

## GLADIO\*crema derm 50 g 1,5 g/100 g

**Marchio:** ABIOGEN PHARMA  
SPA

**Codice Min.:** 031220054

**Link:** [clicca qui per acquistare](#)

**DENOMINAZIONE** GLADIO 1,5 G/100 G **CREMA** **CATEGORIA**  
**FARMACOTERAPEUTICA** Antinfiammatori non steroidei per uso topico. **PRINCIPI ATTIVI** 100 g di crema  
contengono: aceclofenac 1,5 g. **ECCIPIENTI** Cera emulsionante, paraffina liquida,  
propilparaidrossibenzoato, metilparaidrossibenzoato, acqua purificata. **INDICAZIONI** Trattamento locale  
degli stati dolorosi e flogistici di natura reumatica o traumatica delle articolazioni, dei muscoli, dei tendini  
e dei legamenti quali: tendiniti, tenosinoviti, distorsioni, contusioni, periartriti, dislocazioni, lombaggine,  
torcicollo, borsiti, stiramenti e postumi da traumi. **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI** Ipersensibilita'  
al principio attivo (aceclofenac) o a farmaci antinfiammatori non steroidei, incluso l'acido acetilsalicilico,  
o ad uno qualsiasi degli eccipienti elencati. Pazienti a cui l'acido acetilsalicilico o i FANS aggravano gli  
attacchi di asma, la rinite acuta o l'orticaria o che sono ipersensibili a questi farmaci. Pazienti con storia  
di ipersensibilita'. Benche' non e' stata dimostrata ipersensibilita' crociata con diclofenac, non e'  
raccomandato nei pazienti ipersensibilita' diclofenac. Il prodotto e' altresì controindicato in eta' pediatrica,  
in gravidanza e durante l'allattamento. **POSOLOGIA** Applicare da 1,5 a 2 grammi di crema, pari a 4-5 cm,  
3 volte al giorno sulla parte interessata o secondo diversa prescrizione  
medica. **CONSERVAZIONE** Conservare a temperatura non superiore ai 30 gradi C. **AVVERTENZE** Solo  
per uso esterno. Il medicinale non deve essere applicato su piaghe o ferite aperte. Evitare il contatto con  
gli occhi o con membrane mucose o con qualsiasi altro sito di applicazione con lesioni cutanee in corso.  
Se l'uso di aceclofenac crema causa sintomi di irritazione locale, la somministrazione deve essere  
sospesa e si deve avviare un adeguato trattamento terapeutico. Evitare l'esposizione inappropriata  
dell'area trattata ai raggi solari senza un'adeguata protezione per prevenire reazioni di fotosensibilita'.  
Ipersensibilita' e reazioni cutanee: l'uso prolungato di prodotti per uso dermatologico puo' dar luogo a  
fenomeni di sensibilizzazione. Si possono manifestare reazioni allergiche, incluse reazioni  
anafilattiche/anafilattoidi anche in assenza di una precedente esposizione al farmaco. Molto raramente,  
con l'uso concomitante di FANS sono state segnalate gravi reazioni cutanee, alcune fatali, inclusa la  
dermatite esfoliativa, la sindrome di Stevens-Johnson e necrolisi epidermica tossica. Sembra che i  
pazienti corrano un rischio piu' elevato per queste reazioni all'inizio della terapia in quanto, nella maggior  
parte dei casi, la reazione si manifesta nel primo mese di trattamento. Aceclofenac deve essere sospeso  
appena si manifestano rash cutaneo, lesioni delle mucose o qualsiasi altro segno di ipersensibilita'. La  
sicurezza e l'efficacia di aceclofenac in bambini fino a 14 anni non sono ancora state stabilite. Non sono  
disponibili dati a riguardo. Eccezionalmente, la varicella puo' provocare gravi complicanze infettive  
cutanee e dei tessuti molli. A oggi, non e' possibile escludere il ruolo dei FANS nell'aggravamento di  
queste infezioni. E' quindi consigliabile evitare l'uso di aceclofenac in caso di  
varicella. **INTERAZIONI** Sebbene non siano ancora disponibili informazioni sulle interazioni di aceclofenac  
crema, si raccomanda cautela quando viene usato con litio, digossina, agenti anticoagulanti orali,

diuretici e antidolorifici. **EFFETTI INDESIDERATI** Le reazioni avverse più comunemente segnalate sono lieve o moderata irritazione accompagnata da arrossamento e lieve prurito che scompaiono con l'interruzione del trattamento. Eccezionalmente, durante la varicella è stato segnalato il verificarsi di gravi complicanze infettive cutanee e dei tessuti molli in concomitanza con il trattamento con FANS. Occasionalmente da ( $\geq 1/1000$  a  $1/100$ ) sono state segnalate reazioni di fotosensibilità quando aree cutanee trattate sono state esposte a forte luce solare senza un'adeguata protezione. Nella seguente tabella le reazioni avverse segnalate durante gli studi clinici e nell'esperienza post-registrativa con aceclofenac sono riportate e raggruppate secondo la classificazione sistemica e d'organo (SOC) e per frequenza.

**Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo. Non comuni ( $\geq 1/1000$ ), GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO** Sebbene negli studi sperimentali non si siano osservati effetti teratogeni, non è stata stabilita la sicurezza di aceclofenac in donne in gravidanza e durante l'allattamento, quindi la somministrazione non è consigliata in queste circostanze. Al momento non è noto se il farmaco venga escreto nel latte materno, pertanto non è consigliato l'uso del prodotto durante il periodo di allattamento. L'uso è sconsigliato nelle donne che intendono iniziare una gravidanza. La somministrazione del farmaco dovrebbe essere sospesa nelle donne che hanno problemi di fertilità o che sono sottoposte a indagini sulla fertilità.