

Skrócona informacja o leku wg ChPL z dn. 14.10.2022

BELOSALIC (*Betamethasonum*+*Acidum salicylicum*), płyn na skórę (0,5 mg + 20 mg)/g /maść (0,5 mg + 30 mg)/g

Skład: 1 g zawiera betametazon dipropionianu 0,5 mg i kwas salicylowy 20 mg (płyn na skórę)/30 mg (maść)

Wskazania do stosowania: miejscowe leczenie nadmiernie rogowaciejących, suchych i zapalnych chorób skóry, reagujących na miejscowe leczenie kortykosteroidami

Dawkowanie i sposób podawania: podanie na skórę. **Dorośli i dzieci > 12 lat:** cienką warstwę prep. lekko wcierać w chorobowo zmienione miejsca na skórze 2x/dobę lub rzadziej w cięższych przypadkach. Nie stos. dłużej niż 14 dni. Nie zaleca się stos. u dzieci < 12 lat

Przeciwwskazania: nadwrażliwość na subst. czynne lub którąkolwiek subst. pomoc.; gruźlica skóry; zakażenia wirusowe skóry (np. opryszczka zwykła, ospa bydłęca, ospa wietrzna), trądzik (w tym różowaty), zapalenie skóry wokół ust, stos. w okolicy odbytu i narządów płciowych, pieluszkowe zapalenie skóry; grzybicze lub bakteryjne zakażenia skóry (o ile jednocześnie nie wdrożono odpowiedniego leczenia przyczynowego)

Ostrzeżenia i środki ostrożności: nie stos. na owłosioną skórę głowy (maść); jeśli po zastosowaniu wystąpi skórna reakcja alergiczna (świąd, pieczenie lub zaczerwienienie skóry), prep. należy natychmiast odstawić; nie stos. okładów zamkniętych (nasilone wchłanianie kortykosteroidu przez skórę); unikać kontaktu z oczami i bł. śluzowymi; nie stos. na skórę twarzy (ryzyko zapalenia skóry (podobnego do zmian trądzikopodobnych), zapalenia skóry wokół ust, zaniku skóry i trądziku); w przypadku zakażenia skóry zastosować leczenie p-bakteryjne lub p-grzybicze; unikać długotrwałego leczenia, stos. na dużą pow. ciała, 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 kwasu salicylowego), na skórę pach i pachwin stos. tylko w przypadkach bezwzględnie koniecznych (zwiększone wchłanianie); stos. ostrożnie u pacjentów z łuszczycą (miejscowe stos. kortykosteroidów może być niebezpieczne, ze względu na nawrót choroby spowodowany rozwojem tolerancji, ryzyko wystąpienia uogólnionej łuszczycy krostkowej i ogólne działania toksyczne spowodowane zaburzeniem czynności skóry); nie zaleca się stos. u dzieci < 12 lat; 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

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, zapalne pęcherzyki na skórze), zapalenie skóry wokół ust, swędzenie, odbarwienie skóry, hamowanie czynności gruczołów potowych, wtórne zakażenia; miejscowe stos. **kw. salicylowego** może spowodować zapalenie skóry; ogólne działania niepożądane **betametazonu i kwasu salicylowego**: rzadko, przede wszystkim w przypadku stos. długotrwałego, na dużą pow. skóry, pod okładem zamkniętym, u dzieci, zwykle ustępują po zaprzestaniu stos.; częstość nieznana: nieostre widzenie

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

Pozwolenie nr: 11342 (maść), 11343 (płyn na skórę) wydane przez Prezesa URPL

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

Dane dotyczące refundacji: Belosalic, płyn na skórę 100 ml: cena detaliczna: 27,95 zł; wysokość dopłaty świadczeniobiorcy: 13,98 zł, na podst. Obwieszczenia MZ z dnia 19.03.2025 r. w sprawie wykazu

Skrócona informacja o leku wg ChPL z dn. 14.10.2022

refundowanych leków, środków spożywczych specjalnego przeznaczenia żywieniowego oraz wyrobów medycznych na 01.04.2025 r.

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