

**Benzevit<sup>®</sup>**

**Laboratório Farmacêutico Elofar Ltda.**

**Creme dermatológico**

**200 mg/g óxido de zinco +  
100.000 U.I./g nistatina**

# **Benzevit<sup>®</sup>**

nistatina  
óxido de zinco

**ANTIFÚNGICO –  
DERMATOPROTETOR**

**FORMA FARMACÊUTICA E  
APRESENTAÇÃO**

**Creme Dermatológico: bisnaga contendo 40g**

**USO ADULTO E PEDIÁTRICO**

## **COMPOSIÇÃO**

Cada g contém:

nistatina ..... 100.000 U.I.

óxido de zinco ..... 200 mg

Excipiente: metilparabeno, propilparabeno, lanolina, cera autoemulsionante não-iônica, álcool cetosteárfilico, talco, petrolato líquido, essência de rosas e água de osmose reversa.

## **INFORMAÇÃO AO PACIENTE**

BENZEVIT<sup>®</sup> tem sua ação no tratamento das assaduras infantis e nas “rachaduras” de seios, região perianal, entre os dedos, nas estrias gravídicas, axilas e assaduras sob os seios.

BENZEVIT<sup>®</sup> deve ser conservado na embalagem, evitar local quente, protegido da luz e umidade.

**O prazo de validade é de 24 meses a partir da data de fabricação. Não usar o produto se o prazo de validade estiver vencido.**

**O produto deve ser aplicado nos locais afetados de forma que fique uma fina camada sobre a pele. A importância dessa camada é justamente proteger a pele contra a urina e fezes. Durante a fase aguda das assaduras, aplicar todas as vezes que a criança for trocada. Depois de curada a assadura, como proteção, aplicar o produto após limpeza do material fecal aderido à pele. Evite esfregar a própria fralda suja e molhada nas assaduras da criança. Limpe-a com água morna e sabão neutro. Secar bem e aplicar o produto. Caso ocorra irritação ou hipersensibilidade, o tratamento deve ser interrompido.**

**TUDO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS**

**BENZEVIT<sup>®</sup> ESTÁ CONTRA-INDICADO NOS PACIENTES COM HIPERSENSIBILIDADE A QUALQUER UM DOS COMPONENTES DA FORMULAÇÃO.**

**SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR. NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS, PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA.**

## **INFORMAÇÕES TÉCNICAS**

A nistatina é um antifúngico poliênico que age ligando-se aos esteróis (principalmente o ergosterol) da membrana celular de fungos sensíveis, com uma conseqüente alteração da permeabilidade da membrana, ocasionando a incapacidade desta de funcionar como barreira seletiva e permitindo assim o extravasamento de componentes celulares essenciais. Sua ação principal é sobre a *Candida* sp (Monília), mas também é ativa contra *Aspergillus* sp, *Coccidioides immitis*, *Cryptococcus neoformans*, *Histoplasma capsulatum*, *Blastomyces dermatitis* e outras leveduras e fungos. A nistatina não tem atividade sobre bactérias, protozoários ou vírus. Ela proporciona uma terapia específica para todas as formas localizadas de candidíase. O alívio sintomático é rápido, ocorrendo frequentemente dentro de 24 – 72 horas após aplicação tópica sobre a pele intacta. O óxido de zinco é um adstringente e antisséptico que exerce ação suavizante, cicatrizante e protetora da pele nas afecções que apresentem erupções superficiais. O produto é veiculado em base cremosa e perfumada, exercendo também uma ação emoliente e hidratante.

#### **INDICAÇÕES**

Na prevenção e tratamento das assaduras infantis (dermatite amoniacal, “dermatite de fraldas”).  
No tratamento dos intertrigos (mamários, perianal, interdigital e axilar) e paroníqueas por *Monília*.

#### **CONTRA-INDICAÇÕES**

**CONTRA-INDICADO NOS PACIENTES COM HISTÓRIA DE HIPERSENSIBILIDADE À NISTATINA, E AO ÓXIDO DE ZINCO.**

#### **PRECAUÇÕES**

**CASO OCORRA IRRITAÇÃO CUTÂNEA OU HIPERSENSIBILIDADE, O TRATAMENTO DEVE SER DESCONTINUADO.**

#### **REAÇÕES ADVERSAS**

**RARAMENTE PODERÁ OCORRER IRRITAÇÃO CUTÂNEA.**

#### **INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**

**NÃO SÃO CONHECIDAS INTERAÇÕES DA NISTATINA + ÓXIDO DE ZINCO COM OUTROS MEDICAMENTOS.**

#### **POSOLOGIA**

Aplicar uma camada fina, duas ou mais vezes ao dia, nas áreas afetadas. Durante a fase aguda da assadura perianal, recomendamos que os resíduos orgânicos sejam eliminados pela higiene local, secando-se adequadamente e aplicando o produto sobre a área afetada.

#### **SUPERDOSAGEM**

**NÃO HÁ RELATO DE CASOS DE SUPERDOSAGEM POR ADMINISTRAÇÃO INDEQUADA OU DEFICIÊNCIA DE METABOLISMO.**

#### **REGISTRO M.S. n° 1.0385.0004**

**N° de lote, data de fabricação e prazo de validade: VIDE CARTUCHO**

**Farmacêutico Responsável: Alexandre Madeira de Oliveira- CRF-SC n° 3684**

LABORATÓRIO FARMACÊUTICO ELOFAR LTDA.

S.A.C. 0800-600-1344 - sac@elofar.com.br - www.elofar.com.br

Rua Tereza Cristina, 67 - Florianópolis - Santa Catarina - CEP 88070-790

CNPJ: 83.874.628/0001-43 - INDÚSTRIA BRASILEIRA