

Folheto informativo: Informação para o utilizador

Canesten 10 mg/g Pó Cutâneo

Clotrimazol

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a utilizar este medicamento, pois contém informação importante para si.

Utilize este medicamento exatamente como está descrito neste folheto, ou de acordo com as indicações do seu médico ou farmacêutico.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso precise de esclarecimentos ou conselhos, consulte o seu farmacêutico.
- Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.
- Se não se sentir melhor ou se piorar, tem de consultar um médico.

O que contém este folheto:

1. O que é Canesten Pó Cutâneo e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de utilizar Canesten Pó Cutâneo
3. Como utilizar Canesten Pó Cutâneo
4. Efeitos secundários possíveis
5. Como conservar Canesten Pó Cutâneo
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Canesten Pó Cutâneo e para que é utilizado

Canesten Pó Cutâneo contém a substância ativa clotrimazol, que possui um amplo espectro de atividade antifúngica, permitindo a eliminação eficaz de um grande número de fungos, responsáveis por várias doenças.

Canesten Pó Cutâneo é utilizado no tratamento de infeções fúngicas da pele causadas por dermatófitos, nomeadamente as micoses intertriginosas nas mãos e nos pés (p. ex.: tinea manuum, tinea pedum conhecido por “pé de atleta”) e pitiríase versicolor (manchas mais ou menos redondas, com hipopigmentação ou hiperpigmentação, mais frequentemente no peito ou nas costas, podendo escamar ligeiramente).

Canesten Pó Cutâneo está especialmente indicado na profilaxia de recidivas de infeções fúngicas da pele, em especial das zonas da pele com mais humidade, como sejam as virilhas e os espaços entre os dedos dos pés (pé de atleta).

Canesten Pó Cutâneo é utilizado como adjunto no tratamento com Canesten Creme e Canesten Solução para pulverização cutânea.

2. O que precisa de saber antes de utilizar Canesten Pó Cutâneo

Não utilize Canesten Pó Cutâneo

- se tem alergia à substância ativa ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicado na secção 6).

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de utilizar Canesten pó cutâneo.

Quando aplicado na zona das virilhas, junto da área genital, pode reduzir a eficácia e segurança de produtos à base de látex, tais como: preservativos e diafragma. Pode igualmente ser reduzida a eficácia anticoncepcional de espermicidas vaginais. O efeito é temporário e ocorre apenas durante o tratamento.

Outros medicamentos e Canesten Pó Cutâneo

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a utilizar ou tiver utilizado recentemente outros medicamentos, incluindo medicamentos obtidos sem receita médica.

Neste caso, não se conhecem alterações do efeito de Canesten Pó Cutâneo pelo facto de se utilizarem outros medicamentos.

Gravidez, amamentação e fertilidade

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de utilizar este medicamento.

Nos três primeiros meses da gravidez, como todos os medicamentos, Canesten Pó Cutâneo só deverá ser utilizado por recomendação e vigilância médica.

A amamentação deve ser descontinuada durante o tratamento com Canesten Pó Cutâneo.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Os efeitos de Canesten Pó Cutâneo sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas são nulos ou desprezáveis.

3. Como utilizar Canesten Pó Cutâneo

Utilize este medicamento exatamente como está descrito neste folheto, ou de acordo com as indicações do seu médico ou farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

Adultos e crianças

Canesten Pó Cutâneo deverá ser aplicado na zona a tratar, polvilhando-a, duas a três vezes por dia.

No caso de pé de atleta, Canesten Pó Cutâneo deverá ser também polvilhado nas meias e sapatos de forma a absorver a humidade e prevenir a reinfeção.

Canesten Pó Cutâneo deve ser utilizado após a aplicação de Canesten Creme ou Canesten Solução para pulverização cutânea.

Para assegurar uma cura completa, dependendo da indicação, o tratamento deverá prosseguir de acordo com as indicações, tal como especificado abaixo (ver " Duração do tratamento"), mesmo se os sintomas desaparecerem.

Duração do tratamento

| | |
|-------------------------|---------------|
| Micoses intertriginosas | 3 - 4 semanas |
| Pitiríase versicolor | 1 - 3 semanas |

Deverá informar o seu médico se não houver melhoria após 4 semanas de tratamento.

Crianças e idosos

Canesten Pó Cutâneo pode ser aplicado tanto em crianças como em idosos.

Caso se tenha esquecido de utilizar Canesten Pó Cutâneo

Não utilize uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de utilizar.

Se se esqueceu de aplicar o medicamento, deverá retomar a aplicação sem todavia utilizar mais quantidade do que a indicada.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Efeitos secundários possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos secundários, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Pode verificar-se:

- reação alérgica, que se pode manifestar com: desmaios (síncope), tensão arterial baixa (hipotensão), sensação de falta de ar (dispneia) e urticária.
- bolhas, desconforto/dor, inchaço (edema), vermelhidão da pele (eritema), irritação, descamação/esfoliação, comichão (prurido), erupção cutânea, ardor/queimadura.

Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, informe o seu médico ou farmacêutico.

Comunicação de efeitos secundários

Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos secundários diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos secundários, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

INFARMED, I.P.

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos
Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53
1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 71 40
Fax: +351 21 798 73 97
Sítio da internet:
<http://extranet.infarmed.pt/page.seram.frontoffice.seramhomepage>
E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. Como conservar Canesten Pó Cutâneo

Manter o frasco bem fechado.

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Canesten Pó Cutâneo

- A substância ativa é o clotrimazol. Cada grama de pó cutâneo contém 10 mg de clotrimazol.
- O outro componente é o amido de arroz.

Qual o aspeto de Canesten Pó Cutâneo e conteúdo da embalagem

Canesten Pó Cutâneo encontra-se disponível em frascos contendo 30 g de pó cutâneo.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Bayer Portugal, Lda.
Rua Quinta do Pinheiro, n.º 5
2794-003 Carnaxide
Portugal

Fabricantes

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH
Projensdorfer Strasse, 324
D-24106 Kiel
Alemanha

Sigmar Italia S.p.A.,
Via Sombreno, 11

| |
|---------------------------------------|
| APROVADO EM 30-04-2020 INFARMED |
|---------------------------------------|

24011 Almè (BG)
Italy

Este folheto foi revisto pela última vez em