RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO

Dermovate 0,5 mg/g creme Dermovate 0,5 mg/g pomada

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada grama de creme ou pomada contém 0,5 mg de propionato de clobetasol.

Dermovate 0,5 mg/g creme Excipientes com efeito conhecido: Álcool cetoestearílico – 84 mg/g Clorocresol – 0,75 mg/g Propilenoglicol (E 1520) – 475 mg/g

Dermovate 0,5 mg/g pomada Excipiente com efeito conhecido: Propilenoglicol (E 1520) – 50 mg/g

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Dermovate 0,5 mg/g creme Creme. Creme branco e macio.

Dermovate 0,5 mg/g pomada Pomada. Pomada branca, macia e translúcida.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Indicações terapêuticas

Dermovate está indicado no tratamento das seguintes situações:

- psoríase (exceto psoríase generalizada em placas)
- dermatoses resistentes
- líquen plano
- lúpus eritematoso discoide
- outras situações dérmicas que não respondam satisfatoriamente a esteroides menos potentes.

4.2 Posologia e modo de administração

Adultos, idosos e crianças acima de 1 ano de idade Creme

Os cremes são especialmente apropriados para superfícies húmidas ou exsudadas.

Pomada

As pomadas são especialmente apropriadas para lesões secas, liquenificadas ou escamosas.

Aplicar uma camada fina e esfregar suavemente usando apenas a quantidade suficiente para cobrir a área afetada, uma ou duas vezes ao dia durante 4 semanas até ocorrerem melhorias. Depois, reduzir a frequência de aplicação ou alterar o tratamento para uma preparação menos potente. Permitir tempo suficiente para a absorção após cada aplicação, antes de aplicar um emoliente.

Dermovate pode ser utilizado em ciclos de tratamento repetidos de curta duração para controlar exacerbações.

Se necessário, em lesões muito resistentes, especialmente quando há hiperqueratose, a ação de Dermovate pode ser potenciada por oclusão da área a tratar com uma película de polietileno.

Normalmente é suficiente a oclusão durante a noite para se obter uma resposta satisfatória; depois, a melhoria obtida pode, geralmente, manter-se com aplicação tópica sem oclusão.

Se a condição piorar ou não melhorar dentro de 2 a 4 semanas, o tratamento e o diagnóstico devem ser reavaliados.

O tratamento não deve ser continuado por mais de 4 semanas. Se for necessário um tratamento contínuo, deve-se usar uma preparação menos potente.

A dose máxima semanal não deve exceder 50 g/semana.

Dermatite atópica (eczema)

A terapêutica com Dermovate deve ser gradualmente descontinuada assim que a situação esteja controlada e, deve-se utilizar um emoliente, para manutenção da terapêutica.

Pode ocorrer recorrência de dermatoses pré-existentes com a descontinuação abrupta do Dermovate.

Dermatoses resistentes

Doentes que têm frequentemente recaídas

Depois de um episódio agudo ter sido tratado de forma eficaz com terapêutica contínua de corticosteroides tópicos, pode-se considerar a utilização de aplicações intermitentes (uma vez ao

dia, duas vezes por semana, sem oclusão). Este procedimento demonstrou ser útil na redução da frequência da recaída.

A aplicação deve continuar a ser feita em todos os locais previamente afetados ou em sítios conhecidos de potencial recaída. Este regime deve ser combinado com o uso diário de rotina de emolientes. A condição e os benefícios e riscos do tratamento contínuo devem ser reavaliados numa base regular.

Crianças

Dermovate é contraindicado em crianças com menos de um ano de idade.

As crianças são mais propensas a desenvolver efeitos secundários sistémicos e locais a corticosteroides tópicos e, geralmente, requerem ciclos mais curtos e agentes menos potentes do que os adultos.

Recomenda-se precaução ao utilizar Dermovate para garantir que a quantidade aplicada é a mínima que com benefício terapêutico.

Idosos

Os estudos clínicos não identificaram diferenças nas respostas entre os idosos e doentes mais jovens. A maior frequência da função hepática ou renal diminuída em idosos pode atrasar a eliminação, se ocorrer absorção sistémica. Como tal, a quantidade mínima deverá ser utilizada durante o menor período de tempo para alcançar o benefício clínico desejado.

Compromisso renal/ hepático

Em caso de absorção sistémica (quando a aplicação é sobre uma grande área de superfície por um período prolongado), o metabolismo e a eliminação podem ser retardados e, portanto, pode aumentar o risco de toxicidade sistémica. Como tal, a quantidade mínima deverá ser utilizada durante o menor período de tempo para alcançar o benefício clínico desejado.

4.3 Contraindicações

Hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1

As seguintes condições não devem ser tratadas com clobetasol:

- infeções cutâneas não tratadas
- rosácea
- acne vulgar
- prurido sem inflamação
- prurido perianal e genital
- dermatite perioral

Dermovate é contraindicado em dermatoses em crianças com idade inferior a 1 ano, incluindo dermatites.

4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

Dermovate deve ser utilizado com precaução em doentes com antecedentes de hipersensibilidade local aos corticosteroides ou a qualquer um dos excipientes da preparação. Reações de hipersensibilidade local (ver secção 4.8) podem assemelhar-se a sintomas da doença em tratamento.

Podem ocorrer em alguns indivíduos, como resultado da absorção sistémica aumentada de esteroides tópicos, manifestações de hipercortisolismo (síndrome de Cushing) e supressão reversível do eixo Hipotálamo-Hipofisário-Adrenal (HPA), originando insuficiência glucocorticosteroide. Se qualquer dos efeitos acima referidos for observado, suspender o medicamento gradualmente reduzindo a frequência da aplicação ou substituindo-o por um corticosteroide menos potente. A suspensão abrupta do tratamento pode resultar em insuficiência glucocorticosteroide (ver secção 4.8).

Fatores de risco que aumentam os efeitos sistémicos:

- Potência e formulação de esteroides tópicos
- Duração da exposição
- Aplicação numa grande área de superfície
- Utilização em áreas oclusas da pele, por exemplo, em áreas intertriginosas ou debaixo de pensos oclusivos (em bebés, a fralda pode actuar como um penso oclusivo)
- Hidratação aumentada do estrato córneo
- Utilização em áreas de pele fina como a face
- Utilização na pele lesada ou noutras condições em que a barreira da pele pode estar comprometida
- Em comparação com os adultos, as crianças e os lactentes podem absorver proporcionalmente maiores quantidades de corticosteroides tópicos e, como tal, são mais suscetíveis a efeitos adversos sistémicos. Isto ocorre porque as crianças têm uma barreira de pele imatura e uma maior área de superfície em relação ao peso corporal em comparação com os adultos.

Perturbações Visuais

Podem ser notificadas perturbações visuais com o uso sistémico e tópico de corticosteroides. Se um doente apresentar sintomas tais como visão turva ou outras perturbações visuais, o doente deve ser considerado para encaminhamento para um oftalmologista para avaliação de possíveis causas que podem incluir cataratas, glaucoma ou doenças raras, como coriorretinopatia serosa central (CRSC), que foram notificadas após o uso de corticosteroides sistémicos e tópicos.

Crianças

Em lactentes e crianças com menos de 12 anos de idade, a terapêutica contínua prolongada com corticosteroides tópicos deve ser evitada sempre que possível, pois pode ocorrer supressão suprarrenal.

As crianças são mais suscetíveis a desenvolver alterações atróficas com a utilização de corticosteroides tópicos. Se for necessário utilizar Dermovate em crianças, recomenda-se que se limite o tratamento a apenas uns dias e que seja semanalmente revisto.

Risco de infeção por oclusão

A infeção bacteriana é facilitada pelo calor, pelas condições de humidade nas dobras da pele ou por pensos oclusivos. Quando são utilizados pensos oclusivos, a pele deve ser limpa antes da aplicação de um novo penso.

Uso na Psoríase

Os corticosteroides tópicos devem ser utilizados com precaução na psoríase uma vez que foram notificados alguns casos de recidiva rebound, desenvolvimento de tolerância, risco de psoríase pustular generalizada e desenvolvimento de toxicidade local ou sistémica, devido à função de barreira da pele se encontrar comprometida. Se for utilizado na psoríase é importante a supervisão cuidadosa do doente.

Infeção concomitante

Deverá utilizar-se terapêutica antimicrobiana apropriada sempre que ocorra infeção das lesões inflamatórias em tratamento. Em caso de alastramento da infeção deverá suspender-se a terapêutica corticosteroide tópica e administrar terapêutica antimicrobiana apropriada.

Úlceras crónicas da perna

Os corticosteroides tópicos são por vezes utilizados para tratar a dermatite em torno de úlceras crónicas da perna. No entanto, esta utilização pode estar associada a uma maior ocorrência de reações de hipersensibilidade local e a um risco aumentado de infeção local.

Aplicação na face

A aplicação na face não é recomendada porque se trata de uma área mais suscetível a alterações atróficas. Se utilizado na face, deve-se limitar o tratamento a apenas alguns dias.

Aplicação nas pálpebras

Se aplicado nas pálpebras, é necessária precaução para se assegurar que a preparação não penetre nos olhos, uma vez que a exposição repetida pode originar cataratas e glaucomas.

Dermovate 0,5 mg/g creme

Este medicamento contém álcool cetoestearílico. Pode causar reações cutâneas locais (por exemplo dermatite de contacto).

Este medicamento contém clorocresol. Pode causar reações alérgicas.

Este medicamento contém 14250 mg de propilenoglicol (E1520) em cada embalagem que é equivalente a 475 mg/g. O propilenoglicol pode causar irritação da pele. Não utilize este medicamento em bebés com menos de 4 semanas de idade com feridas abertas ou grandes áreas de pele gretada ou lesada (como queimaduras) sem falar com o seu médico ou farmacêutico

Dermovate 0,5 mg/g pomada

Este medicamento contém 1500 mg de propilenoglicol (E 1520) em cada embalagem que é equivalente a 50 mg/g. O propilenoglicol pode causar irritação da pele. Não utilize este

medicamento em bebés com menos de 4 semanas de idade com feridas abertas ou grandes áreas de pele gretada ou lesada (como queimaduras) sem falar com o seu médico ou farmacêutico.

4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Demonstrou-se que a administração concomitante com medicamentos que podem inibir a CYP3A4 (por exemplo ritonavir, itraconazol) inibe o metabolismo dos corticosteroides, levando ao aumento da exposição sistémica. A relevância clínica desta interação depende da dose e da via de administração dos corticosteroides e da potência do inibidor da CYP3A4.

4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento

Gravidez

A quantidade de dados sobre a utilização de clobetasol em mulheres grávidas é limitada.

Os estudos em animais revelaram toxicidade reprodutiva (ver secção 5.3.).

A relevância destes dados não foi demonstrada em seres humanos, contudo a administração de Dermovate durante a gravidez apenas deve ser considerada se o benefício esperado para a mãe superar o risco para o feto. Deve utilizar-se a quantidade mínima durante o menor período de tempo.

Amamentação

Não foi estabelecida a segurança da utilização de corticosteroides tópicos durante o período de aleitamento.

Não se sabe se a administração tópica de corticosteroides pode resultar em absorção sistémica suficiente que produza quantidades detetáveis no leite materno.

A administração de Dermovate durante o aleitamento apenas deve ser considerada se o benefício esperado para a mãe superar o risco para o bebé.

Se utilizado durante o aleitamento, Dermovate não deve ser aplicado nos seios para evitar ingestão acidental pelo lactente.

Fertilidade

Não existem dados em seres humanos para avaliar o efeito dos corticosteroides tópicos sobre a fertilidade.

4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

Não foram realizados estudos para investigar o efeito de clobetasol na capacidade de conduzir e utilizar máquinas. Não é expectável uma diminuição na capacidade de conduzir e utilizar máquinas tendo em conta o perfil de reações adversas de clobetasol tópico.

4.8 Efeitos indesejáveis

APROVADO EM 22-05-2020 INFARMED

As reações adversas medicamentosas (RAMs) são descritas seguidamente pelo sistema de classes de órgãos MedDRA e por frequência. As frequências são definidas do seguinte modo: muito frequentes ($\geq 1/10$), frequentes ($\geq 1/100$, <1/10), pouco frequentes ($\geq 1/1000$, <1/1000), raros ($\geq 1/10.000$, <1/1.000) e muito raros (<1/10.000), incluindo notificações isoladas.

Dados de pós-comercialização

Infeções e infestações

Muito raros: Infeções oportunistas.

Doenças do sistema imunitário

Muito raros: Hipersensibilidade local.

Doenças endócrinas

Muito raros: Supressão do eixo Hipotálamo-Hipofisário-Adrenal (HPA):

Características cushingoides: (por exemplo, face em lua, obesidade central), ganho de peso

tardio/retardamento do crescimento em crianças, osteoporose, glaucoma,

hiperglicemia/glucosúria, cataratas, hipertensão, aumento de peso/obesidade, níveis diminuídos

de cortisol endógeno, alopécia, tricorrexe.

Afeções oculares

Frequência desconhecida: visão turva (ver também a secção 4.4)

Afeções dos tecidos cutâneos e subcutâneos

Frequentes: Prurido, ardor local na pele/dor na pele

Pouco frequentes: Atrofia da pele*, estrias*, telangiectasias*

Muito raros: Adelgaçamento da pele*, enrugamento da pele*, secura da pele*, alterações de pigmentação*, hipertricose, exacerbação de sintomas subjacentes, dermatite alérgica de contacto/dermatite, psoríase pustular, eritema, erupção cutânea, urticária, acne.

Perturbações gerais e alterações no local de administração

Muito raros: Irritação no local de aplicação/dor.

* Características da pele decorrentes de efeitos locais e/ou sistémicos da supressão do eixo Hipotálamo-Hipofisário-Adrenal (HPA).

Notificação de suspeitas de reações adversas

A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação benefício-risco do medicamento. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas diretamente ao INFARMED, I.P.:

Sítio da internet: http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram (preferencialmente) ou através dos seguintes contactos: Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53 1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita) E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

4.9 Sobredosagem

Sintomas e sinais

Dermovate aplicado topicamente pode ser absorvido em quantidades suficientes para produzir efeitos sistémicos. É pouco provável que ocorra uma sobredosagem aguda, no entanto no caso de sobredosagem crónica ou uso incorreto podem surgir sinais de hipercortisolismo (ver secção 4.8).

Tratamento

No caso de sobredosagem, Dermovate deve ser suspenso gradualmente, reduzindo a frequência da aplicação ou substituindo-o por um corticosteroide menos potente, devido ao risco de insuficiência glucocorticosteroide.

Deverá ser efetuado tratamento adicional conforme indicação clínica ou como recomendado pelo centro nacional antivenenos, quando disponível.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: 13.5 - Medicamentos utilizados em afeções cutâneas. Corticosteroides de aplicação tópica, código ATC: D07AD01

Mecanismo de ação

Os corticosteroides tópicos atuam como agentes anti-inflamatórios através de vários mecanismos que inibem reações alérgicas de fase tardia, incluindo diminuição da densidade dos mastócitos, diminuição da quimiotaxia e ativação dos eosinófilos, diminuição da produção de citocinas por linfócitos, monócitos, mastócitos e eosinófilos e inibição do metabolismo do ácido araquidónico.

Efeitos farmacodinâmicos

Os corticosteroides tópicos têm propriedades anti-inflamatórias, antipruriginosas e vasoconstritoras.

5.2 Propriedades farmacocinéticas

Absorção

Os corticosteroides tópicos podem ser absorvidos sistemicamente pela pele intacta e saudável. A extensão da absorção percutânea dos corticosteroides tópicos é determinada por vários fatores,

incluindo o veículo e a integridade da barreira epidérmica. A oclusão, a inflamação e/ou outros processos de doenças da pele também podem aumentar a absorção percutânea.

Num estudo com indivíduos saudáveis e pele sã, a concentração plasmática máxima média do propionato de clobetasol de 0,63 ng/ml ocorreu oito horas após a segunda aplicação (13 horas após a aplicação inicial) de 30 g de pomada de propionato de clobetasol a 0,05 %. Após aplicação de uma segunda dose de 30 g de creme de propionato de clobetasol a 0,05 %, a concentração plasmática máxima média foi ligeiramente superior à da pomada e ocorreu 10 horas após a aplicação. Num outro estudo, a concentração plasmática máxima média foi de cerca 2,3 ng/ml e 4,6 ng/ml em doentes com psoríase e eczema, respetivamente, e ocorreu 3 horas após uma única aplicação de 25 g de pomada de propionato de clobetasol a 0,05 %.

Distribuição

Para avaliar a exposição sistémica dos corticosteroides tópicos é necessária a utilização de parâmetros farmacodinâmicos, uma vez que os níveis circulantes estão abaixo do nível de deteção.

Biotransformação

Uma vez absorvidos através da pele, os corticosteroides tópicos seguem vias farmacocinéticas semelhantes aos corticosteroides administrados sistemicamente. A metabolização ocorre principalmente no fígado.

Eliminação

Os corticosteroides tópicos são excretados pelos rins. Adicionalmente, alguns corticosteroides e os seus metabolitos também são excretados na bílis.

5.3 Dados de segurança pré-clínica

Os dados não clínicos não revelaram riscos especiais para o ser humano, segundo estudos convencionais de farmacologia de segurança, toxicidade de dose única e repetida e mutagénese in vitro. O potencial carcinogénico do propionato de clobetasol não foi estudado.

Nos estudos de toxicidade reprodutiva realizados no rato com administração subcutânea de propionato de clobetasol não se observaram efeitos sobre o acasalamento verificando-se diminuição da fertilidade apenas na dose máxima administrada.

A administração subcutânea de propionato de clobetasol a ratinhos, ratos e coelhos durante a gravidez, esteve associada a efeitos adversos no desenvolvimento embrio-fetal (nomeadamente imaturidade fetal e malformações esqueléticas).

Num estudo de desenvolvimento pré e pós-natal no rato foi observado atraso no desenvolvimento da geração F1. Não foram, no entanto, observados efeitos adversos na fertilidade das gerações F1 e F2.

Num estudo de embriotoxicidade no rato, a administração tópica de clobetasol mostrou imaturidade fetal e malformações esqueléticas e viscerais, em doses relativamente baixas.

A relevância clínica destes dados, relativa à aplicação cutânea de propionato de clobetasol, não foi estabelecida.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista dos excipientes

Creme:

Monoestearato de glicerilo

Álcool cetostearílico

Clorocresol

Citrato de sódio

Ácido cítrico monohidratado

Água purificada

Mistura de monoestearato de glicerol e estearato de polioxietileno

Cera branca de abelha

Propilenoglicol (E 1520)

Pomada:

Propilenoglicol (E 1520)

Vaselina

Sesquioleato de sorbitano

6.2 Incompatibilidades

Nenhuma relatada.

6.3 Prazo de validade

2 anos.

Após abertura: 3 meses quando conservado a temperatura inferior a 25°C.

6.4 Precauções especiais de conservação

Conservar a temperatura inferior a 30°C.

Condições de conservação do medicamento após abertura, ver secção 6.3.

6.5 Natureza e conteúdo do recipiente

Bisnagas em alumínio, com tampa branca de polipropileno, contendo 30 g de creme ou pomada.

6.6 Precauções especiais de eliminação e manuseamento

Não existem requisitos especiais.

Qualquer medicamento não utilizado ou resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Glaxo Wellcome Farmacêutica, Lda Rua Dr. António Loureiro Borges, 3 Arquiparque - Miraflores 1495–131 Algés Portugal

8. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Dermovate 0,5 mg/g creme

Nº de registo: 8430124 – 30 g, creme, 0,5 mg/g, bisnaga de alumínio

Dermovate 0,5 mg/g pomada

Nº de registo: 8430223 – 30 g, pomada, 0,5 mg/g, bisnaga de alumínio

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Dermovate 0,5 mg/g creme

Data da primeira autorização: 26 de agosto de 1975

Data da última renovação:

Dermovate 0,5 mg/g pomada

Data da primeira autorização: 26 de agosto de 1975 Data da última renovação: 16 de setembro de 2014

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO