

NISTATINA + ÓXIDO DE ZINCO
100.000 UI/G + 200MG/G

CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.

POMADA DERMATOLÓGICA

I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

nistatina + óxido de zinco

Medicamento genérico lei nº 9.787, de 1999

APRESENTAÇÃO

nistatina 100.000 UI/g + óxido de zinco 200 mg/g pomada apresentada em bisnaga de 60g.

USO DERMATOLÓGICO

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO:

Cada grama contém:

óxido de zinco..... 200 mg

nistatina.....100.000 UI

Veículo emoliente *.....q.s.p.: 1 g

*petrolato líquido, petrolato branco e essência de lavanda

II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

A indicação principal deste medicamento é para assaduras de bebês, principalmente relacionadas ao uso de fraldas. Além dessa indicação, este medicamento pode ser usado em crianças maiores e adultos, no tratamento de irritações na região dos órgãos genitais e das nádegas, entre os dedos, nas axilas, sob os seios ou em outras áreas da pele que sofrem atrito.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Diversos trabalhos mostram que em assaduras de bebês é comum a infecção pelo fungo conhecido como Cândida (é o mesmo fungo que aparece na boca de bebês com o nome de sapinho e em inúmeros corrimentos vulvovaginais). Este medicamento tem na sua fórmula duas substâncias, uma que age eliminando esse fungo e a outra que cicatriza e protege a pele por meio da formação de uma camada protetora que reduz a fricção entre a pele e as fraldas e impede o contato da pele com urina e fezes.

Geralmente as assaduras das crianças regridem após 24 a 48 horas de tratamento. Mantenha o tratamento até o total desaparecimento dos sintomas.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento não deve ser utilizado se você for alérgico à nistatina, ao óxido de zinco ou aos demais ingredientes do produto.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Em casos raros, você poderá apresentar irritação da pele com o uso do produto.

Para uso externo, apenas.

Não deve ser utilizado em grandes áreas de pele danificada ou ferida.

Uso em idosos

Não há recomendações especiais para pessoas idosas.

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

Efeito na capacidade de dirigir e operar máquinas

Este medicamento não possui influência na capacidade de dirigir e operar máquinas.

Interações medicamentosas

O óxido de zinco inibe os efeitos terapêuticos da hidroxiquinolina tópica.

Informe o seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15° e 30°C). Protegido da luz e umidade.

Durante a fabricação do produto é possível a entrada de ar na bisnaga, porém isto não afeta o peso final nem a qualidade do produto.

Para melhor conservação, você deve manter o tubo armazenado no cartucho, com a tampa para baixo.

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.

Características físicas e organolépticas:

Este medicamento é uma pomada levemente amarelada, homogênea, com odor característico.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você deve aplicar este medicamento depois do banho e a cada troca de fraldas, após lavagem e secagem cuidadosa da pele. Quando usada contra irritação em outras regiões da pele, aplique duas ou mais vezes ao dia nas áreas afetadas.

Para aplicar este medicamento na pele da área em contato com as fraldas, siga as instruções abaixo:

1. Limpe bem a pele da área coberta pela fralda para eliminar qualquer resíduo de urina ou fezes, que pode agir como irritante para a pele do bebê. Quando houver somente urina, lave a região apenas com água morna. Se houver fezes, lave com água morna e sabonete neutro ou sabonete suave para bebês, e enxague bem.
2. Em seguida, seque delicadamente, usando uma toalha macia. É importante evitar limpeza e esfregação exageradas, pois, além de desnecessárias, podem causar irritação da pele do bebê.
3. Após a secagem cuidadosa, aplique uma camada fina de este medicamento em toda a região da pele coberta pelas fraldas.
4. Você deve lavar bem as toalhas do bebê (e também as fraldas de pano), de preferência com sabão de coco, e enxaguá-las com água para que não fiquem resíduos de sabão. Não use produtos para amaciar roupas ou outros produtos químicos.

Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião-dentista.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Você poderá apresentar irritação da pele e dermatite de contato com o uso do produto.

Podem ocorrer reações de hipersensibilidade, incluindo vermelhidão na pele (*rash*) e coceira (urticária).

Síndrome de Stevens-Johnson foi reportada raramente (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento).

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também a empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR QUE A INDICADA DESTES MEDICAMENTO?

Não são conhecidos casos de superdose do produto.

A nistatina é pouco absorvida pela pele intacta e, embora o zinco proveniente do óxido de zinco seja absorvido, este também está presente na dieta. Consequentemente, a superdosagem desse produto é muito improvável.

Em casos de superdosagem, o produto deve ser descontinuado, seguido de tratamento de suporte.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

III - DIZERES LEGAIS

Reg. MS nº. 1.4381.0222

Farm. Resp.: Charles Ricardo Mafra - CRF-MG 10.883

Fabricado por:

CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.

Av. Cel. Armando Rubens Storino, 2750 - Pouso Alegre/MG

CEP: 37558-608 - CNPJ: 02.814.497/0002-98

Registrado por:

CIMED INDÚSTRIA DE MEDICAMENTOS LTDA.

Rua Engenheiro Prudente, 121 - São Paulo/SP

CEP: 01550-000 - CNPJ: 02.814.497/0001-07

Indústria Brasileira

SAC (Serviço de Atendimento ao Consumidor)

0800 704 46 47 www.cimedremedios.com.br

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica.



Bula do Paciente



Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/ notificação que altera 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 (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
28/01/2019	1097472019	10459 - GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	28/01/2019	1097472019	10459 - GENÉRICO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	28/01/2019	Inclusão inicial de texto de bula	VP/VPS	100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CT BG AL X 60 G 100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CT BG PLAS AL OPC X 60 G 100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CX 50 BG AL X 60 G 100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CX 50 BG PLAS AL OPC X 60 G

Bula do Paciente



08/08/2019	1948483/19-6	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	08/08/2019	1948483/19-6	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	08/08/2019	4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR? 9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO? 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES 6.INTERAÇÕESMEDICAMENTOSAS 9.REAÇÕESADVERSAS 10.SUPERDOSE	VP/VPS	100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CT BG AL X 60 G 100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CT BG PLAS AL OPC X 60 G 100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CX 50 BG AL X 60 G 100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CX 50 BG PLAS AL OPC X 60 G
09/11/2020	3933632/20-8	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula-publicação no Bulário - RDC 60/12	09/11/2020	3933632/20-8	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula-publicação no Bulário - RDC 60/12	09/11/2020	I – Identificação do medicamento	VP	100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CT BG AL X 60 G 100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CT BG PLAS AL OPC X 60 G

Bula do Paciente



									100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CX 50 BG AL X 60 G 100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CX 50 BG PLAS AL OPC X 60 G
23/04/2021	-	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula- publicação no Bulário - RDC 60/12	23/04/2021	-	10452 - GENÉRICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula- publicação no Bulário - RDC 60/12	23/04/2021	I – IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO	VP	100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CT BG AL X 60 G 100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CT BG PLAS AL OPC X 60 G 100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CX 50 BG AL X 60 G 100.000 UI/G + 200 MG/G POM DERM CX 50 BG PLAS AL OPC X 60 G