

BELOGENT (*Betamethasonum*+*Gentamicinum*), krem/maść (0,5 mg + 1 mg)/g

Skład: 1 g kremu/maści zawiera 0,5 mg betametazonu dipropionianu i 1 mg gentamycyny siarczanu oraz subst. pomoc. alkohol cetostearylowy, chlorokrezol (krem)

Wskazania do stosowania: leczenie miejscowe powikłanych zakażeniem bakteryjnym chorób skóry, reagujących na leczenie kortykosteroidami, u pacjentów >13 lat; podejrzenie lub bakteriologiczne potwierdzenie zakażenia skóry wywołanego bakteriami wrażliwymi na gentamycynę (paciorkowce grupy A: alfa- i beta-hemolizujące, gronkowiec złocisty (szczepy koagulazododatnie i koagulazoujemne oraz szczepy wytwarzające penicylinazę), bakterie Gram-ujemne (*Pseudomonas aeruginosa*, *Aerobacter aerogenes*, *Escherichia coli*, *Proteus vulgaris*, *Klebsiella pneumoniae*))

Dawkowanie i sposób podawania: podanie na skórę. **Dorośli i dzieci** >13 lat: cienką warstwą prep. pokrywać chorobowo zmienione miejsca na skórze 1-2 razy/dobę lub rzadziej. Nie stos. opatrunku okluzyjnego. Nie zaleca się stos. u dzieci do 12 lat

Przeciwwskazania: nadwrażliwość na subst. czynną lub którąkolwiek subst. pomoc.; gruzlica skóry, zakażenie wirusowe skóry, trądzik, zapalenie skóry wokół ust, trądzik różowaty; stos. w okolicy odbytu i narządów płciowych; pieluszkowe zapalenie skóry, grzybicze zakażenie skóry, zakażenie skóry bakteriami opornymi na gentamycynę

Ostrzeżenia i środki ostrożności: nie stos. na owłosioną skórę głowy; natychmiast odstawić po wystąpieniu skórnej reakcji alergicznej (świąd, pieczenie, zaczerwienienie skóry); nie stos. okładów zamkniętych; unikać kontaktu z oczami i bł. śluzowymi; nie zaleca się stos. na skórę twarzy, ze względu na ryzyko zapalenia skóry (podobnego do zmian trądzikopodobnych), zapalenia skóry wokół ust, zaniku skóry i trądziku; przy grzybiczym zakażeniu skóry należy zastosować dodatkowo miejscowe leczenie lekami p-grzybiczymi; unikać długotrwałego leczenia, stos. na dużą powierzchnię ciała, na uszkodzoną skórę, w dużych dawkach, u pacjentów z zaburzeniami czynności wątroby i dzieci (ryzyko wystąpienia ogólnoustrojowych objawów niepożądanych kortykosteroidów (w tym zahamowanie czynności kory nadnerczy) oraz gentamycyny (oto- i nefrotoksyczność, szczególnie u osób z zaburzeniami czynności nerek; tylko w przypadku bezwzględnej konieczności stos. na skórę pach i pachwin; nie zaleca się stos. u dzieci do 12 lat; stos. szczególnie ostrożnie u pacjentów z łuszczycą, ze względu na nawrót choroby, ryzyko wystąpienia uogólnionej łuszczycy krostkowej i ogólne działania toksyczne spowodowane zaburzeniem czynności skóry; długotrwałe miejscowe stos. gentamycyny siarczanu prowadzi do nadmiernego wzrostu niewrażliwych drobnoustrojów oraz może spowodować pojawienie się bakterii opornych na antybiotyki aminoglikozydowe; w wyniku ogólnoustrojowego i miejscowego stos kortykosteroidów mogą wystąpić zaburzenia widzenia, w przypadku objawów takich jak nieostre widzenie lub inne zaburzenia widzenia należy rozważyć skierowanie pacjenta do okulisty, aby ustalić możliwe przyczyny, do których może należeć zaćma, jaskra lub choroby rzadkie takie jak centralna chorioretinopatia surowicza, notowana po ogólnoustrojowym i miejscowym stos. kortykosteroidów. Krem ze względu na alkohol cetostearylowy może powodować miejscową reakcję skórą (np. kontaktowe zapalenie skóry) oraz reakcje alergiczne ze względu na chlorkrezol

Działania niepożądane: miejscowe stos. **betametazonu dipropionianu** może spowodować zanikowe zmiany skóry, nieodwracalne rozstępy, suchość skóry, rozszerzenie drobnych tętniczek, zapalenie mieszków włosowych, nadmierne owłosienie, zmiany trądzikopodobne, alergiczne kontaktowe zapalenie skóry (pieczenie, obrzęk i zapalne pęcherzyki na skórze), zapalenie skóry wokół ust, swędzenie, odbarwienie skóry, hamowanie czynności gruczołów potowych oraz wystąpienie wtórnych zakażeń; miejscowe stos. **gentamycyny** może spowodować reakcje nadwrażliwości (wysypka, świąd, zaczerwienienia, obrzęk); mogą wystąpić reakcje alergiczne (krem); ogólne działania niepożądane **betametazonu i gentamycyny** występują rzadko: w przypadku stos. długotrwałego, na dużą powierzchnię skóry, pod okładem zamkniętym, u dzieci i zwykle ustępują po zaprzestaniu stos.; częstość nieznana: nieostre widzenie.

Skrócona informacja o leku wg ChPL z dn. 14.10.2022

Podmiot odpowiedzialny: Belupo s.r.o., Cukrová 14, 81108 Bratysława, Słowacja

Pozwolenie nr: 11344 (krem); 11346 (maść)

Kategoria dostępności: produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp.

Niniejsza informacja została opracowana na podstawie Charakterystyki Produktu Leczniczego z 10/2022.
Przed zastosowaniem należy zapoznać się z pełną informacją o leku.