

Theraskin Farmacêutica Ltda.

Esmalte

80mg/g



ciclopirox 80 mg/g

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA.

APRESENTAÇÃO

Esmalte terapêutico para unhas: Embalagem com frasco contendo 3g de solução (com 12 lixas para unhas) e 6g de solução (com 24 lixas para unhas).

USO TÓPICO USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada grama de solução do esmalte terapêutico para unhas contém 80 mg de ciclopirox.

Excipientes: álcool isopropílico, acetato de etila, polimetacrilicocopoliacrilato de etila e dimetilsulfóxido.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este medicamento é destinado ao tratamento de infecções fúngicas das unhas.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

MICOLAMINA® ESMALTE apresenta ação fungicida (substância que destrói o fungo) e o início da ação ocorre 48 horas após a aplicação.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

MICOLAMINA® ESMALTE é contraindicado para pacientes que apresentam alergia conhecida ao ciclopirox ou a qualquer componente da fórmula.

Devido à falta de experiência clínica, o uso de MICOLAMINA® ESMALTE não é indicado em crianças.

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

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Gravidez e amamentação

Informe ao seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informe ao médico se você está amamentando. Durante a gravidez e amamentação, o produto somente pode ser usado a critério do médico.

A aplicação de MICOLAMINA® ESMALTE (ciclopirox) só deverá ser considerada durante a gravidez ou amamentação se absolutamente essencial.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica.

Populações especiais

Pacientes Idosos

Não há advertências e recomendações especiais sobre o uso adequado desse medicamento por pacientes idosos.

Criancas

Uma vez que não há dados suficientes, MICOLAMINA® ESMALTE (ciclopirox) não é indicado para uso em crianças.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não há relato até o momento.

Informe ao seu médico se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

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

MICOLAMINA® ESMALTE deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C).

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 do medicamento



MICOLAMINA® ESMALTE é um esmalte incolor e levemente amarelado, isento de matérias estranhas e 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?

Antes da aplicação de MICOLAMINA® ESMALTE (ciclopirox) pela primeira vez, você deve remover o máximo possível do material da unha afetada com tesoura e tornar menos espesso o remanescente com uma das lixas para unhas contidas na embalagem do produto. Atenção: as lixas utilizadas nas unhas afetadas não devem ser utilizadas em unhas sadias.

Se a camada de esmalte for danificada durante o intervalo, é suficiente aplicar MICOLAMINA® ESMALTE (ciclopirox) sobre as áreas lascadas.

Para prevenir que a solução seque você deve rosquear a tampa firmemente após o uso.

Para prevenir a aderência da tampa no frasco, você deve evitar que a solução derrame na rosca do frasco.

A menos que prescrito de outro modo, você deve aplicar uma fina camada de MICOLAMINA® ESMALTE em dias alternados no primeiro mês. Desta forma, assegura-se a saturação da unha com o medicamento. A aplicação deve ser diminuída a não menos que duas vezes por semana no segundo mês de tratamento e uma vez por semana do terceiro mês em diante.

A duração da aplicação depende da gravidade da infecção, mas um período de 6 meses de tratamento não deve ser ultrapassado.

Não há estudos dos efeitos de ciclopirox administrado por vias não recomendadas. Portanto, por segurança e para garantir a eficácia deste medicamento, a administração deve ser somente por via tópica, conforme recomendado pelo médico.

Siga a orientação de seu médico respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Não interrompa o tratamento sem o conhecimento de seu médico.

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

Caso esqueça de administrar uma dose, administre-a assim que possível. No entanto, se estiver próximo do horário da dose seguinte, espere por este horário, respeitando sempre o intervalo determinado pela posologia.

Nunca devem ser administradas duas doses ao mesmo tempo.

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

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

Reação rara (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento).

Reação muito rara (ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento).

Quando MICOLAMINA® ESMALTE entra em contato com a pele que está próxima à unha, pode raramente ocorrer dermatite alérgica de contato (reação alérgica da pele ao medicamento) e muito raramente vermelhidão e descamação.

Informe ao seu médico 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 DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Não há experiência de superdose com preparações contendo ciclopirox. Contudo, não se espera que ocorram efeitos sistêmicos relevantes se MICOLAMINA® ESMALTE for aplicado à grandes áreas ou usado muito frequentemente.

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.

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela ANVISA em 17/03/2014.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.

DIZERES LEGAIS

Farmacêutica Responsável:

Dra. Rosa Maria Scavarelli CRF –SP n° 6.015

 $\label{eq:micolamina} \begin{array}{l} \mbox{Micolamina}^{\mbox{\tiny \$}} \mbox{Esmalte 3g - MS 1.0191.0268.003-1} \\ \mbox{Micolamina}^{\mbox{\tiny \$}} \mbox{Esmalte 6g - MS 1.0191.0268.004-1} \end{array}$



THERASKIN FARMACÊUTICA LTDA.

Marg. Direita da Via Anchieta Km 13,5 São Bernardo do Campo – SP CEP: 09696-005 CNPJ 61.517.397/0001-88 Indústria Brasileira





VP01



Histórico de Alteração da Bula

Dados da	Dados da submissão eletrônica			s da petição/notific	ação que altera	a bula	Dados das alterações de bulas			
Data do	N°	Assunto	Data do	N° do	Assunto	Data de	Itens de bula	Versões	Apresentaçõe	
expediente	expediente		expedient	expediente		aprovação		(VP/VPS)	s relacionadas	
			е							
N/A	N/A	10450 –	20/09/18	Nº SEI 0344416	6801 –	N/A	- Apresentação:	VP01	80MG/G	
		SIMILAR –			Documento		Inclusão da		ESMALTE	
		Notifica-			Informativo		apresentação de 3g		PARA UNHAS	
		ção de			de Preço				CT FR VD INC	
		Alteração					- Inclusão do MS de		X 3G	
		de Texto					número:			
		de Bula –					1.0191.0268.003-1		80MG/G	
		RDC							ESMALTE	
		60/12							PARA UNHAS	
									CT FR VD INC	
									X 6G	
17/09/2015	0828745/15	10450 –	N/A	N/A	N/A	N/A	Adequação à RDC	VP/VPS	80MG/G	
	-7	SIMILAR –					n°58/14 sobre		ESMALTE	
		Notificaçã					intercambialidade,		PARA UNHAS	
		o de					inclusão da frase:		CT FR VD INC	
		Alteração					"MEDICAMENTO		X 6G	
		de Texto					SIMILAR			
		de Bula –					EQUIVALENTE AO			
		RDC					MEDICAMENTO DE			
		60/12					REFERÊNCIA".			
			31/08/15	0775261/15-0	10756 -	31/08/15	Adequação à RDC	VP/VPS	80MG/G	
					SIMILAR –		n°58/14 sobre		ESMALTE	
					Notificação		intercambialidade,		PARA UNHAS	
					de		inclusão da frase:		CT FR VD INC	
					Alteração		"MEDICAMENTO		X 6G	
					de Texto de		SIMILAR			



							Trairinoma na pere
				Bula para	EQUIVALENTE AO		
				Adequação	MEDICAMENTO DE		
				а	REFERÊNCIA".		
				Intercambia			
				lidade			
15/05/2014	0374998/14	10457 -			- Para quê este	VP/VPS	80MG/G
	-3	SIMILAR –			medicamento é		ESMALTE
		Inclusão			indicado?		PARA UNHAS
		Inicial de			- Como este		CT FR VD INC
		Texto de			medicamento		X 6G
		Bula –			funciona?		
		RDC			- Quando não devo		
		60/12			usar este		
					medicamento?		
					- O que devo saber		
					antes de usar este		
					medicamento?		
					- Onde, como e por		
					quanto tempo posso		
					guardar este		
					medicamento?		
					- Como devo usar		
					este medicamento?		
					- O que devo fazer		
					quando eu me		
					esquecer de usar		
					este medicamento?		
					- Quais os males que		
					este medicamento		
					pode me causar?		
					- O que fazer se		
					alguém usar uma		



	 		Trainiema na pere
		quantidade maior do	
		que a indicada deste	
		medicamento?	
		- Indicações	
		- Resultados de	
		eficácia	
		- Características	
		farmacológicas	
		- Contraindicações	
		- Advertências e	
		precauções	
		- Interações	
		medicamentosas	
		- Cuidados de	
		armazenamento do	
		medicamento	
		- Posologia e modo	
		de usar	
		- Reações adversas	
		- Superdose	



Theraskin Farmacêutica Ltda.

Loção

10 mg/mL



ciclopirox olamina 10 mg/mL

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA.

APRESENTAÇÃO

Loção: frasco com 15 mL, 30 mL e 50 mL.

USO TÓPICO.

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 ANOS.

COMPOSICÃO

Cada mL de Micolamina[®] Loção contém 10 mg de ciclopirox olamina.

Excipientes: propilenoglicol, álcool isopropílico, álcool etílico, metilparabeno e água purificada.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este medicamento é destinado ao tratamento de micoses tópicas (infecções na pele causadas por fungos).

MICOLAMINA® é um produto antimicótico com especificidade de ação comprovada contra *tínea pedis*, *tínea corporis*, *tínea cruris*, *tínea vesicolor*, candidíase cutânea e dermatite seborreica.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

MICOLAMINA® é um fungicida (substância que destrói o fungo) de amplo espectro para uso tópico, com alto poder de penetração. É altamente eficaz praticamente contra todos os agentes patogênicos causadores de micoses superficiais da pele. Tempo médio de início de ação: 6 horas

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

MICOLAMINA® não deve ser aplicado na região dos olhos e não deve ser utilizado em casos de alergia conhecida ao ciclopirox ou a qualquer componente da fórmula.

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

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

As medidas adicionais de higiene recomendadas pelo médico devem ser cuidadosamente seguidas.

Gravidez e amamentação

Informe ao seu médico caso ocorra gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informar ao médico se está amamentando. O uso de MICOLAMINA® durante a gravidez deve ser feito sob estrita indicação médica.

A aplicação de MICOLAMINA® só deverá ser considerada durante a gravidez ou amamentação se absolutamente essencial.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica.

Populações especiais

Pacientes idosos

Não há advertências e recomendações especiais sobre o uso adequado desse medicamento por pacientes idosos.

Crianças

O uso em crianças abaixo de 6 anos deve ser restrito a indicações absolutamente necessárias e a critério médico.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não há relato até o momento.

Informe ao seu médico se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

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

MICOLAMINA® deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C).

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 do medicamento



MICOLAMINA® apresenta-se na forma de solução incolor a levemente amarelada, homogênea, isenta de matérias estranhas e 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?

MICOLAMINA® loção deve ser aplicada 2 vezes ao dia sobre a região da pele afetada friccionando suavemente. O tratamento deve prosseguir até o desaparecimento dos sintomas (usualmente 2 semanas) e para prevenir uma recorrência, recomenda-se a aplicação por 1 ou 2 semanas adicionais após o desaparecimento dos sintomas.

Informe seu médico se não houve melhora após 4 semanas.

As medidas higiênicas complementares recomendadas pelo médico devem ser rigorosamente observadas.

Não há estudos dos efeitos de MICOLAMINA® administrado por vias não recomendadas.

Portanto, por segurança e para garantir a eficácia deste medicamento, a administração deve ser somente por via tópica, conforme recomendado pelo médico.

Siga a orientação de seu médico respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento de seu médico.

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

Caso esqueça de administrar uma dose, administre-a assim que possível. No entanto, se estiver próximo do horário da dose seguinte, espere por este horário, respeitando sempre o intervalo determinado pela posologia. Nunca devem ser administradas duas doses ao mesmo tempo.

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

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

MICOLAMINA® é geralmente bem tolerado. Informe ao médico o aparecimento de reações desagradáveis, tais como: prurido (coceira) ou uma leve sensação de queimação e raramente dermatite alérgica de contato (reação alérgica da pele ao medicamento).

Informe ao seu médico 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 DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO? Não há experiência de superdose com preparações contendo ciclopirox. Contudo, não se espera que ocorram efeitos sistêmicos

relevantes se MICOLAMINA® for aplicado a grandes áreas ou usado muito frequentemente.

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.

VENDA SOB PRESCRICÃO MÉDICA.

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 25/06/2014.

Farmacêutica Responsável:

Dra. Rosa Maria Scavarelli CRF - SP n° 6.015

Micolamina[®] Loção 15 mL - MS 1.0191.0268.008-2 Micolamina[®] Loção 30 mL - MS 1.0191.0268.009-0 Micolamina[®] Loção 50 mL - MS 1.0191.0268.010-4

THERASKIN FARMACÊUTICA LTDA.

Marg. Direita da Via Anchieta Km 13,5 São Bernardo do Campo – SP CEP: 09696-005 CNPJ 61.517.397/0001-88 Indústria Brasileira







VP04



Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das	alterações de	bulas			
Data do	N°	Assunto	Data do	N° do	Assunto	Data de	Itens de bula	Versões	Apresentaçõe
expediente	expediente		expediente	expediente		aprovação		(VP/VPS)	s relacionadas
N/A	N/A	10450 -	20/09/201	Nº SEI	6801 –	N/A	- Apresentação:	VP04	10MG/ML
		SIMILAR –	8	0344442	Documento		Inclusão da		LOC CT FR
		Notificaçã			Informativo		apresentação de		PLAS OPC
		o de			de Preço		15mL		SPRAY X 15
		Alteração							ML
		de Texto					- Inclusão do MS de		
		de Bula –					número:		10MG/ML
		RDC 60/12					1.0191.0268.008-2		LOC CT FR
									PLAS OPC
									SPRAY X 30
									ML
									10MG/ML
									LOC CT FR
									PLAS OPC
									SPRAY X 50
									ML
10/10/2018	0985914/1	10450 -	27/04/201	0350162/18	6801 –	27/04/2018	N/A	VP/VPS	10MG/ML
	8-4	SIMILAR –	8	-1	Documento			V03	LOC CT FR
		Notificaçã			Informativo				PLAS OPC
		o de			de Preço				SPRAY X 50
		Alteração							ML
		de Texto							
		de Bula –							
		RDC 60/12							
14/04/15	0322658/1	10450 –	N/A	N/A	N/A	N/A	Adequação à RDC	VP/VPS	10 MG/ML
	5-1	SIMILAR –					n°58/14 sobre		LOC CT FR
		Notificaçã					intercambialidade,		



									narmonia na pele
		o de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12					inclusão da frase: "MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE		PLAS OPC SPRAY X 30ML
09/04/2015	0310198/1 5-3	10756 – SIMILAR – Notificaçã o de Alteração de Texto de Bula para Adequação a Intercambi	N/A	N/A	N/A	N/A	REFERÊNCIA". Adequação à RDC n°58/14 sobre intercambialidade, inclusão da frase: "MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA".	VP/VPS	10 MG/ML LOC CT FR PLAS OPC SPRAY X 30ML
25/09/2014	0798379/1 4-4	alidade 10457 - SIMILAR – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	- Para quê este medicamento é indicado? - Como este medicamento funciona? - Quando não devo usar este medicamento? - O que devo saber antes de usar este medicamento? - Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento?	VP/VPS	10 MG/ML LOC CT FR PLAS OPC SPRAY X 30ML



				<u> </u>	нагтота па реге
			- Como devo usar		
			este		
			medicamento?		
			- O que devo fazer		
			quando eu me		
			esquecer de usar		
			este		
			medicamento?		
			- Quais os males		
			que este		
			medicamento pode		
			me causar?		
			- O que fazer se		
			alguém usar uma		
			quantidade maior		
			do que a indicada		
			deste		
			medicamento?		
			- Indicações		
			- Resultados de		
			eficácia		
			- Características		
			farmacológicas		
			-Contraindicações		
			- Advertências e		
			precauções		
			- Interações		
			medicamentosas		
			- Cuidados de		
			armazenamento		
			do medicamento		
			- Posologia e modo		
			de usar		
			- Reações adversas		
			- Superdose		
				l	





Theraskin Farmacêutica Ltda.

Creme

10 mg/g



ciclopirox olamina 10 mg/g

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA.

APRESENTAÇÃO

Creme dermatológico: bisnaga com 20 g.

USO TÓPICO. USO ADULTO E PEDIÁTRICO.

COMPOSIÇÃO

Cada grama do creme dermatológico contém 10 mg de ciclopirox olamina.

Excipientes: macrogol, laureth 7, C13-14 isoparaffin, poliacrilamida, álcool etílico, oleato de decila, ciclometicona, álcool benzílico e água purificada.

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Este medicamento é destinado ao tratamento de micoses tópicas (infecções na pele causadas por fungos).

MICOLAMINA® é um produto antimicótico com especificidade de ação comprovada contra tínea *pedis*, *tínea corporis*, *tínea cruris*, *tínea vesicolor*, candidíase cutânea e dermatite seborreica.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

MICOLAMINA® é um fungicida (substância que destrói o fungo) de amplo espectro para uso tópico, com alto poder de penetração. É altamente eficaz contra praticamente todos os agentes patogênicos causadores de micoses superficiais da pele. Tempo médio de início de ação: 6 horas.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

MICOLAMINA® não deve ser aplicado na região dos olhos e não deve ser utilizado em casos de alergia conhecida ao ciclopirox ou a qualquer componente da fórmula.

MICOLAMINA® contém uma parafina que pode causar rompimento ou vazamento de preservativos de látex, portanto, o contato entre MICOLAMINA® e preservativos de látex deve ser evitado, pois a proteção proporcionada pelos preservativos pode ser perdida.

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

ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

As medidas adicionais de higiene recomendadas pelo médico devem ser cuidadosamente seguidas.

Gravidez e amamentação

Informe ao seu médico caso ocorra gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informar ao médico se está amamentando. O uso de MICOLAMINA® durante a gravidez deve ser feito sob estrita indicação médica.

A aplicação de MICOLAMINA® só deverá ser considerada durante a gravidez ou amamentação se absolutamente essencial.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica.

Populações especiais

Pacientes idosos

Não há advertências e recomendações especiais sobre o uso adequado desse medicamento por pacientes idosos.

Crianças

Crianças menores de 6 anos de idade só devem utilizar MICOLAMINA® se estritamente indicado pelo médico.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não há relato até o momento.

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

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

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



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 do medicamento

MICOLAMINA® apresenta-se na forma de um creme branco, isento de matérias estranhas e 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?

MICOLAMINA® creme dermatológico deve ser aplicado 2 vezes ao dia sobre a região da pele afetada friccionando suavemente. É recomendado que o tratamento prossiga até o desaparecimento dos sintomas (usualmente 2 semanas). Para evitar recorrência, você deve continuar o tratamento por mais 1 a 2 semanas.

MICOLAMINA® deve ser aplicado apenas localmente. As medidas higiênicas complementares recomendadas pelo médico devem ser rigorosamente observadas.

Não há estudos dos efeitos de MICOLAMINA® administrado por vias não recomendadas. Portanto, por segurança e para garantir a eficácia deste medicamento, a administração deve ser somente por via tópica, conforme recomendado pelo médico.

Siga a orientação de seu médico respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento de seu médico.

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

Caso esqueça de administrar uma dose, administre-a assim que possível. No entanto, se estiver próximo do horário da dose seguinte, espere por este horário, respeitando sempre o intervalo determinado pela posologia. Nunca devem ser administradas duas doses ao mesmo tempo.

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?

MICOLAMINA® geralmente é bem tolerado. Informe ao seu médico o aparecimento de reações desagradáveis, tais como: irritação, sensação de queimação, prurido (coceira) ou dermatite alérgica de contato (reação alérgica da pele ao 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 DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Não há experiência de superdose com preparações contendo ciclopirox. Contudo, não se espera que ocorram efeitos sistêmicos relevantes se MICOLAMINA® for aplicado a grandes áreas ou usado muito frequentemente.

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.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.

Esta bula foi atualizada conforme Bula Padrão aprovada pela Anvisa em 25/06/2014.

Farmacêutica Responsável:

Dra. Rosa Maria Scavarelli CRF - SP n $^{\circ}$ 6.015 MS 1.0191.0268.001-5

THERASKIN FARMACÊUTICA LTDA.

Marg. Direita da Via Anchieta Km 13,5 São Bernardo do Campo – SP CEP: 09696-005 CNPJ 61.517.397/0001-88 Indústria Brasileira









Histórico de Alteração da Bula

Dados da	a submissão el	etrônica	Da	dos da petição	/notificação que a	ltera bula	Dados das alter	ações de b	ulas
Data do	N°	Assunto	Data do	N° do	Assunto	Data de	Itens de bula	Versõe	Apresentaçõ
expedient	expediente		expedien	expediente		aprovação		S	es
е			te					(VP/VP	relacionadas
								S)	
17/09/20	0828745/1	10450 -	N/A	N/A	N/A	N/A	Adequação à RDC	VP/VPS	10 MG/G
15	5-7	SIMILAR					n°58/14 sobre		CREM DERM
		_					intercambialidade,		CT BG AL X
		Notificaç					inclusão da frase:		20G
		ão de					"MEDICAMENTO		
		Alteração					SIMILAR EQUIVALENTE		
		de Texto					AO MEDICAMENTO DE		
		de Bula –					REFERÊNCIA".		
		RDC							
		60/12							
			28/08/15	0768557/1	10756 –	28/08/15	Adequação à RDC	VP/VPS	10 MG/G
				5-2	SIMILAR –		n°58/14 sobre		CREM DERM
					Notificação de		intercambialidade,		CT BG AL X
					Alteração de		inclusão da frase:		20G
					Texto de Bula		"MEDICAMENTO		
					para		SIMILAR EQUIVALENTE		
					Adequação a		AO MEDICAMENTO DE		
					Intercambialida		REFERÊNCIA".		
25/09/14	0798379/1	10457 -			de		Dara quê osto	VP/VPS	10 MG/G
25/09/14	4-4	SIMILAR					- Para quê este medicamento é	VP/ VP3	CREM DERM
	4-4	SIIVIILAK					indicado?		CT BG AL X
		– Inclusão					- Como este		20G
		Inicial de					medicamento funciona?		200
		Texto de					medicamento funciona!		
		rexto de							



Bula –	
60/12 - O que devo saber	
antes de usar este	
medicamento?	
- Onde, como e por	
quanto tempo posso	
guardar este	
medicamento?	
- Como devo usar este	
medicamento?	
- O que devo fazer	
quando eu me esquecer	
de usar este	
medicamento?	
- Quais os males que	
este medicamento pode	
me causar?	
- O que fazer se alguém	
usar uma quantidade	
maior do que a indicada	
deste medicamento?	
- Indicações	
- Resultados de eficácia	
- Características	
farmacológicas	
- Contraindicações	
- Advertências e	
precauções	
- Interações	
medicamentosas	



			- Cuidados de	
			armazenamento do	
			medicamento	
			- Posologia e modo de	
			usar	
			- Reações adversas	
			Reações adversasSuperdose	