

## FICHA TÉCNICA

### 1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Azaron Stick 20 mg/g barra cutánea.

### 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada gramo contiene 20 mg tripelenamina hidrocloreto (2%).

Excipientes con efecto conocido: propilénglicol (E1520), 715 mg por g.

Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1.

### 3. FORMA FARMACÉUTICA

Barra cutánea.

Barra de color blanco, de forma ovalada y consistente.

### 4. DATOS CLÍNICOS

#### 4.1. Indicaciones terapéuticas

Alivio temporal del prurito, dolor o escozor debido a picaduras de insectos o por el contacto de medusas u ortigas, o picor por irritaciones leves de la piel.

#### 4.2. Posología y forma de administración

##### Posología

*Adultos y niños mayores de 6 años:*

Azaron se aplica sobre la zona de piel afectada. Repetir en caso de ser necesario, hasta 3 o 4 veces al día.

*Población pediátrica:*

En niños mayores de 2 años y menores de 6 debe valorarse su empleo (ver secciones 4.3 y 4.4).

##### Forma de administración

Uso cutáneo.

Deslice la barra con un suave masaje en la zona afectada.

#### 4.3. Contraindicaciones

- Hipersensibilidad al principio activo o a compuestos relacionados con tripelenamina o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.
- Dermatitis exudativa y/o vesicular.
- Niños menores de 2 años.
- En afecciones de la piel de grandes extensiones.

#### **4.4. Advertencias y precauciones especiales de empleo**

Los antihistamínicos aplicados localmente tienen una acción muy sensibilizante. En caso de una alergia manifiesta a tripelenamina hidrocloreto o la sustancia relacionada etilendiamina puede haber sensibilidad cruzada con medicamentos antihistamínicos derivados de la etilendiamina, como aminofilina o hidroxicina.

Aplicar solo en afecciones de tamaño reducido.

##### *Población pediátrica*

En niños mayores de 2 años y menores de 6 debe valorarse su empleo, ya que aunque la absorción es escasa pueden producirse efectos sedativos y anticolinérgicos.

##### Advertencias sobre excipientes

Este medicamento contiene 715 mg de propilenglicol en cada g.

El propilenglicol puede provocar irritación en la piel.

#### **4.5. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción**

No se conocen interacciones en esta vía de administración.

#### **4.6. Fertilidad, embarazo y lactancia**

##### Embarazo

Una cantidad razonable de datos publicados sobre el uso de tripelenamina en el embarazo de la mujer no indica hasta la fecha un riesgo elevado de defectos congénitos. Vista la larga experiencia con Azaron y la escasa cantidad de tripelenamina que se libera sistémicamente después del uso, no cabe esperar efectos adversos para el embrión/feto. Azaron puede usarse durante el embarazo bajo prescripción.

##### Lactancia

Se desconoce si tripelenamina hidrocloreto se excreta en la leche materna.

Vista la escasa cantidad que se libera sistémicamente después del uso no cabe esperar un efecto no deseado sobre el lactante. Azaron puede utilizarse durante la lactancia.

#### **4.7. Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas**

La influencia de Azaron sobre la capacidad para conducir y utilizar maquinaria es nula.

#### **4.8. Reacciones adversas**

Durante el periodo de utilización de Azaron se han observado los siguientes efectos adversos cuya frecuencia no se ha podido establecer con exactitud.

La reacción adversa más característica que se puede producir es irritación y reacciones alérgicas leves, generalmente de naturaleza alérgica de contacto.

##### Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaRAM.es>.

#### **4.9. Sobredosis**

No relevante, con la forma de presentación del medicamento.

Sin embargo, se ha informado de una reacción tóxica que incluía agitación, alucinaciones y convulsiones mioclónicas en un niño que fue rociado con un spray en un área amplia del cuerpo con tripelenamina hidrocloreuro para el tratamiento de un envenenamiento grave por hiedra. Se ha sugerido que se puede producir absorción a través de lesiones en la piel.

## **5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS**

### **5.1. Propiedades farmacodinámicas**

Grupo farmacoterapéutico: Antipruriginosos, incluyendo antihistamínicos, anestésicos, etc. Tripelenamina, Código ATC: D04AA04.

Tripelenamina es un antihistamínico derivado de las etilendiaminas. Los antihistamínicos tienen un efecto inhibitor sobre la sustancia histamina, que juega un papel importante en el desarrollo de síntomas de hipersensibilidad. La tripelenamina antagoniza competitivamente los receptores H1 de la histamina. Tiene una acción antihistamínica de baja a moderada. Tiene efectos anestésicos y antipruriginosos tópicos. Reduce los síntomas de reacciones alérgicas locales (picor, dolor).

### **5.2. Propiedades farmacocinéticas**

No relevante en aplicación sobre piel intacta. En piel lesionada se ha informado de posible absorción del principio activo.

Los efectos tópicos anestésicos y antipruriginosos duran entre 3 y 6 horas.

### **5.3. Datos preclínicos sobre seguridad**

Estudios en animales con dosis que exceden las dosis humanas recomendadas de tripelenamina no han mostrado evidencia de carcinogenicidad o teratogénesis.

## **6. DATOS FARMACÉUTICOS**

### **6.1. Lista de excipientes**

Propilenglicol (E1520)

Estearato sódico

Agua.

### **6.2. Incompatibilidades**

No procede.

### **6.3. Periodo de validez**

3 años.

### **6.4. Precauciones especiales de conservación**

Conservar en el embalaje original bien cerrado.

No conservar a temperatura superior a 25 °C.

No conservar en el frigorífico y no congelar.

### **6.5. Naturaleza y contenido del envase**

Aplicador de polipropileno con un contenido de 5,7 gramos.

#### **6.6. Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones**

Ninguna especial.

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él, se realizara de acuerdo con la normativa local.

#### **7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

Perrigo España, S.A.

Pza. Xavier Cugat, 2 – Edif. D, Pl. 1ª

08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona), España

#### **8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

58666

#### **9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/ RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN**

Fecha de la primera autorización: 01/02/1990

Fecha de la última renovación: 01/02/2009.

#### **10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO**

12/2017