



Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

"2017 - AÑO DE LAS ENERGÍAS RENOVABLES"

DISPOSICIÓN N° 3074

BUENOS AIRES, 30 MAR 2017

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-016919-16-1 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma GALDERMA ARGENTINA S.A., solicita la aprobación de nuevos proyectos de prospectos e información para el paciente para la Especialidad Medicinal denominada EPIDUO / ADAPALENO - PEROXIDO DE BENZOILO, Forma farmacéutica y concentración: GEL USO TOPICO, ADAPALENO 0,1% - PEROXIDO DE BENZOILO 2,5%; aprobada por Certificado N° 54.071.

Que los proyectos presentados se encuadran dentro de los alcances de las normativas vigentes, Ley de Medicamentos 16.463, Decreto 150/92 y la Disposición N°: 5904/96 y Circular N° 4/13.

Que los procedimientos para las modificaciones y/o rectificaciones de los datos característicos correspondientes a un certificado de Especialidad Medicinal otorgado en los términos de la



"2017 - AÑO DE LAS ENERGÍAS RENOVABLES"

Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° 3074

Disposición ANMAT N° 5755/96, se encuentran establecidos en la  
Disposición ANMAT N° 6077/97.

Que la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos ha  
tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el  
Decreto N° 1490/92 y Decreto N° 101 de fecha 16 de Diciembre de  
2015.

Por ello:

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE  
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1º. - Autorízase el cambio de prospectos e información para el  
paciente presentado para la Especialidad Medicinal denominada EPIDUO /  
ADAPALENO - PEROXIDO DE BENZOILO, Forma farmacéutica y  
concentración: GEL USO TOPICO, ADAPALENO 0,1% - PEROXIDO DE  
BENZOILO 2,5%; aprobada por Certificado N° 54.071 y Disposición N°  
5418/07, propiedad de la firma GALDERMA ARGENTINA S.A., cuyos  
textos constan de fojas 294 a 299, 303 a 308 y 312 a 317, para los



"2017 - AÑO DE LAS ENERGÍAS RENOVABLES"

Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° 3074

prospectos y de fojas 300 a 302, 309 a 311 y 318 a 320, para la información para el paciente.

ARTICULO 2º. - Sustitúyase en el Anexo II de la Disposición autorizante ANMAT N° 5418/07 los prospectos autorizados por las fojas 294 a 299 y la información para el paciente autorizada por las fojas 300 a 302, de las aprobadas en el artículo 1º, los que integrarán el Anexo de la presente.

ARTICULO 3º. - Acéptase el texto del Anexo de Autorización de modificaciones el cual pasa a formar parte integrante de la presente disposición y el que deberá agregarse al Certificado N° 54.071 en los términos de la Disposición ANMAT N° 6077/97.

ARTICULO 4º. - Regístrese; por mesa de entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la copia autenticada de la presente disposición conjuntamente con los prospectos e información para el paciente y Anexos, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de adjuntar al legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

EXPEDIENTE N° 1-0047-0000-016919-16-1

DISPOSICIÓN N° 3074

Jfs

Dr. BORRERO  
Subadministrador Nacional  
A.N.M.A.T.



"2017 - AÑO DE LAS ENERGÍAS RENOVABLES"

Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

ANEXO DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

El Administrador Nacional de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N° **3074**, a los efectos de su anexo en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 54.071 y de acuerdo a lo solicitado por la firma GALDERMA ARGENTINA S.A., del producto inscripto en el registro de Especialidades Medicinales (REM) bajo:

Nombre comercial / Genérico/s: EPIDUO / ADAPALENO - PEROXIDO DE BENZOILO, Forma farmacéutica y concentración: GEL USO TOPICO, ADAPALENO 0,1% - PEROXIDO DE BENZOILO 2,5%.-

Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal N° 5418/07.

Tramitado por expediente N° 1-47-0000-002890-07-1.

| DATO A MODIFICAR                            | DATO AUTORIZADO HASTA LA FECHA      | MODIFICACION AUTORIZADA  |
|---|-------------------------------------|--|
| Prospectos de información para el paciente. | e Anexo de Disposición N° 11769/16. | Prospectos de fs. 294 a 299, 303 a 308 y 312 a 317, corresponde desglosar de fs. 294 a 299. Información para el paciente de fs. 300 a 302, 309 a 311 y 318 a 320, corresponde desglosar de fs. 300 a 302.- |



"2017 - AÑO DE LAS ENERGÍAS RENOVABLES"

Ministerio de Salud  
Secretaría de Políticas,  
Regulación e Institutos  
A.N.M.A.T.

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma GALDERMA ARGENTINA S.A., Titular del Certificado de Autorización N° 54.071 en la Ciudad de Buenos Aires, a los días.....,del mes de..... **30 MAR 2017**

Expediente N° 1-0047-0000-016919-16-1

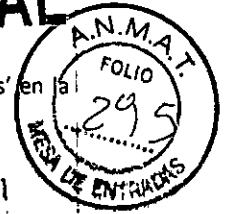
DISPOSICIÓN N°

Jfs

**307**

**DR. ROBERTO LEIZAOLA**  
Subadministrador Nacional  
A.N.M.A.T.





3074

Los criterios de eficacia fueron:

- (1) Porcentaje de éxito, porcentaje de pacientes calificados como 'Curados' y 'Casi curados' en la Semana 12 sobre la base de la Evaluación Global del Investigador (IGA);
- (2) Cambio y Cambio porcentual desde la admisión hasta la Semana 12 en
  - Recuentos de lesiones inflamatorias
  - Recuentos de lesiones no inflamatorias
  - Recuento de lesiones totales

Los resultados de eficacia se presentan para cada estudio en la Tabla 1 y los resultados combinados en la Tabla 2. Epiduo demostró ser más efectivo en comparación con sus componentes individuales y el vehículo de gel en ambos estudios. En general, el efecto benéfico neto (activo menos vehículo) obtenido con Epiduo fue mayor que la suma de los beneficios netos obtenidos de los componentes individuales, indicando este hecho una potenciación de las actividades terapéuticas de estas sustancias cuando se usaron en una combinación de dosis fija. Un efecto temprano del tratamiento con Epiduo fue coherentemente observado en el Estudio 1 y en el Estudio 2 para las lesiones no inflamatorias en la Semana 1 de tratamiento. Las lesiones no inflamatorias (comedones abiertos y cerrados) respondieron sensiblemente entre la primera y la cuarta semana. No se estableció el beneficio en los nódulos y el acné.

Tabla 1 : Eficacia clínica en dos ensayos comparativos

| Estudio 1                                |                         |                       |                       |                       |
|--|-------------------------|-----------------------|-----------------------|-----------------------|
| Estudio 1<br>Semana 12 LOCF; ITT         | Adapaleno+BPO*<br>N=149 | Adapaleno<br>N=148    | BPO*<br>N=149         | Vehículo<br>N=71      |
| Éxito (Curado, Casi curado)              | 41 (27,5%)              | 23 (15,5%)<br>p=0,008 | 23 (15,4%)<br>p=0,003 | 7 (9,9%)<br>p=0,002   |
| Reducción promedio (%<br>Reducción) en   |                         |                       |                       |                       |
| Recuento de lesiones<br>inflamatorias    | 17 (62,8%)              | 13 (45,7%)<br>p<0,001 | 13 (43,6%)<br>p<0,001 | 11 (37,8%)<br>p<0,001 |
| Recuento de lesiones no<br>inflamatorias | 22 (51,2%)              | 17 (33,3%)<br>p<0,001 | 16 (36,4%)<br>p<0,001 | 14 (37,5%)<br>p<0,001 |
| Recuento de lesiones totales             | 40 (51,0%)              | 29 (35,4%)<br>p<0,001 | 27 (35,6%)<br>p<0,001 | 26 (31,0%)<br>p<0,001 |

| Estudio 2                                |                         |                       |                       |                       |
|--|-------------------------|-----------------------|-----------------------|-----------------------|
| Estudio 2<br>Semana 12 LOCF; ITT         | Adapaleno+BPO*<br>N=415 | Adapaleno<br>N=420    | BPO<br>N=415          | Vehículo<br>N=418     |
| Éxito (Curado, Casi curado)              | 125 (30,1%)             | 83 (19,8%)<br>p<0,001 | 92 (22,2%)<br>p=0,006 | 47 (11,3%)<br>p<0,001 |
| Reducción promedio (%<br>Reducción) en   |                         |                       |                       |                       |
| Recuento de lesiones<br>inflamatorias    | 16 (62,1%)              | 14 (50,0%)<br>p<0,001 | 16 (55,6%)<br>p=0,068 | 10 (34,3%)<br>p<0,001 |
| Recuento de lesiones no<br>inflamatorias | 24 (53,8%)              | 22 (49,1%)<br>p=0,048 | 20 (44,1%)<br>p<0,001 | 14 (29,5%)<br>p<0,001 |
| Recuento de lesiones totales             | 45 (56,3%)              | 39 (46,9%)<br>p=0,002 | 38 (48,1%)<br>p<0,001 | 24 (28,0%)<br>p<0,001 |

SCHIATTI MARIA EUGENIA  
Ph.D. Biología Molecular y Celular  
INSTITUTO VIAL VALENTIN S.A.

PS

Tabla 2 : Eficacia clínica en estudios comparativos combinados

|  | Adapaleno+BPO*<br>N=564 | Adapaleno<br>N=568 | BPO*<br>N=564 | Vehículo Gel<br>N=489 |
|--|-------------------------|--------------------|---------------|-----------------------|
| Éxito (Curado, Casi curado)                              | 166 (29,4%)             | 106 (18,7%)        | 115 (20,4%)   | 54 (11,1%)            |
| <b>Reducción promedio determinado en (% Reducción) :</b> |                         |                    |               |                       |
| Recuento de lesiones inflamatorias                       | 16,0 (62,1%)            | 14,0 (50,0%)       | 15,0 (54,0%)  | 10,0 (35,0%)          |
| Recuento de lesiones no inflamatorias                    | 23,5 (52,8%)            | 21,0 (45,0%)       | 19,0 (42,5%)  | 14,0 (30,7%)          |
| Recuento de lesiones totales                             | 41,0 (54,8%)            | 34,0 (44,0%)       | 33,0 (44,9%)  | 23,0 (29,1%)          |



\*BPO: Peróxido de Benzóilo

*Eficacia clínica de Epiduo en niños de 9 a 11 años de edad:*

Durante un estudio clínico pediátrico, realizado en 285 niños con acné vulgar, con edades entre 9-11 años (53% de los sujetos con 11 años de edad, 33% con 10 años y 14% con 9 años) con un puntaje de 3 (moderado) en la escala IGA y un mínimo de 20 y no más de 100 lesiones en total (no inflamatorias y / o inflamatorias) en la cara (incluyendo la nariz) en la línea basal, fueron tratados con Epiduo Gel una vez al día durante 12 semanas.

El estudio concluyó que los perfiles de eficacia y seguridad de Epiduo Gel en el tratamiento del acné facial en este grupo etario específico (más joven), son consistentes con los resultados de otros estudios pivotaes en pacientes con acné vulgar de 12 años o mayores, mostrando una eficacia significativa con una tolerabilidad aceptable. Se observó un efecto temprano y sostenido con el tratamiento con Epiduo gel, en comparación con el vehículo, el cual fue consistentemente observado en todas las lesiones (inflamatorias, no inflamatorias y totales) entre la Semana 1 y la semana 12.

La eficacia clínica de Epiduo en niños de 9 a 11 años

| <b>Estudio 3</b>                           |                                   |                               |
|--|-----------------------------------|-------------------------------|
| <b>Semana 12 LOCF; ITT</b>                 | <b>Adapaleno + BPO*<br/>N=142</b> | <b>Vehículo Gel<br/>N=143</b> |
| Exito (Curado, Casi curado)                | 67 (47.2%)                        | 22 (15.4%)                    |
| <b>Reducción promedio (% Reducción) en</b> |                                   |                               |
| Recuento de lesiones inflamatorias         | 6 (62.5%)                         | 1 (11.5%)                     |
| Recuento de lesiones no inflamatorias      | 19 (67.6%)                        | 5 (13.2%)                     |
| Recuento de lesiones totales               | 26 (66.9%)                        | 8 (18.4%)                     |

**PROPIEDADES FARMACOCINÉTICAS**

Las propiedades farmacocinéticas de EPIDUO Gel son similares al perfil farmacocinético del gel de Adapaleno al 0,1% solo.

En un estudio farmacocinético de 30 días de exposición al EPIDUO Gel o al gel de Adapaleno al 0,1% conducido en pacientes con acné bajo condiciones maximizadas (con la aplicación de 2 g de gel por día), el Adapaleno no fue cuantificable en la mayoría de las muestras plasmáticas (límite de cuantificación de 0,1 ng/ml).

Se midieron niveles bajos de Adapaleno ( $C_{max}$  entre 0,1 y 0,2 ng/ml), en dos muestras de sangre tomadas de sujetos tratados con EPIDUO Gel y en tres muestras de sujetos tratados con Adapaleno Gel al 0,1%. El  $AUC_{0-24h}$  más alto de Adapaleno determinado en el grupo tratado con EPIDUO Gel fue de 1,99 ng.h/ml.

Estos resultados son comparables a aquellos obtenidos en estudios farmacocinéticos clínicos previos cuando se evaluaron varias formulaciones de Adapaleno al 0,1%, donde la exposición sistémica a Adapaleno fue

SECRETARÍA DE SALUD  
ESTADO DE QUERÉTARO  
SECRETARÍA DE SALUD  
SECRETARÍA DE SALUD

PS



ORIGINAL



307 m

consistentemente baja.

La penetración percutánea de Peróxido de Benzoilo es muy baja: cuando se lo aplica sobre la piel, se transforma totalmente en ácido benzoico que se elimina rápidamente.

### POSOLOGÍA Y MÉTODO DE ADMINISTRACIÓN

EPIDUO Gel se debe aplicar sobre todas las áreas afectadas por acné una vez por día a la noche sobre una piel limpia y seca. Se debe aplicar una capa fina de gel con la punta de los dedos, evitando el contacto con los ojos y los labios (ver Advertencias y Precauciones Especiales para su uso).

La duración del tratamiento debe ser determinada por el Médico sobre la base de la condición clínica. Los primeros signos de mejoría clínica por lo general aparecen después de 1 a 4 semanas de tratamiento.

### CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a la sustancia activa o a cualquiera de los excipientes

### ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES PARA SU USO

EPIDUO Gel no debe ser aplicado sobre la piel dañada, ya sea piel lastimada (cortes o abrasiones) o sobre la piel eczematosa.

En caso de irritación, se debe indicar al paciente la aplicación de humectantes no comedogénicos; reducir la frecuencia de las aplicaciones (por ejemplo, día por medio); suspender su uso en forma temporaria, o discontinuar su uso por completo. Debe evitarse el contacto de EPIDUO con los ojos, boca, fosas nasales o membranas mucosas. Si el producto entra en los ojos, enjuagar inmediatamente con agua tibia.

Este producto contiene propilenglicol (E1520) que puede causar irritación cutánea.

En caso de reacciones que sugieran sensibilidad a algún componente de la fórmula, se deberá discontinuar el uso de EPIDUO.

Debe evitar la exposición excesiva a la luz solar o a la radiación UV.

EPIDUO no debe estar en contacto con material coloreado, incluyendo el cabello y géneros teñidos ya que puede producirse blanqueamiento y decoloración.

### Embarazo y lactancia

#### Embarazo:

Los estudios realizados en animales a través de la vía oral han demostrado toxicidad reproductiva con una exposición sistémica alta.

La experiencia clínica con adapaleno y peróxido de benzoilo aplicado en forma local durante el embarazo es limitada pero los pocos datos disponibles no son indicativos de efectos dañinos en pacientes expuestos en los primeros meses del embarazo.

Debido a la limitada información disponible y ya que es posible un pasaje cutáneo muy leve del adapaleno, Epiduo no debe usarse durante el embarazo.

En caso de embarazo imprevisto, debe discontinuarse el tratamiento.

#### Lactancia:

No se condujo ningún estudio de transferencia de leche en animales o seres humanos después de la aplicación cutánea de Epiduo (adapaleno / peróxido de benzoilo) Gel.

No se prevén efectos en el lactante ya que la exposición sistémica a Epiduo de la mujer que amamanta es insignificante. Epiduo puede usarse durante el amamantamiento.

Las madres en período de lactancia no deben aplicar el producto sobre el pecho.

DS



**INTERACCIONES CON OTROS PRODUCTOS MEDICINALES Y OTRAS FORMAS DE INTERACCIÓN**

307

No se han conducido estudios específicos de interacción de EPIDUO Gel.

Sin embargo, y de acuerdo a la experiencia previa con Adapaleno y Peróxido de Benzoílo, no existen interacciones conocidas con otros productos medicinales que se pueden emplear en forma cutánea y concurrente con EPIDUO Gel. No obstante, no se deben emplear en forma concurrente otros retinoides o Peróxido de Benzoílo o drogas con un modo de acción similar. Se debe tener precaución si se emplean cosméticos con efectos descamativos, irritantes o secantes, ya que pueden producir aún más irritación con EPIDUO Gel.

La absorción de Adapaleno a través de la piel humana es baja (ver Propiedades Farmacocinéticas), y por lo tanto es poco probable la interacción con productos medicinales sistémicos.

La penetración percutánea de Peróxido de Benzoílo en la piel es baja, y el fármaco es metabolizado en su totalidad a ácido benzoico que se elimina rápidamente. Por lo tanto, es poco probable que ocurra una interacción potencial del ácido benzoico con medicamentos sistémicos

**EFFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD DE CONDUCIR Y UTILIZAR MAQUINARIAS**

No aplicable.

**REACCIONES ADVERSAS**

EPIDUO Gel puede causar las siguientes reacciones adversas en el sitio de aplicación:

| Sistema Corporal (MedDRA)                           | Frecuencia                                    | Reacciones Adversas   |
|---|---|---|
| Trastornos oculares                                 | No conocida*                                  | Edema palpebral   |
| Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos | No conocida*                                  | Sensación de opresión en la garganta  |
| Trastornos de la piel y tejido subcutáneo           | Frecuente ( $\geq 1/100$ to $< 1/10$ )        | Piel seca, dermatitis de contacto irritativa, irritación de la piel, sensación de ardor de la piel, eritema, exfoliación de la piel |
|   | Poco frecuente ( $\geq 1/1000$ to $< 1/100$ ) | Prurito, quemadura solar  |
|   | No conocida*                                  | Dermatitis alérgica de contacto, hinchazón de la cara, dolor en la piel (picazón cutánea), ampollas (vesículas).                    |

\* Datos de Farmacovigilancia

MS

Si aparece irritación de la piel después de la aplicación de EPIDUO Gel, la intensidad es generalmente leve o moderada, con síntomas de tolerabilidad local: eritema, piel seca, exfoliación de la piel, sensación de ardor y dolor en la piel (picazón cutánea) que llegan a un pico durante las primeras dos semanas y luego disminuyen en forma espontánea.

**ORIGINAL**

30716



**SOBREDOSIS**

EPIDUO Gel está indicado para ser utilizado por vía externa, una vez al día solamente. En caso de ingestión accidental se deben tomar las medidas sintomáticas apropiadas y buscar la atención en el hospital más cercano o comunicarse con los centros de Toxicología:

Argentina:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez (011) 4962-6666/2247

Hospital A. Posadas (011) 4654-6648 / 4658-7777

Otros países: Lo que la autoridad sanitaria indique

**PRESENTACIONES**

Tubos conteniendo 30 g, 45g, 60 g o 90 g de gel.

Embalaje multi-dosis (pump) con 30g, 45g y 60g.

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS**

**MODO DE CONSERVACIÓN:** Almacenar por debajo de los 25°C.

**ELABORADO POR:** Laboratoires Galderma, ZI de Montdésir, 74540 Alby sur Chéran, Francia

Argentina:

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N°: 54.071- Dirección Técnica: María Laura Franco – Farmacéutica

Importado y distribuido por:

GALDERMA Argentina S.A, Ruta 9 km 37,5, Calle Mozart s/N°, Centro Industrial Garín, Garín, Pcia. de Buenos Aires .

SCHIATTI MARIA EUGENIA  
De Dirección Técnica  
GALDERMA ARGENTINA S.A.

Jan 2017

6 de 9

MS



3074

## EPIDUO, gel

Adapaleno/Peróxido de benzoílo

Lea cuidadosamente toda la información indicada aquí antes de utilizar este medicamento.

- Conserve esta información, usted podría necesitar leerla nuevamente.
- Si tiene alguna otra pregunta o una duda, consulte dicha información con su médico o con el farmacéutico.
- Este medicamento sólo se le ha recetado a Usted. Nunca le entregue este medicamento a ninguna otra persona, aunque tenga los mismos síntomas, ya que podría ser nocivo para esa otra persona.
- Si alguna reacción adversa se torna severa o si experimenta alguna reacción adversa no mencionada en esta información, hable con su médico o con su farmacéutico.

En este prospecto:

1. ¿Qué es EPIDUO gel y para qué se usa?
2. ¿Qué información se debe conocer antes de usar EPIDUO gel?
3. ¿Cómo se debe usar EPIDUO gel?
4. ¿Cuáles son las eventuales reacciones adversas?
5. ¿Cómo se debe conservar EPIDUO gel?
6. Información adicional.

**1. ¿QUÉ ES EPIDUO GEL Y PARA QUÉ SE USA?**

Grupo Farmacoterapéutico: TRATAMIENTO TÓPICO DEL ACNÉ.

Indicaciones Terapéuticas

EPIDUO se utiliza para el tratamiento del acné vulgaris.

Este gel es una asociación de 2 principios activos, el adapaleno y el peróxido de benzoílo que asocian sus propiedades pero de maneras diferentes:

- el adapaleno pertenece a un grupo de productos denominados "retinoides" que actúan específicamente sobre el mecanismo del acné;
- el segundo principio activo, el peróxido de benzoílo, actúa como un agente antimicrobiano y mediante su acción limpiadora y exfoliante de la capa cutánea superior.

**2. ¿QUÉ INFORMACIÓN SE DEBE CONOCER ANTES DE USAR EPIDUO GEL?**Contraindicaciones

Nunca use EPIDUO gel:

- si es alérgico (hipersensible) a los principios activos o a cualquiera de los demás componentes de EPIDUO.

Advertencias y precauciones especiales de uso

Tenga especial cuidado con EPIDUO gel

- No aplique EPIDUO sobre las lesiones, las zonas irritadas o eczematosas
- Evite el contacto con los ojos, la boca, fosas nasales, o con cualquiera de las otras zonas muy sensibles del cuerpo. En caso de contacto con los ojos, lavar inmediatamente con agua tibia.
- Se debe evitar la exposición excesiva a la luz solar y a las lámparas ultravioleta.
- Evite aplicar EPIDUO sobre el cabello y sobre fibras textiles teñidas debido al riesgo de decoloración.
- Lávese las manos cuidadosamente después de aplicar el producto.

Interacción con otros medicamentos

Uso de otros medicamentos:

No aplique otros productos que contengan peróxido de benzoílo y/o retinoides al mismo tiempo que EPIDUO. Evite usar en forma concomitante productos cosméticos irritantes, exfoliantes o astringentes.

Interacciones con alimentos y bebidas.

No procede.

Interacción con productos fitoterapéuticos o con terapias alternativas

No procede.

MS



## Uso durante el embarazo y la lactancia

### **Embarazo y lactancia**

EPIDUO no deberá utilizarse durante el embarazo.

Si usted descubre que está embarazada durante el tratamiento con EPIDUO, el tratamiento debería interrumpirse y usted deberá informar esto a su médico.

EPIDUO puede utilizarse durante la lactancia.

Para evitar un contacto accidental con el bebé, se debe evitar la aplicación de EPIDUO sobre el pecho cuando se esté utilizando durante la lactancia.

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento

### Deportistas

No procede.

### Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

No procede.

### Excipiente de efecto notorio:

Informaciones importantes relacionadas con algunos componentes de EPIDUO gel:

EPIDUO contiene un ingrediente, el propilenglicol (E1520) el cual puede causar irritación de la piel.

## **3. ¿CÓMO SE DEBE USAR EPIDUO GEL?**

### Posología, modo y vía de administración, frecuencia de administración y duración del tratamiento

#### Posología

Siga exactamente las instrucciones de administración indicadas por su médico. En caso de duda, consulte a su médico o farmacéutico.

EPIDUO esta reservado para uso el uso en pacientes a partir de 9 años de edad.

#### Modo y frecuencia de administración

Aplique una capa fina del gel de manera homogénea a la zona afectada por el acné, una vez al día antes de acostarse en la noche, evitando la zona de los ojos y los labios, después de haber lavado y secado la piel. Lávese las manos cuidadosamente después de aplicar el producto.

#### Duración del tratamiento

Su médico le indicará la duración de su tratamiento con EPIDUO.

Si estima que la acción de EPIDUO es demasiado fuerte o débil, comuníquelo a su médico o farmacéutico.

Si usted presenta una irritación persistente después de la aplicación de EPIDUO, consulte con su médico. Su médico podrá reducir la frecuencia de las aplicaciones o suspender el tratamiento por un corto período, o detener definitivamente el uso del gel.

#### Síntomas e instrucciones en caso de sobredosisificación

##### **Si usted utiliza más EPIDUO gel de lo que debiera:**

Si usted utiliza más EPIDUO de lo que debiera, su acné no sanará más rápidamente sino que esto podría provocar irritación y enrojecimiento cutáneo.

Contacte a su médico o al servicio de urgencia:

- Si usted utiliza más de EPIDUO gel de lo que debiera:
- Si un niño se aplica accidentalmente el producto.

#### Instrucciones en caso de omisión de una o de varias dosis

Si se olvida de utilizar EPIDUO gel:

No debe duplicar la dosis para compensar la dosis que ha olvidado aplicarse.

## **4. ¿CUÁLES SON LAS EVENTUALES REACCIONES ADVERSAS?**

### Descripción de las reacciones adversas

Al igual que todos los medicamentos, EPIDUO gel puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

M

EPIDUO puede causar las siguientes reacciones adversas en el sitio de aplicación:

**Efectos adversos frecuentes (experimentados por menos de 1 persona de cada 10)**

- Piel seca, erupción cutánea localizada (dermatitis de contacto irritativa), irritación de la piel, sensación de ardor, enrojecimiento, exfoliación de la piel.

**Efectos adversos poco frecuentes (experimentados por menos de 1 persona de cada 100)**

- Prurito y quemadura solar.

**Frecuencia no conocida (a partir de datos de Farmacovigilancia)**

- Edema palpebral, sensación de opresión en la garganta, dermatitis alérgica de contacto, hinchazón de la cara, dolor en la piel (picazón cutánea), ampollas (vesículas).

Si alguna reacción adversa se torna severa o si experimenta alguna reacción adversa no mencionada en esta información, hable con su médico o con su farmacéutico.

**5. ¿CÓMO SE DEBE CONSERVAR EPIDUO GEL?**

Mantener fuera del alcance y vista de los niños.

**Fecha de vencimiento**

No debe utilizar EPIDUO después de la fecha de vencimiento indicada en el tubo o en el pump. La fecha de vencimiento se refiere al último día del mes.

**Condiciones de conservación**

Conservar a una temperatura inferior a los 25° C.

No utilizar el producto más allá de los 6 meses después de la primera vez que se abre.

Los medicamentos no deberán eliminarse enteros en el desagüe o con los desechos del hogar. Consulte a su farmacéutico sobre la mejor manera de eliminar los medicamentos. Estas medidas permiten proteger el medio ambiente.

**6. INFORMACIÓN ADICIONAL.**

**Listado completo de principios activos y excipientes**

¿Qué contiene EPIDUO gel?

**Los principios activos son:**

Adapaleno 1 mg/g de gel

Peróxido de benzolilo 25 mg/g de gel

**Los otros componentes son:**

Edetato disódico, docusato de sodio, glicerina, poloxámeros, propilenglicol (E1520), Simulgel 600 PHA (copolímero de acrilamida y acrilóildimetiltaurato de sodio, isohexadecano, polisorbato 80, sorbitan oleato), agua purificada.

**Forma farmacéutica y contenido**

¿Qué es lo que contiene EPIDUO, gel y cómo es el envase externo ?

EPIDUO se presenta como un gel opaco de color blanco a amarillento muy pálido en un tubo de plástico que contiene, 30 g, 45 g, 60 g o 90 g de gel o embalaje multidose (pump) con, 30g, 45g y 60g.

Es posible que no se estén comercializando todas las presentaciones.

**Fabricado por:** LABORATOIRES GALDERMA; Z.I. DE MONTDESIR, 74540 ALBY SUR CHERAN, Francia

**Argentina:**

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N°: 54.071

Dirección Técnica: María Laura Franco – Farmacéutica

Importado y distribuido por: GALDERMA Argentina S.A, Ruta 9 km 37,5, Calle Mozart s/N°, Centro Industrial Garín, Garín, Pcia. de Buenos Aires .

M