

$ALBOCRESIL^{\circledR}$

Takeda Pharma Ltda.

Gel

18 mg/g



ALBOCRESIL®

policresuleno

APRESENTAÇÕES

Gel de 18 mg/g de policresuleno. Bisnaga com 50 g.

USO TÓPICO E VAGINAL

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada g de Albocresil[®] Gel contém 18 mg de policresuleno.

Excipientes: polioxietilenoalquiléter, butil-hidroxitolueno, macrogol, edetato dissódico, dióxido de silício, água purificada.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Em Ginecologia

Albocresil[®] é indicado para o tratamento tópico das inflamações, infecções ou lesões teciduais cérvico-vaginais (por ex. corrimentos cervicais e vaginais causados por bactérias, tricomonas, infecções fúngicas, vaginites, cervicites e úlceras por compressão em pacientes usuárias de diafragma intra-uterino) e no condiloma acuminado.

O produto deve ser utilizado no tratamento tópico de ectopias cervicais e no controle da hemorragia após biópsia e remoção de pólipos do útero.

Em Dermatologia e Cirurgia

Utiliza-se Albocresil[®] Gel para acelerar a remoção do tecido necrótico após queimaduras, para limpeza e estimulação da cicatrização (queimaduras de pequenas áreas, úlceras venosas de perna, úlceras por decúbito e condiloma acuminado). Controle de hemorragias.

Em Otorrinolaringologia / Odontologia

Utiliza-se Albocresil[®] Gel para o tratamento tópico de aftas e nas inflamações da membrana mucosa oral e das gengivas. Para hemostasia após tonsilectomia e na epistaxe.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Albocresil® age regenerando o tecido lesado, promovendo a cicatrização por meio do aumento da circulação do sangue na área tratada. Apresenta também ação contra germes e contra sangramentos localizados.

As ações de Albocresil[®] podem ser observadas logo após a aplicação do produto, podendo-se notar modificações no aspecto do tecido lesado.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento não deve ser usado nos casos de alergia aos componentes da fórmula.

Este medicamento é contraindicado para menores de 18 anos ou em mulheres na pós-menopausa, uma vez que não há, até o momento, estudos avaliando o uso do medicamento nessas faixas etárias.

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

Albocresil[®] não deve ser ingerido. Caso isso ocorra, o indivíduo deve beber imediatamente água em abundância. Durante o tratamento vaginal com Albocresil[®] devem-se evitar lavagens genitais com sabonetes irritantes. Deve-se evitar o uso do produto durante a menstruação. A atividade sexual deve ser evitada durante o período de tratamento com Albocresil[®] Gel e nos sete dias seguintes.

Após alguns dias de tratamento, é comum a formação de um acúmulo do produto e de restos celulares na vagina, que geralmente são eliminados espontaneamente como um corrimento espesso, de coloração esbranquiçada (como "nata de leite") ou às vezes marrom clara. É recomendada a utilização de absorventes íntimos, que devem ser trocados regularmente para prevenir irritação vulvar. Contudo, em alguns casos, quando o acúmulo é importante, pode ser necessária a sua retirada pelo médico, a fim de evitar uma irritação local e sensação de incômodo para a paciente. Albocresil® não é eficaz contra infecções por HIV ou outras doenças sexualmente transmissíveis, como gonorreia e sífilis. Proteja seus olhos do produto. Caso haja contato, enxaguá-los com água até que o produto seja completamente retirado. Em casos de maior irritação dos olhos, consulte um oftalmologista.



Gravidez e amamentação: Este produto somente deve ser usado durante a gravidez e a amamentação quando estritamente indicado, e após as devidas considerações sobre os riscos para a mãe e para a criança, pois não há disponibilidade de estudos relevantes sobre o uso seguro do produto em mulheres nestas condições.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem a orientação médica ou do cirurgiãodentista.

Uso com outras substâncias: Informe seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando antes do início ou durante o tratamento. O uso de Albocresil[®] deve ser exclusivamente local. Deve-se evitar o uso de outras drogas na mesma área durante o tratamento com Albocresil[®]. Note que esta informação se aplica também a medicamentos recentemente utilizados.

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

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

O produto deve ser conservado à temperatura ambiente (15°C a 30°C). Evitar calor excessivo.

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.

Albocresil® Gel tem cor branca a marrom-clara.

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.

Produtos têxteis ou de couro que eventualmente entrarem em contato com Albocresil® devem ser imediatamente enxaguados com água, antes de secarem.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Leia com atenção este item para a utilização correta do produto.

Informações para abertura do lacre:



Perfurar o lacre da bisnaga com o lado externo da tampa

Para não comprometer a qualidade do produto, evite dobrar a bisnaga.

No uso ginecológico, dependendo da gravidade das condições, a aplicação deve ser feita diariamente ou em dias alternados, de preferência à noite, ao deitar. Administrar na vagina um aplicador cheio (cerca de 5 g do produto). O aplicador, composto de duas partes, é encaixado na bisnaga com o êmbolo inteiramente dentro do aplicador. A bisnaga deve ser espremida pelo fundo até preencher o interior do aplicador. Introduz-se o aplicador profundamente na vagina e administra-se o gel pressionando-se o êmbolo até que o aplicador esteja vazio. Após o uso, remover o êmbolo do aplicador. O aplicador poderá ser facilmente lavado para a próxima aplicação.

O gel de Albocresil[®] caracteriza-se por boa bioadesividade, distribuindo-se então de forma uniforme na parede vaginal, formando uma fina camada que atinge uma grande extensão.

No uso dermatológico e pós-cirúrgico, aplica-se uma camada do produto no local do tratamento. A quantidade aplicada depende da natureza e extensão da área afetada.

Recomenda-se geralmente a aplicação de Albocresil[®] Gel após tratamento com Albocresil[®] Solução Concentrada nos casos de queimaduras, úlceras de decúbito e úlceras varicosas, de maneira direta ou com o auxílio de uma gaze.

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?



A dose esquecida deve ser aplicada tão logo seja lembrada. Não deve ser usada uma dose dupla para compensar a dose esquecida e não deve ser excedida a dose recomendada para cada dia.

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?

Não se conhece a frequência de ocorrência das reações adversas com Albocresil® gel.

As seguintes reações indesejáveis foram relatadas com o uso de preparados contendo policresuleno: urticária, reações alérgicas sistêmicas (p. ex. angioedema, urticária generalizada) e até mesmo anafilaxia (reação alérgica grave), candidiase vaginal, prurido vulvar, desconforto e ressecamento da vagina, sensação de corpo estranho na vagina e eliminação de fragmentos de tecidos da membrana mucosa.

Em caso de irritação local intensa, é recomendável interromper o tratamento e consultar o médico para consideração de uma terapia alternativa.

O uso bucal de Albocresil[®] gel pode ocasionar desmineralização dos dentes, o que pode ser evitado com o completo enxágüe bucal com água após a aplicação do produto.

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

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

O quadro clínico por superdose ainda não é conhecido. A ingestão acidental do produto pode causar erosão esofágica. Ver item "4. O que devo saber antes de utilizar este medicamento?".

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.

DIZERES LEGAIS

MS – 1.0639.0084 Farm. Resp.: Rafael de Santis CRF-SP n° 55.728

Takeda Pharma Ltda.

Rodovia SP 340 S/N, km 133,5 Jaguariúna-SP CNPJ 60.397.775/0008-40 Indústria Brasileira

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

ALGEL 0606 0814 VP







Dados	Dados da submissão eletrônica	letrônica	Dados da	յ petição/noti	la petição/notificação que altera bula	era bula	Dados	Dados das alterações de bulas	es de bulas
Data do	op ₅N	Oţa:i35V	Data do	op ₅N	O-011110	Data de		Versões	Apresentações
expediente	expediente	Assumo	expediente	expediente	Assumo	aprovação	itens de buia	(VP/VPS)	relacionadas
					10458 –				
		10458 –			MEDICAMENTO			_	
		MEDICAMENTO			- OVON		Todos –	_	18 MG/G GEL CT BG
03/06/2014	0437779/14-6	NOVO - Inclusão	03/06/2014	0437779/14-6	Inclusão Inicial	03/06/2014	Adequação à	VP	
		Inicial de Texto de			de Texto de		RDC 47/09	_	AL A 30 G + AP LIC
		Bula – RDC 60/12			Bula – RDC			_	
					60/12			_	
		10451 –			10451 –				
		MEDICAMENTO			MEDICAMENTO			_	
		- 000N			- 0/0N		0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	_	18 MG/G GEL CT BG
16/07/2014	0663150/14-9	Notificação de	16/07/2014	0663150/14-9	Notificação de	16/07/2014	Vid ue	VP	
		Alteração de			Alteração de		adillillou açao	_	AL
		Texto de Bula –			Texto de Bula –			_	
		RDC 60/12			RDC 60/12				
		10451 –			10451 –			_	
		MEDICAMENTO			MEDICAMENTO		5. ONDE, COMO	_	
		- 000N			- 0/0N		E POR QUANTO	_	18 MG/G GEL CT BG
29/08/2014	x-xx/xxxxxx	Notificação de	29/08/2014	x-xx/xxxxxx	Notificação de	29/08/2014	IEMPO POSSO	VP	
		Alteração de			Alteração de		GUAKDAK ESIE	_	AL A 30 G + AP LIC
		Texto de Bula –			Texto de Bula –		MEDICAMENIOS	_	
		RDC 60/12			RDC 60/12			_	