

FINASTERIDA EN SOLUCIÓN

INFORMACIÓN AL PACIENTE

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

FORMA FARMACÉUTICA: Solución

DOSIS UNITARIA: Cada mililitro del preparado contiene miligramos de finasteride.

NÚMERO DE DOSIS:

INDICACIONES: Por vía tópica se emplea hasta el 0,1% en lociones y geles hidroalcohólicos, sola o asociada a canrenona y/o minoxidil, para el tratamiento de determinados tipos de alopecia, sobre todo en la alopecia androgénica para el tratamiento de las primeras fases, de dicha alopecia, en varones. Estabiliza el proceso de la alopecia en los varones de 18-41 años. No se ha establecido su eficacia en la remisión bitemporal ni en la pérdida de pelo en la etapa final

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Tópica. Este preparado debe aplicarse sobre el cuero cabelludo.

POSOLOGÍA: **Según indicación médica.**

Posología USUAL y NORMAS PARA LA CORRECTA ADMINISTRACIÓN: Siga estrictamente las dosis y pautas (modo de empleo y duración del tratamiento) indicadas por su médico. Lavar cuidadosamente las manos antes y después de cada aplicación. No utilizar secador para acelerar el secado del producto una vez aplicado, ni cubrirse la cabeza ni usar pelucas ya que favorecería una mayor absorción sistémica. No poner en contacto con piel erosionada, mucosas u ojos; si hubiera contacto accidental lavar con abundante agua fría. No utilizar en caso de alteraciones dermatológicas del cuero cabelludo hasta que éstas hayan curado.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad a algunos de sus componentes y menores de 18 años. No se recomienda su uso en pacientes con enfermedad arterial, en alteraciones cardíacas ni en personas hipotensas. Precaución en enfermedades renales ó hepáticas. Se recomienda control clínico en pacientes con hipertensión.

EFFECTOS SECUNDARIOS: Son en general leves y transitorios. Puede producir erupciones cutáneas y reacciones de hipersensibilidad. El 2-3% de los

FINASTERIDA EN SOLUCIÓN

INFORMACIÓN AL PACIENTE

paciente tratados con éste medicamento se ven obligados a suspender el tratamiento. Existe el riesgo potencial de efectos sistémicos (taquicardia, edema, cefaleas, vértigo, alteraciones en el gusto, diarreas, náuseas, vómitos y alteraciones respiratorias), en caso de aparición deberá suspenderse el tratamiento.

EMBARAZO Y LACTANCIA: Finasterida no está indicado en mujeres. Por vía oral, en embarazo, existe el riesgo de anomalías de genitales externos en fetos masculinos, y en mujeres lactantes y se desconoce si se excreta con la leche materna.

CONSERVACIÓN:

Conservar en ambiente seco y fresco (inferior a 25° C)

Proteger del calor y luz directa.

Mantener el envase bien cerrado y lejos del alcance de los niños.

CADUCIDAD ESTIMADA: 3 meses.

SOBREDOSIS:

En caso de sobredosis o ingestión accidental acudir a un centro médico, indicando el producto y la cantidad ingerida o consultar en INFORMACIÓN TOXICOLÓGICA: 91-5620420 (24 horas).

DOPAJE: La finasterida, por vía oral, es una sustancia que puede dar positivo en un control antidopaje, y cuya utilización se considera prohibida tanto en competición, como fuera de competición.

NOMBRE, DIRECCIÓN Y TELÉFONO DE LA FARMACIA DISPENSADORA:

.....

.....

.....

.....

.....

.....

ANTES DE USAR SU MEDICACIÓN, CONSULTE A SU FARMACÉUTICO SI:

- Tiene dudas en cuanto a la dosis o pauta de administración.
- Está tomando otros medicamentos (también anticonceptivos orales).
- Es alérgico a algún medicamento o sustancia.
- Padece alguna enfermedad crónica: diabetes; hipertensión; úlcera gastroduodenal; glaucoma; epilepsia; insuficiencia hepática, renal, cardíaca o respiratoria; etc.

FINASTERIDA EN SOLUCIÓN

INFORMACIÓN AL PACIENTE

- Está embarazada o podría estarlo.
- Está en periodo de lactancia.
- Desea información sobre efectos secundarios, contraindicaciones o cualquier otra cuestión relacionada con su tratamiento.