

Folheto informativo: Informação para o utilizador

ZP Dermil 20 mg/g suspensão cutânea (champô)
Piritiona zinco

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 indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis 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 ZP Dermil suspensão cutânea e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de utilizar ZP Dermil suspensão cutânea
3. Como utilizar ZP Dermil suspensão cutânea
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar ZP Dermil suspensão cutânea
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é ZP Dermil suspensão cutânea e para que é utilizado

ZP Dermil suspensão cutânea está indicado no tratamento e controlo da “caspa” e na dermatite seborreica do couro cabeludo.

A piritiona zinco, substância ativa de ZP Dermil suspensão cutânea, pode atuar pela sua acção antimitética, que provoca uma redução das células epidérmicas. Possui ainda uma atividade bacteriostática e antifúngica, não se sabendo ainda se esta ação contribui para os seus efeitos antiseborreicos. A piritiona zinco é uma substância que, sob o ponto de vista toxicológico, pode ser utilizada pelo homem, não revelando problemas que requeiram medidas especiais ou que sejam impeditivas da sua utilização como agente terapêutico.

2. O que precisa de saber antes de utilizar ZP Dermil suspensão cutânea

Não utilize ZP Dermil suspensão cutânea:

- Se tem alergia (hipersensibilidade) à piritiona zinco ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de utilizar ZP Dermil suspensão cutânea.

Deve-se evitar que a suspensão cutânea entre em contacto com os olhos. Se acidentalmente tal suceder, lavar abundantemente com água e consultar um médico.

Outros medicamentos e ZP Dermil suspensão cutânea

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a utilizar, ou tiver utilizado recentemente, ou se vier a utilizar outros medicamentos.

Não estão documentadas interações medicamentosas com a piritiona zinco para o uso cutâneo.

Gravidez e amamentação

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

Não existe experiência sobre a segurança da aplicação de piritiona zinco em mulheres grávidas ou durante o período de aleitamento, pelo que na sua utilização deve ser tida em consideração a relação benefício/risco.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Não se aplica.

3. Como utilizar ZP Dermil suspensão cutânea

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.

Posologia para adultos e crianças com idade superior a 12 anos:

Em média o ZP Dermil suspensão cutânea deverá ser utilizado 2 vezes por semana da seguinte forma:

1 Molhar a cabeça com água morna;

Lavar a cabeça com ZP Dermil suspensão cutânea (1ª vez);

3 Enxaguar;

4 Lavar de novo com ZP Dermil suspensão cutânea (2ª vez) e deixar actuar o produto durante 5 minutos.

5 Enxaguar abundantemente com água limpa.

Fechar bem o frasco após cada utilização. Não deixar entrar em contacto com os olhos.

Utilização em crianças

O ZP Dermil suspensão cutânea destina-se a tratar condições que habitualmente não ocorrem em crianças antes da idade da puberdade.

Embora não haja informação específica, comparando com o uso do produto noutros grupos etários, não é de esperar que este medicamento cause problemas ou efeitos adversos diferentes nas crianças. A utilização e a posologia em crianças com idade inferior a 12 anos devem ser determinadas pelo médico.

Caso não se venham a registar melhorias no espaço de 4 semanas, a situação deverá ser reavaliada por um médico.

Em caso de agravamento dos sintomas, o tratamento deverá ser suspenso.

Se utilizar mais ZP Dermil suspensão cutânea do que deveria

Em caso de ingestão acidental deve-se provocar o vómito e fazer uma lavagem gástrica com acompanhamento médico.

Caso se tenha esquecido de utilizar ZP Dermil suspensão cutânea

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

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

4. Efeitos indesejáveis possíveis

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

O ZP Dermil é geralmente bem tolerado, contudo raramente podem surgir casos de irritação cutânea e dermatite de contacto. Caso esta situação se verifique deve suspender a medicação e consultar um médico.

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente através de

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>
(preferencialmente)

ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

e-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

5. Como conservar ZP Dermil suspensão cutânea

Não conservar acima de 25°C.

Conservar na embalagem de origem.

Após a primeira abertura do frasco utilizar no prazo de 12 meses.

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

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso no rótulo e na embalagem exterior, após "VAL.". O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não utilize este medicamento se verificar sinais visíveis de deterioração.

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 ZP Dermil suspensão cutânea

A substância ativa é a piritiona zinco.

APROVADO EM 17-06-2021 INFARMED

Os outros componentes são: lauril-éter-sulfato de sódio, cocamidopropilbetaína, E.D.T.A, cloreto de sódio, trietanolamina e água para preparações injetáveis.

Qual o aspeto de ZP Dermil suspensão cutânea e conteúdo da embalagem
ZP Dermil suspensão cutânea tem a apresentação de frascos de 120 g e 200 g.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Laboratório Edol - Produtos Farmacêuticos S.A.

Av. 25 de Abril, 6-6A

2795-225 Linda-a-Velha

Portugal

Tel: +351 21 415 81 30

Fax: +351 21 415 81 31

E-mail: geral@edol.pt

Este folheto foi revisto pela última vez em mês de AAAA.