

CLOSTEMIN®

acetato de clostebol + sulfato de neomicina

UCI-FARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA CREME VAGINAL 5 MG + 5 MG



IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

CLOSTEMIN®

acetato de clostebol + sulfato de neomicina

APRESENTAÇÃO

CLOSTEMIN® CREME VAGINAL: cartucho contendo 1 bisnaga com 40 g + 1 aplicador.

USO ADULTO

VIA DE ADMINISTRAÇÃO: TÓPICO - USO GINECOLÓGICO

COMPOSIÇÃO

cetato de clostebol	ıg
ulfato de neomicina	
Excipientes* q.s.p	
(álcool cetoestearílico + polissorbato 60, petrolato líquido + petrolato amarelo + lanolina anidra + álcool de	Ŭ
anolina + parafina, hietelose, edetato dissódico, petrolato líquido, propilenoglicol, polissorbato 80,	
netilparabeno, propilparabeno, essência de rosas, água purificada)	

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

CLOSTEMIN[®] (acetato de clostebol/sulfato de neomicina) creme vaginal é indicado para o tratamento de (1) cervicites (inflamação no colo do útero) erosivas (em forma de ferida), após cauterização, pós-operatórias, pós radioterapia (tratamento com radiação contra o câncer), pós-parto; (2) vaginite (inflamação na vagina) ulcerativa (com feridas), pós-aplicação de radioterapia, pós-parto; (3) após colpoperineorrafias (cirurgias de períneo), episiorrafias (corte realizado no parto normal).

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

CLOSTEMIN[®] é um creme cicatrizante que resulta de uma associação de substâncias: clostebol que é um anabolizante (hormônio esteroide que age aumentando a produção de proteínas, essenciais para formação de novas células) e um antibiótico (neomicina, medicamento que controla a infecção por bactérias) para uso local. Na associação há o efeito trófico-cicatrizante (aumento da produção de proteínas) do esteroide e a atividade do antibiótico, de controle das infecções que agravam e atrasam a cura das lesões.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

CLOSTEMIN[®] não deve ser utilizado em pacientes que apresentam hipersensibilidade (alergia) a acetato de clostebol (ou outros derivados da testosterona), sulfato de neomicina ou a qualquer componente da fórmula. CLOSTEMIN[®] não deve ser utilizado em mulheres que estejam amamentando.

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

CLOSTEMIN[®] deve ser usado com cautela em pacientes com insuficiência renal.

CLOSTEMIN[®] não deve ser utilizado na gravidez. Informe ao seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. CLOSTEMIN[®] não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

 ${\rm CLOSTEMIN}^{\oplus}$ não deve ser utilizado por mulheres que estejam amamentando. Informe ao seu médico se estiver amamentando.

Sempre avise ao seu médico todas as medicações que você toma quando ele for prescrever uma medicação nova. O médico precisa avaliar se as medicações reagem entre si alterando a sua ação, ou da outra; isso se chama interação medicamentosa.

 \acute{E} muito importante informar ao seu médico caso esteja usando outros medicamentos antes do início ou durante o tratamento com CLOSTEMIN $^{@}$. Não há interações conhecidas com o uso de CLOSTEMIN $^{@}$ creme vaginal.

Este medicamento pode causar doping.

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?



CLOSTEMIN[®] deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). Proteger da luz e umidade. Manter a bisnaga devidamente tampada após o uso do 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.

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.

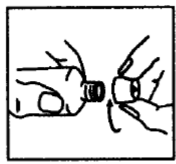
TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

Características do produto: creme branco, homogêneo, com odor de rosas

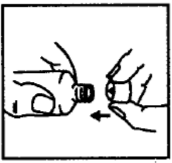
6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Aplicar um aplicador cheio de creme, 1-2 vezes ao dia. A ação do medicamento inicia-se logo após a aplicação.

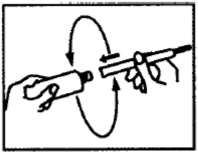
INSTRUÇÕES PARA USO – CREME VAGINAL



1. Retire a tampa;

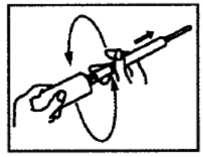


2. Fure o lacre da bisnaga com o fundo da tampa;

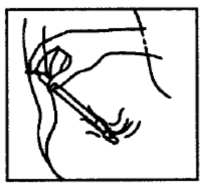


3. Retire o aplicador do invólucro e o atarraxe firmemente no bico da bisnaga aberta;





4. Segure com firmeza a bisnaga e o aplicador encaixado e aperte a bisnaga suavemente até que o êmbolo chegue ao topo. Retire o aplicador da bisnaga;



5. **Aplicação:** introduza cuidadosamente o aplicador carregado de creme na vagina, o mais profundo possível, preferencialmente na posição horizontal (deitada) com as pernas dobradas e empurre o êmbolo até esvaziar o aplicador.

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

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

Caso você esqueça de usar CLOSTEMIN® no horário estabelecido pelo seu médico, use-o assim que lembrar. Entretanto, se já estiver perto do horário de usar a próxima dose, pule a dose esquecida e use a próxima, continuando normalmente o esquema de doses recomendado pelo seu médico. Neste caso, não use uma dose em dobro para compensar doses esquecidas. O esquecimento frequente das doses pode comprometer a eficácia do tratamento.

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?

Ainda não são conhecidas a intensidade e frequência das reações adversas. Existem relatos de ocorrência rara de prurido (coceira) e *rash* cutâneo (vermelhidão de pele).

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento.

Informe também a empresa através do serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

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.

DIZERES LEGAIS

Registro MS nº 1.0550.0163.

Farmacêutico Responsável: Dr. Claudio Roberto Mataruco. CRF-SP nº 47.156



Registrado e Fabricado por: **UCI-FARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA** Rua do Cruzeiro, 374 - São Bernardo do Campo - SP CNPJ 48.396.378/0001-82 INDÚSTRIA BRASILEIRA

Serviço de Atendimento ao Consumidor: 0800 191 291

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA – SÓ PODE SER VENDIDO COM RETENÇÃO DA RECEITA





Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data do expediente	No. expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
05/07/2013	0545415/13-8	10457 – SIMILAR – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	-	05/07/2013	Submissão inicial para adequação a bula padrão do medicamento de referência	VP/VPS	Creme dermatológico e Creme vaginal
09/03/2015	N/A	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		N/A	10450 – SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12		- O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO? - CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS - ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES (adequação a bula padrão)	VP/VPS	Creme dermatológico e Creme vaginal
						_			