

**HALOBEX<sup>®</sup>**  
(propionato de halobetasol)

Glenmark Farmacêutica Ltda.

Creme Dermatológico  
0,50 mg/g

## I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

### **HALOBEX<sup>®</sup>**

propionato de halobetasol

---

#### **APRESENTAÇÃO**

**Halobex<sup>®</sup>** é apresentado na forma de creme para uso dermatológico, contendo 0,50 mg/g de propionato de halobetasol, em bisnaga de 30 g.

#### **USO DERMATOLÓGICO**

##### **USO ADULTO**

#### **COMPOSIÇÃO**

Cada 1 g de **Halobex<sup>®</sup>** contém:

propionato de halobetasol..... 0,50 mg

excipientes\* q.s.p..... 1 g

\*petrolato branco, cetomacrogol, álcool cetílico, monoestearato de glicerila, cetete, estearato 21 (Brij 721), palmitato de isopropila, butil-hidroxitolueno (BHT), metilparabeno, propilparabeno, propilenoglicol, fosfato de sódio monobásico di-hidratado, fosfato de sódio dibásico anidro, éter dietilenoglicol monoetílico e água purificada.

## II - INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

### **1. INDICAÇÕES**

**Halobex<sup>®</sup>** é um corticosteroide tópico de super alta potência e é indicado para o alívio das manifestações inflamatórias e pruriginosas de dermatoses menos responsivas à corticosteroides de menor potência, como a psoríase de intensidade moderada à grave (excluindo-se as formas eritrodérmicas, disseminadas e invertidas), por períodos não maiores do que duas semanas de tratamento e em áreas de menor extensão possível.

### **2. RESULTADOS DE EFICÁCIA**

**Halobex<sup>®</sup>** foi capaz de induzir melhora das lesões causadas por psoríase em placas após 28 dias de tratamento com uma taxa de melhora de 96%. (GOLDBERG, B., HARTDEGEN, R., PRESBURY, D., SMITH, E.H., YAWALKAR, S. *A double-blind, multicenter, comparison of 0.05% halobetasol propionate ointment and 0.05% clobetasol propionate ointment in patients with chronic, localized plaque psoriasis*. J. Am. Acad. Dermatol. v.25, p.1145-8, 1991).

### **3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS**

**Halobex<sup>®</sup>** contém propionato de halobetasol a 0,05% (0,5 mg/g), um corticosteroide sintético para uso tópico dermatológico. Os corticosteroides constituem-se em uma classe de esteroides sintéticos com ação tópica anti-inflamatória e antipruriginosa.

#### **Farmacocinética**

A extensão da absorção percutânea de corticosteroides tópicos é determinada por vários fatores, incluindo o veículo e a integridade da barreira epidérmica. Curativos oclusivos contendo hidrocortisona, aplicados por até 24 horas, não ocasionaram aumento da penetração; no entanto, a mesma oclusão por 96 horas aumentou acentuadamente a penetração, mostrando a possibilidade de os corticosteroides tópicos poderem ser absorvidos após aplicação na pele intacta ou acometida por processos inflamatórios. Todavia, estudos em humanos e em animais indicaram que menos de 6% da dose de propionato de halobetasol passaram para a circulação nas 96 horas seguintes à administração tópica do creme.

#### **Farmacodinâmica**

Como outros corticosteroides tópicos, o propionato de halobetasol apresenta atividade anti-inflamatória, embora os mecanismos de ação ainda não sejam totalmente claros. Uma das principais hipóteses é que a atividade anti-inflamatória dos corticosteroides tópicos dê-se pela indução de proteínas inibidoras da fosfolipase A2, as quais provavelmente controlam a biossíntese de mediadores da inflamação, como prostaglandinas e leucotrienos. Estudos realizados com o

propionato de halobetasol tópico mostraram que ele se encontra na faixa de super alta potência, em comparação a outros corticosteroides tópicos.

Em média, os efeitos do tratamento já poderão ser observados a partir do final da primeira semana de uso.

#### 4. CONTRAINDICAÇÕES

**Halobex**<sup>®</sup> está contraindicado para crianças e pacientes com histórico de hipersensibilidade a qualquer componente da formulação.

**Halobex**<sup>®</sup> não deve ser utilizado em pacientes com rosácea, dermatites ao redor da boca ou em lesões de pele causadas por vírus (como herpes simples e catapora), por fungos (como candidíase ou tineas) ou bactérias (como impetigos).

**Este medicamento é contraindicado para menores de 18 anos de idade.**

#### 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

**Halobex**<sup>®</sup> deve ser usado com cuidado no tratamento de extensas superfícies corporais, o que pode aumentar a absorção de seu princípio ativo. Portanto, evitar também o uso de grandes quantidades do produto.

**Halobex**<sup>®</sup> não está indicado para uso oftálmico ou em mucosas.

O uso de **Halobex**<sup>®</sup> deve ser evitado em regiões como face, virilha, área perianal, genitália ou axilas, as quais são mais suscetíveis à atrofia causada por esteroides; o uso nessas regiões requer acompanhamento frequente.

Em alguns pacientes, a absorção sistêmica de corticoides tópicos pode resultar em supressão reversível do eixo hipotálamo-hipófise-adrenais, com sintomas de Síndrome de Cushing, além de hiperglicemia e/ou glicosúria. Se houver indícios de supressão do eixo hipotálamo-hipófise-adrenais, deve-se reduzir a frequência de aplicação, interromper o uso do medicamento e/ou substituí-lo por um corticosteroide tópico de menor potência. A recuperação da função do eixo é geralmente rápida após a descontinuação do corticosteroide. Na presença de sinais e sintomas de insuficiência adrenal, pode haver necessidade de suplementação sistêmica com corticosteroides.

O uso simultâneo de mais de um produto contendo corticosteroide pode aumentar a exposição sistêmica total.

Se houver irritação, sensibilização ou superinfecção decorrente do uso de qualquer corticosteroide tópico, o tratamento deve ser descontinuado, avaliando-se sempre a instituição de terapia adequada.

Recomenda-se, quando houver indício de dermatite secundariamente infectada, a utilização concomitante de um anti-infeccioso. Havendo qualquer evidência de disseminação da infecção, interromper o uso de **Halobex**<sup>®</sup> e instituir terapêutica anti-infecciosa sistêmica adequada.

Precauções especiais deverão ser tomadas em pacientes com catarata ou glaucoma. Se aplicado em região periocular, é preciso evitar o contato com os olhos, pelo risco de glaucoma.

Deve-se ter cuidado em pacientes com diabetes *mellitus* (devido à potencial ação hiperglicêmica) e na presença de atrofia cutânea pré-existente.

O uso contínuo ou inadequado a longo prazo de esteroides tópicos pode resultar no desenvolvimento de efeito rebote após interrupção do tratamento (síndrome de abstinência de esteroides tópicos). Uma forma grave de crise de efeito rebote pode se desenvolver assumindo a forma de uma dermatite com vermelhidão intensa, ardor e ardor que pode se espalhar além da área de tratamento inicial. É mais provável que ocorra quando áreas delicadas da pele, como rosto e flexões são tratadas. Se houver uma recorrência da condição dentro de dias a semanas após o sucesso tratamento, deve-se suspeitar de uma reação de abstinência. A reaplicação deve ser feita com cautela e especialista aconselhamento é recomendado nestes casos ou outras opções de tratamento devem ser consideradas

#### Cuidados e advertências para populações especiais

##### Uso em idosos

Não há recomendações e advertências especiais quanto ao uso de **Halobex**<sup>®</sup> em idosos, desde que sejam observadas as contraindicações e precauções mencionadas nos itens anteriores. Também em idosos, a possível absorção sistêmica de corticoides tópicos poderá aumentar se forem tratadas áreas extensas ou utilizados curativos oclusivos. Deve-se levar em conta que pessoas idosas podem ser mais sensíveis ao uso de medicamentos tópicos.

##### Uso na gravidez

Os corticosteroides são geralmente teratogênicos em animais de laboratório, quando administrados sistemicamente, mesmo em doses relativamente baixas. Quando administrado a ratas, camundongos e coelhas grávidas, o propionato de halobetasol aumentou o número de malformações fetais, como fenda palatina; nestas mesmas doses, houve também redução do crescimento fetal. Seu efeito teratogênico foi demonstrado ao ser administrado sistemicamente durante a gestação de ratas SPF (0,04 a 0,1 mg/kg, aproximadamente 13,3 vezes a dose tópica humana) e de coelhas do tipo chinchila (0,01 mg/kg, aproximadamente 3 vezes a dose tópica humana). O halobetasol mostrou-se embriotóxico em coelhas, mas não em ratas, ocorrendo o oposto em relação a onfalocelo. O propionato de halobetasol também causou distocia e complicações relacionadas, quando administrado a ratas em final de gestação. Como não existem estudos adequados e controlados em mulheres grávidas, **Halobex®** não deve ser utilizado em mulheres grávidas, a não ser que por critério médico. Fármacos pertencentes a esta categoria de medicamentos devem ser utilizados na gestação unicamente se os benefícios potenciais justificarem o risco potencial para o feto.

#### **Categoria de risco: C**

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

**Uso criterioso no aleitamento ou na doação de leite humano. O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.**

#### **Uso durante a lactação**

**Halobex®** não é recomendado a mulheres lactantes, pela ausência de estudos clínicos com o propionato de halobetasol, a não ser que por critério médico, caso os benefícios potenciais justificarem o risco potencial para a criança. De um modo geral, os corticosteroides administrados sistemicamente são detectados no leite humano e poderiam suprimir o crescimento, interferir com a produção de corticosteroides endógenos ou causar outros efeitos indesejáveis. Não se sabe, porém, se a administração tópica de corticosteroides poderia resultar em uma absorção sistêmica suficiente para produzir quantidades detectáveis no leite humano.

Estudos realizados em animais revelaram riscos para a gestação e o feto, embora não existam estudos realizados em mulheres grávidas ou que estejam amamentando. Portanto, **Halobex®** não é recomendado a mulheres grávidas ou que estejam amamentando, a não ser por orientação médica, no caso de os benefícios justificarem os riscos potenciais. Caso ocorra gravidez durante ou logo após o tratamento com **Halobex®**, suspenda a medicação e comunique imediatamente ao seu médico.

#### **Carcinogênese, mutagênese e fertilidade**

Não foram realizados estudos de longo prazo em animais para avaliar o potencial carcinogênico do propionato de halobetasol. Por outro lado, efeitos mutagênicos foram observados em dois estudos de genotoxicidade (teste do micronúcleo em *hamster* chinês e teste *in vitro* de mutação do gene do linfoma). Estudos em ratos após administração oral de doses até 50 mg/kg/dia não indicaram alterações na fertilidade ou no desempenho reprodutivo em geral. Em outros testes de genotoxicidade, o propionato de halobetasol não se mostrou genotóxico no teste de *Ames/Salmonella*, no teste de troca de cromátides irmãs em células somáticas do *hamster* chinês, em estudos de aberração cromossômica das células germinais e somáticas de roedores e em um teste em mamíferos de mutações pontuais.

### **6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**

Apesar da absorção do propionato de halobetasol não ter sido clinicamente significativa nos estudos realizados, a administração concomitante de cetoconazol e corticosteroides pode aumentar a exposição a estes últimos. Aconselha-se cautela, caso o uso concomitante seja necessário, devendo os pacientes ser monitorados quanto à sinais ou sintomas de hipercorticismismo, densidade mineral óssea reduzida e supressão adrenal.

Os medicamentos coadministrados que podem inibir o CYP3A4 (por exemplo, cobicistate) demonstraram inibir o metabolismo dos corticosteroides, levando ao aumento da exposição sistêmica. A extensão em que essa interação é clinicamente relevante depende da dose dos corticosteroides e da potência do inibidor do CYP3A4.

### **7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO**

**Armazenar** em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C).  
**fe.**

**Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

**Halobex<sup>®</sup>** é apresentado na forma de creme semissólido de aparência branca à quase branca.

**Antes de usar, observe o aspecto de medicamento.**

**Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.**

## **8. POSOLOGIA E MODO DE USAR**

### **Posologia**

**Halobex<sup>®</sup>** deve ser utilizado uma ou duas vezes ao dia, aplicando-se uma pequena camada que seja suficiente para cobrir a área afetada. Não se recomenda o uso de **Halobex<sup>®</sup>** sob a forma de curativos oclusivos.

### **Uso dermatológico.**

**Halobex<sup>®</sup>** deve ser utilizado até haver melhora do quadro, porém não se excedendo um período de duas semanas de tratamento com doses nunca maiores que 50 g/semana.

No caso de não haver melhoras seguindo-se estas orientações, aconselha-se reavaliar o quadro diagnóstico. Se for necessária corticoterapia contínua, deve-se usar uma preparação menos potente.

No caso de esquecimento do horário de uma das aplicações, aplicar **Halobex<sup>®</sup>** assim que possível e manter este horário de aplicação, até o término do tratamento.

Em caso de ingestão acidental do produto, recomenda-se lavar a boca com água e ingerir grande quantidade de líquidos.

## **9. REAÇÕES ADVERSAS**

Alguns dos efeitos adversos locais mais tipicamente observados com corticosteroides de maior potência são, aproximadamente em ordem decrescente de ocorrência: foliculites, hipertricose, erupções acneiformes, hipopigmentação, dermatite perioral, dermatite de contato, infecção secundária, estrias e miliária. Embora mais raramente, o uso específico do propionato de halobetasol poderá causar também ardor, prurido, xerodermia, eritema, vesículas, *rash* cutâneo, formigamento e/ou dor local aguda.

Assim como com qualquer outro corticosteroide tópico, a incidência e a intensidade de efeitos adversos locais ou sistêmicos podem aumentar de acordo com a presença de fatores que aumentem a absorção percutânea, como o uso sob a forma de curativos oclusivos ou em regiões de dobras da pele, o uso de quantidades excessivas ou quando utilizado por longos períodos. Nestes casos, o propionato de halobetasol poderá causar alterações tróficas da pele mais intensas, tais como estrias, adelgaçamento, telangiectasias e infecção secundária, incluindo o surgimento da forma pustulosa de psoríase. Além disso, aumentam os riscos de efeitos adversos sistêmicos como hiperglicemia, glicosúria, supressão do eixo hipotálamo-hipófise-adrenais, catarata, Síndrome de Cushing, hirsutismo, hipertensão, edema e úlcera gástrica.

Podem ocorrer reações de abstinência - vermelhidão da pele que pode estender-se a áreas além da área inicialmente afetada, sensação de queimação ou ardência, coceira, descamação da pele, pústulas com secreção.

**Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.**

## **10. SUPERDOSE**

Em caso de ingestão acidental, assistência médica deve ser iniciada imediatamente, considerando-se as possibilidades de toxicidade sistêmica (como Síndrome de Cushing), lembrando, porém, que os sintomas de hipercorticismismo agudo são virtualmente reversíveis. O uso prolongado também pode suprimir o eixo hipotálamo-hipófise-adrenais, resultando na Síndrome de Cushing (aumento de peso; rosto em forma de lua; escurecimento da pele; hirsutismo, acne e alterações menstruais em mulheres; cansaço e fraqueza muscular; hiperglicemia e glicosúria). Neste caso, iniciar tratamento sintomático, restabelecer o equilíbrio eletrolítico (se necessário), realizar os testes diagnósticos adequados e descontinuar gradualmente o medicamento.

**Em caso de intoxicação, ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.**

### **III - DIZERES LEGAIS**

Registro: 1.1013.0267

**Produzido por:**

Glenmark Pharmaceuticals Ltd.  
Baddi, Índia

**Registrado por:**

Glenmark Farmacêutica Ltda.  
São Paulo/SP  
CNPJ 44.363.661/0001-57

**Importado por:**

Glenmark Farmacêutica Ltda.  
Rua Edgar Marchiori, 255  
Distrito Industrial – Vinhedo/SP  
CNPJ nº 44.363.661/0005-80

**Comercializado por:**

Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S.A.  
Barueri - SP



### **VENDA SOB PRESCRIÇÃO.**

**Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 19/12/2025.**



## HISTÓRICO DE ALTERAÇÃO DE BULA

| Dados da submissão eletrônica |                  |                                                                                                        | Dados da submissão/petição que altera a bula |                  |                                                                                                          |                   | Dados das alterações de bulas                                                                                                                                                   |          |                                    |
|-------------------------------|------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------|------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|------------------------------------|
| Data do expediente            | Nº do expediente | Assunto                                                                                                | Data do expediente                           | Nº do expediente | Assunto                                                                                                  | Data da Aprovação | Itens de bula                                                                                                                                                                   | Versões  | Apresentações relacionadas         |
| 15/09/2014                    | 0763470/14-6     | Medicamento Novo - Inclusão Inicial de Texto de Bula                                                   | 15/09/2014                                   | 0763470/14-6     | Medicamento Novo - Inclusão Inicial de Texto de Bula                                                     | 15/09/2014        | Inclusão inicial de Texto de Bula                                                                                                                                               | VP e VPS | Creme 0,50 mg/g em bisnaga de 30 g |
| 04/12/2015                    | 1059585/15-6     | Medicamento Novo – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12                               | 04/12/2015                                   | 1059585/15-6     | Medicamento Novo – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12                                 | 04/12/2015        | Identificação do medicamento                                                                                                                                                    | VP e VPS | Creme 0,50 mg/g em bisnaga de 30 g |
| 15/01/2016                    | 1167843/16-7     | Medicamento Novo – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12                               | 15/01/2016                                   | 1167843/16-7     | Medicamento Novo – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12                                 | 15/01/2016        | Adequação ao Guia de Submissão Eletrônica de Texto de Bula                                                                                                                      | VP e VPS | Creme 0,50 mg/g em bisnaga de 30 g |
| 01/08/2017                    | 1604033/17-3     | Medicamento Novo – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12                               | 01/08/2017                                   | 1604033/17-3     | Medicamento Novo – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12                                 | 01/08/2017        | O que devo saber antes de usar este medicamento?<br>Quais os males que este medicamento pode me causar?<br>Características farmacológicas<br>Reações adversas<br>Dizeres Legais | VP e VPS | Creme 0,50 mg/g em bisnaga de 30 g |
| 21/08/2018                    | 0823723/18-9     | Medicamento Novo – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12                               | 21/08/2018                                   | 0823723/18-9     | Medicamento Novo – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12                                 | 21/08/2018        | Dizeres Legais                                                                                                                                                                  | VP e VPS | Creme 0,50 mg/g em bisnaga de 30 g |
| 19/01/2021                    | 0243483/21-1     | Medicamento Novo – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12                               | 06/10/2020                                   | 3430349/20-6     | 70698 - AFE/AE - Alteração - Responsável Técnico (Automático) - Exceto Farmácia e Drogeria               | 06/10/2020        | Reações adversas<br>Dizeres legais                                                                                                                                              | VP e VPS | Creme 0,50 mg/g em bisnaga de 30 g |
| 22/09/2022                    | 4729294/22-0     | 10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12 | 22/09/2022                                   | 4729294/22-0     | 10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12NA | 22/09/2022        | 4. O que devo saber antes de usar este medicamento?<br><br>6. Interações medicamentosas                                                                                         | VP e VPS | Creme 0,50 mg/g em bisnaga de 30 g |
| 19/12/2022                    | 5068073/22-9     | 10451 - MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12 | 19/12/2022                                   | 068073/229       | NA                                                                                                       | NA                | Dizeres legais                                                                                                                                                                  | VP e VPS | Creme 0,50 mg/g em bisnaga de 30 g |

|            |              |                                                                                |    |    |    |    |                                                                                                                                          |          |                                       |
|------------|--------------|--------------------------------------------------------------------------------|----|----|----|----|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|---------------------------------------|
| 28/05/2024 | 0711628/24-6 | Medicamento Novo –<br>Notificação de Alteração de<br>Texto de Bula – RDC 60/12 | NA | NA | NA | NA | 4. O que devo saber antes de<br>usar este medicamento?<br>8. Quais os males que este<br>medicamento pode me<br>causar?<br>Dizeres Legais | VP e VPS | Creme 0,50 mg/g<br>em bisnaga de 30 g |
| 19/12/2025 | Versão atual | Medicamento Novo –<br>Notificação de Alteração de<br>Texto de Bula – RDC 60/12 | NA | NA | NA | NA | 5. ADVERTÊNCIAS E<br>PRECAUÇÕES                                                                                                          | VP e VPS | Creme 0,50 mg/g<br>em bisnaga de 30 g |