

# POSITON

emulsión cutánea  
IQUINOSA FARMA



## COMPOSICIÓN

Cada ml de POSITON emulsión cutánea contiene:

|                               |              |
|-------------------------------|--------------|
| Triamcinolona acetónido ..... | 1 mg         |
| Neomicina (Sulfato) .....     | 3,5 mg       |
| Nistatina .....               | 100.000 U.I. |

Excipientes:

Palmitoestearato de glicerol y polietilenglicol con un alcohol graso etoxilado, Isoestearato de isoestearilo, Butilhidroxitolueno (E321), Metilcloroisotiazolinona y Metilisotiazolinona, Propilenglicol y Agua desionizada, c.s.p.

## PROPIEDADES

POSITON emulsión cutánea combina un corticoide antiinflamatorio (acetónido de triamcinolona), un antibiótico de amplio espectro antibacteriano (neomicina sulfato), y un antibiótico con excelentes propiedades antifúngicas (nistatina)

## INDICACIONES

Dermopatías inflamatorias especialmente cuando existen o haya riesgo de una infección bacteriana o infección moniliasica secundaria.

## MODO DE EMPLEO Y POSOLOGÍA

Se aplicará una capa de POSITON emulsión cutánea en las zonas afectadas tres veces al día, o según criterio médico.

## PRECAUCIONES

En el embarazo se debe utilizar solo bajo prescripción médica, pues no hay una evidencia suficiente de seguridad.

En caso de utilización en el embarazo, se debe evitar su aplicación en grandes dosis, zonas extensas o tratamiento prolongado.

No utilizar en terapia ocular ni en zonas próximas a los ojos.

No aplicar vendaje oclusivo en zonas muy extensas de la piel, ya que puede producirse absorción sistémica con riesgo de toxicidad. Se recomienda suspender el tratamiento gradualmente.

## ADVERTENCIAS SOBRE EXCIPIENTES

Por contener butilhidroxitolueno como excipiente, puede ser irritante de ojos, piel y mucosas.

## CONTRAINDICACIONES

Tuberculosis cutánea activa.

Manifestaciones cutáneas de la sífilis.

Dermatitis por virus.

Sensibilización a algunos de los componentes.

## INCOMPATIBILIDADES E INTERACCIONES

No se han descrito.

## EFFECTOS SECUNDARIOS

Su uso prolongado puede llegar a producir sensibilización, en cuyo caso se recomienda suspender el tratamiento.

En tratamientos prolongados, alteraciones atróficas de la piel, pérdida de colágeno y estrías dérmicas.

En tratamiento con vendaje oclusivo puede producir efectos sistémicos: retención hidrosalina, etc.

## INTOXICACIÓN Y SU TRATAMIENTO

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

## CONSERVACIÓN

Mantener en ambiente fresco y protegido de la luz directa.

## PRESENTACIÓN

Envase conteniendo 30 ml de emulsión cutánea

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE  
FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

TEXTO REVISADO: ABRIL 2003

IQUINOSA FARMA  
Alpedrete, 24 - 28045 MADRID

FAES GRUPO