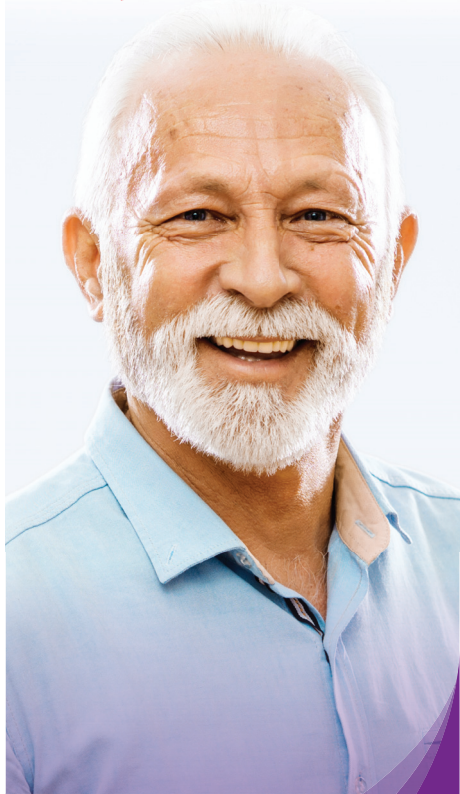


**3** schválené  
indikace

 **Aldara**<sup>™</sup> 5% krém  
Imiquimodum



**Aktinická  
keratóza**

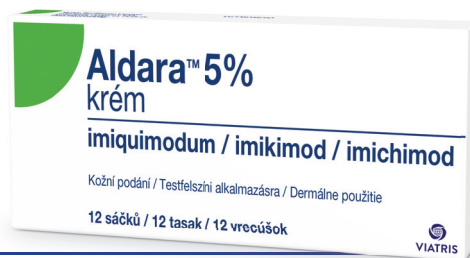


**Povrchový  
bazocelulární  
karcinom**



**Akuminátní  
kondylomata**

# Dlouhodobě osvědčená léčba



## Základní informace o přípravku: Aldara 5% krém

**Složení:** 1 sáček obsahuje 12,5 mg imiquimodum ve 250 mg krému (5 %). Přípravek dále obsahuje parabeny, cetylalkohol a stearylalkohol. **Indikace:** Léčba zevních genitálních a perianálních vegetací (condylomata acuminata) u dospělých, malých povrchových bazocelulárních karcinomů u dospělých a klinicky typických, nehyperkeratotických, nehyperfrotických aktinických keratóz (AK) v oblasti obličeje nebo kůže u imunokompetentních dospělých pacientů, u nichž není vhodné použití kryoterapie či jiných terapeutických možností. **Dávkování a způsob podání:** Krém se neaplikuje častěji než 1x denně. *Zevní kondylomata u dospělých:* 3x týdně v tenké vrstvě pouze na postiženou oblast. *Povrchový bazocelulární karcinom u dospělých:* 5x týdně po dobu 6 týdnů v dostatečném množství, pokrývajícím celou oblast vč. okolní kůže do vzdálenosti 1 cm. *Aktinická keratóza u dospělých:* 3x týdně po dobu 4 týdnů v dostatečném množství krému, aby se pokryla léčená oblast. Další 4 týdenní cyklus je možné aplikovat až po 4 týdnech bez léčby. Více detailů, dávkování ve zvláštních případech a u specifických skupin pacientů viz platné SPC. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku. **Zvláštní upozornění a opatření pro použití:** Krém s imichimodem může zhoršit závažná kožní onemocnění. Pomocné látky methylparaben a propylparaben mohou způsobit alergické reakce (pravděpodobně zpožděné), cetylalkohol a stearylalkohol mohou způsobit lokální kožní reakce (např. kontaktní dermatitidu). Léčenou kožní oblast je třeba chránit před sluncem. Více viz platné SPC. **Interakce:** Vzhledem k imunostimulačním vlastnostem je třeba opatrnosti při podávání krému s imichimodem pacientům, kteří užívají imunosupresivní léky. **Nežádoucí účinky:** Pruritus, bolest, pálení, podráždění, erytém, krvácení, papulky, parestzie, rash a reakce v místě aplikace. Dále únava, infekce, pustulky, lymfadenopatie, anorexie, bolest hlavy, nauzea, myalgie, artralgie, bolesti v zádech a jiné viz platné SPC. **Zvláštní opatření pro uchovávání:** Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Sáček nelze po otevření znovu použít. **Balení:** 250 mg x 12 sáčků. **Držitel rozhodnutí o registraci:** Viatris Healthcare Limited, Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irsko. **Registrační číslo:** EU/1/98/080/001. **Datum poslední revize textu:** 21. 11. 2022. **Způsob výdeje:** Vázaný na lékařský předpis. **Způsob úhrady:** Hrazený z veřejného zdravotního pojištění. **Dříve, než přípravek předepíšete, seznamte se, prosím, s úplnou informací o přípravku (SPC).**

ALD-2023-0055

Viatris CZ s.r.o.  
Evropská 2590/33C, 160 00 Praha 6, tel.: +420 222 004 400  
e-mail: czoffice@viatris.com, www.viatris.cz

