atención al cliente:

Por correo electrónico: infojanssen@janar.jnj.com

Por teléfono: 0800-122-0238

® Marca Registrada

Fecha de última revisión: 7 de mayo de 2018