

SCHERIPROCT[®] Pomada**COMPOSICIÓN**

100 g de pomada contienen: prednisolona 150 mg, hidrocortisona 500 mg, mentol 200 mg.

Excipientes: aceite de ricino para inyección, aceite de ricino hidrogenado, esencia de Chipre 6466, octildodecanol, polietilenglicol 400 mono ricinoleato.

TITULAR Y RESPONSABLE DE LA FABRICACIÓN**Titular:**

Intendis Farma, S.A.
Méndez Álvaro, 55
28045 Madrid – España

Responsable de la fabricación:

Intendis Manufacturing S.p.A.
Vía E. Schering, 21
20090 Segrate (Milán)- Italia

INDICACIONES

Hemorroides, fisuras anales superficiales, proctitis.

DOSIFICACIÓN Y EMPLEO

Antes de la aplicación, que se hará preferentemente después de la defecación, debe limpiarse con cuidado la región anal. La rapidez con que suele presentarse la mejoría, no debe inducir a concluir el tratamiento prematuramente. Para evitar recaídas, después de haber desaparecido las molestias, es preciso continuar el tratamiento durante una semana por lo menos, si bien con intervalos de administración más largos (una sola aplicación de pomada al día). No obstante, deberá procurarse que la duración del tratamiento no exceda de 4 semanas.

Si el médico no prescribe otra cosa, en general se aplicará la pomada 3 veces al día, con excepción del primer día de tratamiento, en el que para conseguir una eliminación rápida de las molestias, se puede emplear el preparado hasta 4 veces.

Por cada aplicación basta una cantidad de pomada del tamaño de un guisante, que se extenderá con el dedo en la región y el anillo anales venciendo con la punta del dedo la resistencia del esfínter.

Para la aplicación intrarrectal, se empleará la cánula incluida en el envase, enroscándola al tubo de pomada. Ante procesos muy inflamados y dolorosos, puede ser aconsejable utilizar el dedo también para la aplicación intrarrectal. Los nódulos prolapsados deben recubrirse con una capa gruesa de pomada y, si es posible, intentar con mucha prudencia su reposición con el dedo. Si los nódulos externos están muy inflamados, se recomienda tomar un baño de asiento antes de aplicar el preparado.

CONTRAINDICACIONES

Procesos tuberculosos o luéticos en la zona de tratamiento, afecciones virales (p. ej., viruela, varicela y herpes).

INCOMPATIBILIDADES

No se han descrito.

INTOXICACIÓN Y TRATAMIENTO

No se ha descrito.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20.

EFFECTOS SECUNDARIOS

Cuando el tratamiento con Scheriproct se prolongue más de 4 semanas, no puede excluirse la posibilidad de que aparezcan manifestaciones locales secundarias como p. ej., atrofas cutáneas.

OBSERVACIONES

Si en la zona a tratar existe una micosis, es necesaria una terapia específica adicional.

Durante el primer trimestre del embarazo, los corticoides tópicos no deben aplicarse en grandes cantidades ni durante largo tiempo.

PRESENTACIÓN

Tubos con 10 y 30 g de pomada.

CADUCIDAD

La fecha de caducidad de este medicamento está impresa en el envase. ¡No utilice el medicamento después de esta fecha en ningún caso!

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE Y DE LA VISTA DE LOS NIÑOS

TEXTO REVISADO

Agosto de 2005.

P-Scheriproct (3V0406DP)-p