

# **ULTRAPROCT<sup>®</sup> LDO**

(pivalato de fluocortolona + cloridrato de lidocaína)

moksha8 Brasil Indústria e Comércio de Medicamentos  
Ltda.

Creme retal

1 mg/g + 20 mg/g

## **I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO**

### **Ultraproct® LDO**

pivalato de fluocortolona + cloridrato de lidocaína

### **APRESENTAÇÃO**

Creme retal 1 mg/g + 20 mg/g: embalagem com 30 g + aplicador.

### **USO RETAL**

### **USO ADULTO**

### **COMPOSIÇÃO**

Cada grama de creme contém 1 mg de pivalato de fluocortolona e 20 mg de cloridrato de lidocaína.

Excipientes: polissorbato 60, estearato de sorbitana, álcool cetosteárico, petrolato líquido, parafina, edetato dissódico, fosfato de sódio monobásico di-hidratado, fosfato de sódio dibásico dodecaidratado, álcool benzílico e água purificada.

## **II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE**

### **1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**

Ultraproct® LDO é indicado para o alívio da dor, inchaço, ardor e coceira associados à presença de hemorroidas, fissuras anais, proctite e eczema anal. Ultraproct® LDO também apresenta benefícios no alívio da dor após cirurgias proctológicas.

### **2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?**

Ultraproct® LDO é um medicamento tópico com ação analgésica, anti-inflamatória e antipruriginosa. Sua formulação contém pivalato de fluocortolona, que inibe as reações alérgicas e inflamatórias, e cloridrato de lidocaína, que é um anestésico local padrão que apresenta efeitos analgésicos e antipruriginosos.

Estas substâncias são efetivas quando administradas na forma de creme, aliviando a coceira, ardor, inflamação e dor causados pela hemorroida, fissuras anais, proctite e eczema anal. Por seu efeito analgésico e anti-inflamatório, Ultraproct® LDO também apresenta benefícios no alívio da dor após cirurgias proctológicas.

Até o momento, não há informações clínicas disponíveis sobre o tempo para o início de ação do produto. No entanto, devido ao cloridrato de lidocaína, é esperado que o alívio dos sintomas de dor e ardor ocorram alguns minutos após a aplicação.

### **3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Ultraproct® LDO é contraindicado em caso de infecções no local afetado e quando o paciente apresenta, na área afetada, sintomas relacionados a processos específicos de doenças de pele (como sífilis e tuberculose), catapora e reações à vacinação.

Ultraproct® LDO também é contraindicado a pacientes que apresentam hipersensibilidade (alergia) conhecida a qualquer um dos componentes da formulação.

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

#### **Advertências e Precauções**

Nos casos de infecção por fungos, seu médico deverá introduzir a utilização de uma terapia antimicótica juntamente com o uso de Ultraproct® LDO.

Não deixe o produto entrar em contato com os olhos.

É recomendada a lavagem cuidadosa das mãos depois de utilizar o produto.

Não é recomendado o uso de Ultraproct® LDO em crianças e adolescentes, uma vez que não foram realizados estudos clínicos em crianças e adolescentes.

Quando Ultraproct® LDO é aplicado nas regiões anais e genitais, os componentes de sua formulação podem reduzir a integridade dos preservativos de látex quando estes são utilizados durante o tratamento. Portanto, eles podem não ser mais eficazes como contraceptivos ou como proteção contra doenças

sexualmente transmissíveis, como infecção por HIV. Fale com o seu médico ou farmacêutico se necessitar de mais informações.

Pacientes que fazem uso de medicamentos contra arritmias devem fazer o uso de Ultraproct® LDO com cautela.

Se houver agravamento dos sintomas durante o uso de Ultraproct® LDO, consulte seu médico.

Se usado por um longo período de forma contínua ou inadequada, pode ocorrer uma reação de abstinência ao interromper o tratamento

Se houver recorrência dos sintomas logo após a interrupção do tratamento, não reinicie o uso do Ultraproct® LDO sem consultar seu médico, a menos que tenha sido orientado pelo seu médico anteriormente.

Se houver alívio dos sintomas seguido de recorrência caracterizada por uma vermelhidão que se estende além da área de tratamento inicial, com uma sensação de queimação, consulte seu médico antes de reiniciar o tratamento.

### **Gravidez e amamentação**

Como regra geral, preparações tópicas contendo glicocorticoides devem ser evitadas durante o primeiro trimestre da gravidez.

Estudos epidemiológicos sugerem possibilidade de aumento de risco de fendas palatinas em recém-nascidos de mulheres que foram tratadas com glicocorticoides durante esse período da gravidez.

Seu médico deve avaliar cuidadosamente o uso de Ultraproct® LDO considerando os benefícios e os riscos do seu uso durante a gravidez e amamentação. O uso prolongado deve ser evitado.

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

### **Uso em idosos, crianças, adolescentes e outros grupos de risco**

Este medicamento é contraindicado na faixa etária pediátrica (menores de 18 anos)

Não há recomendações específicas quanto ao uso de Ultraproct® LDO em pacientes idosos.

### **Interações medicamentosas**

Pacientes que fazem uso de medicamentos para o tratamento de arritmias devem fazer o uso de Ultraproct® LDO com cautela.

Interações com alimentos ou exames laboratoriais não são conhecidas até o momento.

A combinação de Ultraproct® LDO com inibidores da CYP3A (como ritonavir e cobicistate) deve ser evitada. Seu médico deve avaliar cuidadosamente esse uso, considerando os benefícios e os riscos.

**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?**

Este medicamento deve ser mantido em temperatura ambiente (entre 15°C 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.**

Ultraproct® LDO apresenta-se na forma de creme branco e opaco.

**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?**

Recomenda-se o uso de Ultraproct® LDO após a defecação. A região anal deve ser cuidadosamente limpa antes do uso.

A duração do tratamento não deve ultrapassar 2 semanas.

Ultraproct® LDO deve ser aplicado 2 vezes ao dia, uma vez pela manhã e outra à noite.

Nos primeiros dias do tratamento, Ultraproct® LDO pode ser aplicado 3 vezes ao dia. Após a melhora ou alívio dos sintomas, a aplicação do creme uma vez ao dia, normalmente, é suficiente.

Espalhe pequena quantidade de creme (aproximadamente do tamanho de uma ervilha) na região ao redor do ânus e no orifício anal com o dedo. Usar a ponta do dedo para vencer a resistência do esfíncter do ânus. Se for necessário utilizar o creme no reto, o aplicador deve ser adaptado à bispaga e então inserido no ânus. Uma pequena quantidade de creme deve ser aplicada no reto espremendo a bispaga suavemente. Após cada uso, limpe externamente o aplicador com papel toalha, retire o restante do produto no aplicador com hastes flexíveis com ponta de algodão e limpe novamente com papel toalha. Enxágue o aplicador em água morna por cerca de 1 minuto e seque externamente com papel toalha. Não use o aplicador se estiver danificado.

Nos casos em que a região anal esteja muito inflamada e com lesões dolorosas, é aconselhável, inicialmente, aplicar o creme internamente com o dedo. Em nódulos salientes, espalhar uma camada densa e pressionar cuidadosamente para dentro com o dedo.

Após utilização prolongada contínua ou inadequada de Ultraproct® LDO, existe um risco potencial de desenvolvimento de síndrome de abstinência, após retirada súbita do medicamento. Consulte o seu médico para mais orientações. Isto pode ser evitado através da retirada gradual do produto após tratamento prolongado, em vez de uma interrupção abrupta.

**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?**

Se uma aplicação de Ultraproct® LDO tiver sido esquecida, aplique-a assim que possível. A dose normalmente utilizada a cada aplicação e dentro dos horários recomendados pelo médico não deve ser alterada.

**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?**

As reações adversas estão relacionadas a distúrbios da pele na região anal, sendo ardor uma reação adversa frequente ( $\geq 1\%$ ,  $< 10\%$ ).

Irritações e reações alérgicas são reações adversas pouco frequentes ( $\geq 0,1\%$ ,  $< 1\%$ ).

Se Ultraproct® LDO for utilizado por períodos prolongados de maneira contínua ou inadequada, reações de abstinência podem ocorrer após interrupção do tratamento. Visão embaçada e reações de abstinência após interrupção do tratamento (vermelhidão da pele, que pode se estender para áreas além da área afetada inicial, sensação de queimação ou picada, coceira, descamação da pele, pústulas abertas) são reações adversas de frequência desconhecida, que não puderam ser estimadas a partir dos dados de segurança disponíveis.

Alergias a qualquer um dos componentes de Ultraproct® LDO não podem ser descartadas.

Após tratamento prolongado (mais de 4 semanas), existe risco de que o paciente possa desenvolver alterações locais da pele, tais como atrofia, estrias ou dilatação dos capilares ou dos pequenos vasos previamente existentes na pele (telangiectasia).

**Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.**

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

Nenhum risco de intoxicação é esperado depois da administração de uma dose retal ou perianal de Ultraproct® LDO, mesmo no caso de superdosagem inadvertidas. Se ocorrer ingestão oral acidental (poucos gramas de creme), os principais efeitos esperados são os efeitos sistêmicos do cloridrato de lidocaína presente nesta formulação, o que pode ocasionar, de acordo com a dose ingerida, reações cardiovasculares severas (de diminuição até parada da função cardíaca) e no sistema nervoso central. Podem ocorrer sintomas como convulsão e inibição da respiração até parada respiratória. Nos casos de superdose procure imediatamente orientação de um médico ou um centro de intoxicação.

**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.**

**III - DIZERES LEGAIS**

MS – 1.6425.0007

**Responsável Técnico:**

Flávio Caetano Ferreira  
CRF-SP nº 56.589

**Fabricado por:**

Leo Pharma Manufacturing Italy S.r.l.  
Segrate, Itália

**Importado por:**

moksha8 Brasil Indústria e Comércio de Medicamentos Ltda.  
Av. Ibirapuera, 2332, Torre 1, 13º andar - Indianópolis  
CEP 04028-002 - São Paulo/SP CNPJ 07.591.326/0001-80



**SAC: 0800 601 9392**

**VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA**





### 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 do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Ítems de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
05/01/2024	Versão vigente	10451 - Medicamento Novo - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	VP: 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 6. Como devo usar este medicamento 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? VPS: 5. Advertências e precauções 8. Posologia e modo de usar	VP/VPS	(1,00+20,00) MG/G CREM RET CT BG AL X 30 G + APLIC
15/09/2022	4699067/22-1	10451 - Medicamento Novo - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	N/A	N/A	N/A	N/A	4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP/VPS	(1,00+20,00) MG/G CREM RET CT BG AL X 30 G + APLIC
21/03/2022	1284287/22-0	10451 - Medicamento Novo - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	01/02/2022	0405083220	70348 - AFE/AE - ALTERAÇÃO MEDICAMENTOS E INSUMOS	21/02/2022	Dizeres Legais: Alteração da Razão Social do Titular do Registro	VP/VPS	(1,00+20,00) MG/G CREM RET CT BG AL X 30 G + APLIC
08/12/2021	4999790/21-1	10451 - Medicamento Novo - Notificação de	N/A	N/A	N/A	N/A	Advertências e precauções; Interações medicamentosas;	VP/VPS	(1,00+20,00) MG/G CREM



		Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12					Posologia e modo de usar; O que devo saber antes de usar este medicamento? Como devo usar este		RET CT BG AL X 30 G + APLIC
15/04/2021	1440086/21-3	10451 - Medicamento Novo - Notificação de Alteração de Texto	N/A	N/A	N/A	N/A	Reações adversas	VPS	(1,00+20,00) MG/G CREM RET CT BG AL X 30 G +
10/02/2021	0547391/21-8	10451 - Medicamento Novo - Notificação de Alteração de Texto de Bula - RDC 60/12	21/08/2020	2846318/20-8	11200 - Medicamento Novo - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (operação comercial)	03/11/2020	Dizeres legais: atualização de dados do novo titular do registro	VP/VPS	(1,00+20,00) MG/G CREM RET CT BG AL X 30 G + APLIC