

## DIATHYNIL\*30 cpr 5 mg

**Marchio:** DIATHYNIL  
**Codice Min.:** 028702076  
**Link:** [clicca qui per acquistare](#)



**DENOMINAZIONE** DIATHYNIL 5 MGCATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA Preparati di vitamine, non associate. **PRINCIPI ATTIVI** DIATHYNIL 5 mg compresse. Ogni compressa contiene: D(+) biotina mg 5. DIATHYNIL 5 mg soluzione iniettabile Una fiala da 1 ml contiene: D(+) biotina mg 5. **ECCIPIENTI** DIATHYNIL 5 mg compresse: lattosio, amido di mais, talco, acido stearico, stearato di magnesio. DIATHYNIL 5 mg soluzione iniettabile: fosfato monosodico diidrato, carbonato monosodico, paraidrossibenzoato di metile, paraidrossibenzoato di propile, acqua per preparazioni iniettabili. **INDICAZIONI** Affezioni cutanee a carattere seborroico e desquamativo. In particolare: nell'adulto. Dermatite seborroica, acne, alopecia di varia natura; nel bambino: dermatiti localizzate. Dermatiti da pannolino,

arrossamenti delle pieghe cutanee, crosta latteata. Dermatiti generalizzate: sindrome di Leiner-Moussous. Affezioni legate a carenza vitaminica: glossite con problemi digestivi. **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita' al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti. **POSOLOGIA**Trattamento delle alopecie e delle seborree del cuoio capelluto Trattamento d'attacco: iniettare per via i.m. o e.v. una o due fiale, tre volte alla settimana per sei settimane. Trattamento di mantenimento: tre compresse al giorno per due mesi. Altre indicazioni: per via orale oparenterale (s.c., i.m., e.v.) Dose giornaliera adulto. Compresse da 5mg: 2-4; fiale da 5 mg: 1-4. Dose giornaliera bambino. Compresse da 5mg: 1-2; fiale da 5 mg: 1. L'utilizzo nel lattante e' facilitato dalla solubilita' delle compresse che possono essere sciolte nel biberon. **CONSERVAZIONE**Nessuna. **AVVERTENZE**Durante la terapia si consiglia l'esclusione dalla dieta dell'albumo d'uovo crudo, nel quale e' contenuta una proteina chiamata avidina chesi combina con la D(+) biotina inattivandola. Le compresse contengono lattosio. I pazienti affetti da rari problemi ereditari di intolleranza al galattosio, da deficit di Lapp lattasi, o da malassorbimento di glucosio-galattosio, non devono assumere questo medicinale. La soluzione iniettabile contiene paraidrossibenzoato di metile e paraidrossibenzoato di propile che possono causare reazioni allergiche (anche ritardate) e, eccezionalmente, broncospasmo. Interferenza con esami clinici di laboratorio. La biotina puo' interferire con i test diagnostici di laboratorio basati sull'interazione biotina/streptavidina, producendo risultati falsamente diminuiti o falsamente aumentati, a seconda del test utilizzato. Il rischio di interferenza e' maggiore nei bambini e nei pazienti con insufficienza renale e aumenta all'aumentare della dose. Nell'interpretazione dei risultati degli esami di laboratorio devono essere prese in considerazione possibili interferenze della biotina, specialmente se si osserva una mancanza di coerenza con la presentazione clinica (ad esempio, risultati di esami tiroidei che suggeriscono la malattia di Graves in pazienti asintomatici che assumono biotina o risultati falsi negativi dell'esame della troponina in pazienti con

infarto miocardico che assumono biotina). Nei casi di sospetta interferenza occorre utilizzare, se disponibili, test diagnostici alternativi non sensibili a interferenze con la biotina. E' necessario consultare il personale di laboratorio quando si prescrivono esami di laboratorio in pazienti che assumono biotina.

**INTERAZIONI** Nessuna nota.

**EFFETTI INDESIDERATI** Il prodotto e' molto ben tollerato; sono stati comunque riscontrati rarissimi casi di intolleranza con manifestazioni cutanee di tipo eritematoso o orticarioide. Segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione.

**GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO** Il farmaco puo' essere impiegato durante la gravidanza e l'allattamento.