

RESODERMIL[®]
CREME

Leia atentamente este folheto antes de utilizar o medicamento.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o reler.
- Caso tenha dúvidas, contacte o seu Médico ou Farmacêutico.
- Este medicamento foi receitado para si. Não deve dá-lo a outros; o medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sintomas.

COMPOSIÇÃO:

O RESODERMIL[®] possui na sua composição: Enxofre a 75 mg/g e Resorcina a 10 mg/g.

APRESENTAÇÃO:

RESODERMIL[®] é apresentado sob a forma farmacêutica de creme, em bisnagas contendo 25 g.

ACTIVIDADE:

O Enxofre e a Resorcina possuem propriedades anti-sépticas, queratolíticas e anti-inflamatórias, úteis no tratamento do acne. Promovem a resolução mais rápida das pápulas e pústulas, prevenindo o aparecimento de novas lesões.

CATEGORIA FARMACOTERAPÊUTICA:

13.4.2.1 Medicamentos usados em afecções cutâneas – Medicamentos para tratamento do acne e da rosácea – Acne – De aplicação tópica.

RESPONSÁVEL PELA INTRODUÇÃO NO MERCADO:

OFTALDER - Produtos Farmacêuticos S.A.
Av. 25 de Abril, 6
2795-195 Linda-a-Velha

INDICAÇÕES TERAPÊUTICAS:

O RESODERMIL[®] creme está indicado como tratamento sintomático para as seguintes situações:

- Acne juvenil e outras afecções acneicas;
- Eczema seborreico do adulto.

CONTRA-INDICAÇÕES, EFEITOS SECUNDÁRIOS E OUTROS EFEITOS:

O RESODERMIL[®] está contra-indicado em casos de hipersensibilidade aos fármacos (Enxofre e Resorcina) ou a qualquer dos excipientes da formulação. Pode surgir hiperpigmentação cutânea e alterações da cor do cabelo por contacto directo. Raramente podem ocorrer convulsões, associadas a absorção sistémica da resorcina.

INTERACÇÕES MEDICAMENTOSAS E OUTRAS:

Não são conhecidas para a via de aplicação tópica.

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE UTILIZAÇÃO:

O RESODERMIL[®] destina-se apenas ao uso externo, não devendo estar em contacto com as mucosas.

Na fase inicial do tratamento RESODERMIL[®] poderá provocar ligeira irritação, que não tem qualquer consequência, e que não deve ser confundida com reacções de natureza alérgica.

Se se verificar reacção exuberante, especialmente com prurido, torna-se necessário consultar o médico.

Raramente pode ocorrer alteração da cor da urina, com descoloração verde.

RESODERMIL não deve ser aplicado em grandes superfícies corporais, perto de feridas abertas e durante longos períodos, especialmente em crianças, uma vez que muito raramente pode ocorrer absorção sistémica.

EFEITOS EM GRÁVIDAS e LACTENTES:

Embora o grau de absorção sistémica seja extremamente reduzido aquando da aplicação tópica de RESODERMIL[®] creme, o médico deverá avaliar a relação risco/ benefício que pode resultar da aplicação deste creme durante os períodos de gravidez e de aleitamento.

EFEITOS SOBRE A CAPACIDADE DE CONDUÇÃO E UTILIZAÇÃO DE MÁQUINAS:

A aplicação de RESODERMIL[®] creme não afecta a capacidade de conduzir e/ou utilizar máquinas.

EXCIPIENTES: Amido de trigo, Óxido de zinco, Metilparabeno não sódico, Propilparabeno não sódico, Álcool cetostearílico, Bissulfito de sódio e Água purificada.

RESODERMIL contém parabenos, que podem causar reacções alérgicas (possivelmente retardadas).

POSOLOGIA, MODO E VIA DE ADMINISTRAÇÃO:

- Inicialmente o RESODERMIL[®] creme deve ser aplicado uma vez por dia, em camada fina nas áreas a tratar. Com o aumento da tolerância pode aplicar-se duas vezes por dia.

- Depois de aplicar uma fina camada de creme sobre a região a tratar, fazer massagem suave com as pontas dos dedos, seguindo as linhas de força da pele. Uma vez espalhado uniformemente, aplicar mais um pouco sobre as lesões mais evidentes. Repetir esta operação durante dias sucessivos até exfoliação (controlada clinicamente) após o que se aplica nos dias seguintes apenas sobre as pústulas.

Posologia em grupos especiais (particularmente em crianças): Apesar de ambas as indicações terapêuticas serem muito pouco frequentes em crianças, a sua utilização não deve ser feita em indivíduos com menos de 2 anos de idade excepto sob a direcção e supervisão de um médico. Neste grupo etário também não deve ser aplicado junto de áreas feridas com solução de continuidade (feridas abertas).

INDICAÇÃO DO MOMENTO MAIS FAVORÁVEL À ADMINISTRAÇÃO DO MEDICAMENTO:

O momento mais favorável à administração do medicamento fica ao critério do médico.

DURAÇÃO DO TRATAMENTO MÉDIO:

De acordo com indicações do médico, ou até ao desaparecimento dos sintomas.

INSTRUÇÕES SOBRE A ATITUDE A TOMAR QUANDO FOR OMITIDA UMA OU MAIS DOSES:

Quando for omitida uma ou mais doses, o doente deve continuar o tratamento de acordo com o esquema pré - estabelecido.

MEDIDAS A ADOPTAR EM CASO DE SOBREDOSAGEM E OU INTOXICAÇÃO:

Não estão documentados casos para a via de aplicação tópica.

INDICAÇÃO DO MOMENTO MAIS FAVORÁVEL À ADMINISTRAÇÃO DO MEDICAMENTO:

O momento mais favorável à administração do medicamento fica ao critério do médico.

DURAÇÃO DO TRATAMENTO MÉDIO:

De acordo com indicações do médico, ou até ao desaparecimento dos sintomas.

INSTRUÇÕES SOBRE A ATITUDE A TOMAR QUANDO FOR OMITIDA UMA OU MAIS DOSES:

Quando for omitida uma ou mais doses, o doente deve continuar o tratamento de acordo com o esquema pré - estabelecido.

MEDIDAS A ADOPTAR EM CASO DE SOBREDOSAGEM E OU INTOXICAÇÃO:

Não estão documentados casos para a via de aplicação tópica.

AVISOS:

Um medicamento destina-se ao tratamento de uma situação objectiva. Para tal deverão cumprir-se escrupulosamente as indicações médicas.

- Aconselha-se o utente a comunicar ao seu médico ou farmacêutico a detecção de efeitos indesejáveis que não constem deste folheto informativo.

- Deve verificar-se sempre o prazo de validade impresso na embalagem exterior

- Guardar o medicamento em local apropriado, de preferência em local seco, a temperatura inferior a 25° C, protegido da luz e da humidade.

APROVADO EM 16-06-2005 INFARMED

- Como todos os medicamentos, também este deverá ser mantido fora do alcance e da vista das crianças.

Data da última revisão deste folheto: Junho de 2005

APROVADO EM
16-06-2005
INFARMED