

Theraskin Farmacêutica Ltda.

Esmalte

80 mg/g



ciclopirox 80 mg/g

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA.

## **APRESENTAÇÃO**

Esmalte terapêutico para unhas: Embalagem com frasco contendo 6g de solução e 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. INDICAÇÕES

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

#### 2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

Foi realizado um ensaio clínico de fase III, aberto, multicêntrico, não-controlado, envolvendo pacientes com onicomicose em ambos mãos e pés. O período total de tratamento era de 6 meses, seguido de 4 semanas de avaliação (fase controle). De acordo com a frequência de aplicações, os pacientes eram classificados em 5 tipos de grupos distintos: 1 vez por semana, duas vezes por semana, três vezes, quatro ou mais vezes e variável. Um total de 1222 pacientes foi incluído no estudo. De 1013 pacientes com cultura positiva no início do estudo, 883 negativaram suas culturas ao final do mesmo, independente da frequência de aplicações do medicamento e da remoção das partes de unhas afetadas. 75% das infecções foram causadas por dermatófitos, em que *Trychophyton rubrum* predominava. 14% das infecções foram causadas por *Candida albicans*. Os autores concluem que os pacientes em tratamento com ciclopirox esmalte não necessitam remover as porções das unhas parcialmente afetadas, há uma clara liberdade de escolha da frequência do tratamento, permitindo uma melhor aderência ao tratamento e, como em outros estudos, a sua tolerabilidade foi excelente. (Wozel G., 1999).

O estudo multicêntrico, aberto, não comparativo, de 116 pacientes, portadores de onicomicose distal/lateral ou superficial branca, conduzido no Brasil, buscou avaliar a eficácia, segurança e aceitação cosmética do ciclopirox esmalte no tratamento desta patologia. A eficácia clínica foi avaliada pelo aumento da área não afetada da unha alvo e expressa em porcentagem da área total da unha. A variação foi de 74±12% na visita inicial e de 89%±10% ao término do tratamento (p<0,05). A negatividade da cultura foi observada em 83% dos pacientes, e a segurança e aceitação cosméticas, destacadas. (Gontijo B., et al 1998)

Dois ensaios clínicos de mesmo desenho, duplo-cegos, veículo-controlados, multicêntricos e paralelos, foram conduzidos, com o objetivo de avaliar o uso de ciclopirox esmalte no tratamento de onicomicoses leve a moderada, causadas por dermatófitos. No primeiro estudo 223 pacientes foram randomizados e no segundo estudo foram incluídos 237 pacientes. Os dados dos dois estudos pivotais demostraram que ciclopirox esmalte solução tópica a 8% é significativamente mais eficaz que placebo no tratamento da onicomicose causada por *Trychophyton rubrum* e de leve a moderada onicomicose dos dedos dos pés sem envolvimento da lúnula. Ao final de 48 semanas de tratamento, a taxa de cura micológica (cultura e microscopia ótica negativa) no estudo I foi de 29% vs 11% no grupo ciclopirox e grupo veículo, respectivamente. O ciclopirox esmalte foi considerado extremamente seguro, com os efeitos adversos considerados transitórios e localizados no sítio de ação. (eritema e reação no sítio de aplicação). (Gupta AK, et al. 2000)

Foram incluídos num estudo prospectivo multicêntrico, indivíduos com onicomicose branca superficial subungueal confirmadas clinicamente e micologicamente em 50% ou menos da unha afetada. Uma fina camada de ciclopirox diariamente era aplicada nas unhas afetadas por 6 meses e a unha infectada era limpa semanalmente. Dos 146 pacientes incluídos neste estudo, 133 completaram o estudo. Foi relatado 81% de sucesso terapêutico, cura em 22% e melhora em 59% (todos com cultura negativa). Ocorreram poucos efeitos adversos pequenos (4,1%), que não necessitaram de interrupção do tratamento. (Bonifaz A, et al. 1998)

Um estudo clínico não-controlado, aberto, multicêntrico, observacional, foi realizado com o objetivo de avaliar a eficácia e segurança de ciclopirox esmalte a 8% em 3666 pacientes com onicomicose. Destes, 5,9% (215) apresentavam o diagnóstico de diabetes. O tratamento com ciclopirox esmalte reduziu a principal área afetada de 64,3% no momento basal para 41,2% em 3 meses e 25,7% em 6 meses. Em 3 meses, os médicos classificaram que a onicomicose melhorou em 88,7% dos pacientes, não melhorou em 9,8% e piorou em 1,5%. A eficácia de ciclopirox foi boa em 62%, satisfatória em 23,9% e insatisfatória em 14,1%. Os eventos adversos reportados foram leves a moderados, sem nenhum efeito adverso sério reportado. Os autores concluem que ciclopirox é eficaz e seguro no tratamento da onicomicose em pacientes diabéticos com resultados similares aos encontrados na população geral. (Seebacher C, et al. 2001).



#### 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

MICOLAMINA® ESMALTE (ciclopirox) esmalte terapêutico para unhas foi desenvolvido especificamente para o tratamento de infecções fúngicas das unhas. A substância ativa ciclopirox penetra na placa da unha e atinge o agente patogênico dentro de 48 horas após a aplicação.

## 4. CONTRAINDICAÇÕES

MICOLAMINA® ESMALTE é contraindicado para pacientes com hipersensibilidade conhecida ao ciclopirox ou a qualquer componente da fórmula.

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

## 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

#### Gravidez e lactação

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

Categoria de risco na gravidez: B. 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.

## 6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não há relato até o momento.

#### 7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

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

Prazo de validade: 24 meses a partir da data de fabricação.

## 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 físicas e organolépticas

MICOLAMINA® ESMALTE é um esmalte incolor e levemente amarelado, isento de matérias estranhas e odor característico.

## Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

#### 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

Antes da aplicação de MICOLAMINA® ESMALTE (ciclopirox) pela primeira vez, deve-se remover o máximo possível do material da unha afetada com tesoura e desbastar 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, a tampa deve ser firmemente rosqueada após o uso.

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

A menos que prescrito de outro modo, deve ser aplicada uma fina camada MICOLAMINA® ESMALTE em dias alternados no primeiro mês. Desta forma, assegura-se a saturação da unha com o princípio ativo. A aplicação deve ser reduzida 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 excedido.

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

#### 9. REAÇÕES ADVERSAS

Reação rara (> 1/10.000 e < 1/1.000).

Reação muito rara (< 1/10.000).



Quando MICOLAMINA® ESMALTE entra em contato com a pele adjacente à unha, pode raramente ocorrer dermatite alérgica de contato e muito raramente vermelhidão e descamação.

Em casos de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária - NOTIVISA, disponível em www.anvisa.gov.br/hotsite/notivisa/index.htm, ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.

#### 10. SUPERDOSE

Não há experiência de superdose com preparações contendo ciclopirox. Contudo, não se espera que ocorram efeitos sistêmicos relevantes se MICOLAMINA® ESMALTE (ciclopirox) for aplicado à grandes áreas ou usado muito frequentemente. Em caso de intoxicação 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 MS 1.0191.0268.004-1

#### 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



www.theraskin.com.br





# 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	Apresentações
expediente	expediente		expediente	expediente		aprovação		(VP/VPS)	relacionadas
		10450 -					Adequação à RDC	VP/VPS	80 MG/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					SIMILAR		
		de Bula –					EQUIVALENTE AO		
		RDC 60/12					MEDICAMENTO		
							DE REFERÊNCIA".		
			31/08/15	0775261/15-	10756 – SIMILAR	31/08/15	Adequação à RDC	VP/VPS	80 MG/G
				0	– Notificação de		n°58/14 sobre		ESMALTE
					Alteração de		intercambialidade,		PARA UNHAS
					Texto de Bula		inclusão da frase:		CT FR VD INC
					para Adequação a		"MEDICAMENTO		X 6G
					Intercambialidade		SIMILAR		
							EQUIVALENTE AO		
							MEDICAMENTO		
							DE REFERÊNCIA".		
15/05/2014	0374998/14-	10457 -					- Para quê este	VP/VPS	80 MG/G
	3	SIMILAR –					medicamento é		ESMALTE
		Inclusão					indicado?		PARA UNHAS
		Inicial de					- Como este		CT FR VD INC
		Texto de					medicamento		X 6G
							funciona?		



Bula – RDC	- Quando não
60/12	devo 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
	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.

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. INDICAÇÕES

Este medicamento é destinado ao tratamento de micoses tópicas. 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. RESULTADOS DE EFICÁCIA

Em ensaios clínicos separados, multicêntricos, randomizados, duplo-cegos, ciclopirox olamina creme a 1% foi comparado com seu veículo creme e com clotrimazol creme a 1% no tratamento para *tínea corporis* e *tínea cruris*. Nos dois estudos, o uso de ciclopirox olamina creme resultou numa melhora demonstrável após a primeira semana de tratamento e numa reposta completa clínica e micológica em dois terços dos pacientes ao final do período de tratamento. Estatisticamente, os resultados de ciclopirox olamina creme foram significativamente superiores em comparação com o veículo creme e equivalente ao clotrimazol creme. Todos os tratamentos foram bem tolerados. (Bogaert H et al. 1986).

Um estudo prospectivo, multicêntrico, randomizado, duplo-cego, foi conduzido em 189 pacientes com diagnóstico clínico de dermatite seborreica. Cada paciente utilizava ciclopirox olamina 1% creme ou seu veículo correspondente, duas vezes ao dia, por 29 dias, nas áreas afetadas e nas áreas circunvizinhas. A taxa de sucesso de tratamento foi significativamente maior com ciclopirox olamina em comparação com o veículo (73,9 vs 53,6%; p=0,003). O tratamento com ciclopirox olamina reduziu a soma da pontuação dos sinais clínicos de dermatite seborreica numa extensão maior que o veículo ( $p\le0,001$ ). Este estudo confirma que o tratamento tópico com ciclopirox olamina é efetivo e bem tolerado nos pacientes com dermatite seborreica. (Unholzer, A et al. 2002).

## 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

MICOLAMINA® é um fungicida de amplo espectro para uso tópico, com alto poder de penetração. É altamente eficaz contra praticamente todos os agentes patogênicos causadores de micoses cutâneas superficiais.

Possui atividade fungicida in vitro contra Trichophyton rubrum, Trichophyton mentagrophytes, Epidermophyton floccosum, Microsporum canis e Candida albicans.

## 4. CONTRAINDICAÇÕES

MICOLAMINA® não deve ser aplicado na região ocular e em casos de hipersensibilidade 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.

## 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

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

## Gravidez e lactação

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

Categoria de risco na gravidez: B. 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.

## 6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não há relato até o momento.



#### 7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

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

Prazo de validade: 24 meses a partir da data de fabricação.

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 físicas e organolépticas

MICOLAMINA® apresenta-se na forma de um creme branco isento de matérias estranhas e odor característico.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

#### 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

MICOLAMINA® creme dermatológico deve ser aplicado 2 vezes ao dia, em média, sobre a região cutânea afetada friccionando suavemente. É recomendado que o tratamento prossiga até o desaparecimento da sintomatologia (geralmente 2 semanas). Para evitar a recidiva, deve-se continuar o tratamento por mais 1 a 2 semanas.

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.

## 9. REAÇÕES ADVERSAS

MICOLAMINA® geralmente é bem tolerado.

Em raros casos, reações locais transitórias, como sensação de queimação ou prurido podem ocorrer, assim como dermatite alérgica de contato.

Em casos de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária - NOTIVISA, disponível em www.anvisa.gov.br/hotsite/notivisa/index.htm, ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.

#### 10. SUPERDOSE

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 intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

# DIZERES LEGAIS

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.

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

MS 1.0191.0268.001-5 Farm. Resp. Dra. Rosa Maria Scavarelli CRF –SP n° 6.015

## 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 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	Apresentações
expediente	expediente		expediente	expediente		aprovação		(VP/VPS)	relacionadas
		10450 -					Adequação à RDC	VP/VPS	10 MG/G
		SIMILAR –					n°58/14 sobre		CREM DERM
		Notificação					intercambialidade,		CT BG AL X 20
		de					inclusão da frase:		G
		Alteração					"MEDICAMENTO		
		de Texto					SIMILAR		
		de Bula –					EQUIVALENTE AO		
		RDC 60/12					MEDICAMENTO		
							DE REFERÊNCIA".		
			28/08/15	0768557/15-	10756 – SIMILAR	28/08/15	Adequação à RDC	VP/VPS	10 MG/G
				2	<ul> <li>Notificação de</li> </ul>		n°58/14 sobre		CREM DERM
					Alteração de		intercambialidade,		CT BG AL X 20
					Texto de Bula		inclusão da frase:		G
					para Adequação a		"MEDICAMENTO		
					Intercambialidade		SIMILAR		
							EQUIVALENTE AO		
							MEDICAMENTO		
							DE REFERÊNCIA".		,
25/09/14	0798379/14-	10457 -					- Para quê este	VP/VPS	10 MG/G
	4	SIMILAR –					medicamento é		CREM DERM
		Inclusão					indicado?		CT BG AL X 20
		Inicial de					- Como este		G
		Texto de					medicamento		
							funciona?		



Bula – RDC	- Quando não
60/12	devo 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
	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 30 mL.

## USO TÓPICO. USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 6 ANOS.

## **COMPOSIÇÃO**

Cada mL de Micolamina<sup>®</sup> Loção contém 10 mg de ciclopirox olamina.

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

## 1. INDICAÇÕES

Este medicamento é destinado ao tratamento de micoses tópicas. 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. RESULTADOS DE EFICÁCIA

Em ensaios clínicos separados, multicêntricos, randomizados, duplo-cegos, ciclopirox olamina creme a 1% foi comparado com seu veículo creme e com clotrimazol creme a 1% no tratamento para *tínea corporis* e *tínea cruris*. Nos dois estudos, o uso de ciclopirox olamina creme resultou numa melhora demonstrável após a primeira semana de tratamento e numa reposta completa clínica e micológica em dois terços dos pacientes ao final do período de tratamento. Estatisticamente, os resultados de ciclopirox olamina creme foram significativamente superiores em comparação com o veículo creme e equivalente ao clotrimazol creme. Todos os tratamentos foram bem tolerados. (Bogaert H, et al. 1986).

Um estudo prospectivo, multicêntrico, randomizado, duplo-cego, foi conduzido em 189 pacientes com diagnóstico clínico de dermatite seborreica. Cada paciente utilizava ciclopirox olamina 1% creme ou seu veículo correspondente, duas vezes ao dia, por 29 dias, nas áreas afetadas e nas áreas circunvizinhas. A taxa de sucesso de tratamento foi significativamente maior com ciclopirox olamina em comparação com o veículo (73,9 vs 53,6%; p=0,003). O tratamento com ciclopirox olamina reduziu a soma da pontuação dos sinais clínicos de dermatite seborreica numa extensão maior que o veículo (p≤ 0,001). Este estudo confirma que o tratamento tópico com ciclopirox olamina é efetivo e bem tolerado nos pacientes com dermatite seborreica. (Unholzer A, et al. 2002).

Estudos foram conduzidos para acessar a bioequivalência da nova formulação, ciclopirox olamina loção a 1%, com o composto estabelecido. O ciclopirox olamina creme a 1% in vitro e in vivo. Um ensaio clínico duplo-cego, multicêntrico foi realizado comparando ciclopirox olamina loção a 1% com o veículo isolado no tratamento de pacientes com *tínea pedis*. Os pacientes foram tratados por 28 dias. O ciclopirox olamina loção a 1% demonstrou ser significativamente mais efetivo em comparação ao veículo no tratamento de pacientes com *tínea pedis* comum (p≤ 0,001). Foram relatados eventos adversos de pequeno porte localizados (prurido, sensação de queimação) em 2% dos 89 pacientes. Estes resultados demonstraram a bioequivalência de ciclopirox olamina a 1% creme e confirma a eficácia clínica e segurança da loção no tratamento da *tínea pedis*. O autor conclui que ciclopirox loção pode ser usada como alternativa à ciclopirox olamina a 1% creme no tratamento da *tínea pedis*, *tínea versicolor*, *tínea cruris*, *tínea corporis* e candidíase cutânea quando a conveniência e/ou elegância cosmética da loção forem desejadas. (Aly R, et al. 1989).

#### 3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

MICOLAMINA® é um fungicida de amplo espectro para uso tópico, com alto poder de penetração. É altamente eficaz praticamente contra todos os agentes patogênicos causadores de micoses cutâneas superficiais. Possui atividade fungicida *in vitro* contra *Trichophyton rubrum*, *Trichophyton mentagrophytes*, *Epidermophyton floccosum*, *Microsporum canis* e *Candida albicans*.

## 4. CONTRAINDICAÇÕES

MICOLAMINA® não deve ser aplicado na região ocular e em casos de hipersensibilidade conhecida ao ciclopirox ou a qualquer componente da fórmula.

## 5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUCÕES

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

## Gravidez e lactação

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

Categoria de risco na gravidez: B. 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.



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

#### 6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não há relato até o momento.

#### 7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

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

Prazo de validade: 24 meses a partir da data de fabricação.

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 físicas e organolépticas

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.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

#### 8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

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

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.

## 9. REAÇÕES ADVERSAS

Em casos isolados, reações locais transitórias podem ocorrer, tais como: prurido ou uma leve sensação de queimação e raramente dermatite alérgica de contato.

Em casos de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária - NOTIVISA, disponível em www.anvisa.gov.br/hotsite/notivisa/index.htm, ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.

#### 10. SUPERDOSE

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 intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

## DIZERES LEGAIS

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA.

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

MS 1.0191.0268.009-0 Farm. Resp. Dra. Rosa Maria Scavarelli CRF – SP n° 6.015

#### 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 THERAS KIN®







V02



# 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	Apresentações
expediente	expediente		expediente	expediente		aprovação		(VP/VPS)	relacionadas
14/04/15	0322658/15-	10450 -					Adequação à RDC	VP/VPS	10 MG/ML
	1	SIMILAR –					n°58/14 sobre		LOC CT FR
		Notificação					intercambialidade,		PLAS OPC
		de					inclusão da frase:		SPRAY X 30ML
		Alteração					"MEDICAMENTO		
		de Texto					SIMILAR		
		de Bula –					EQUIVALENTE AO		
		RDC 60/12					MEDICAMENTO		
							DE REFERÊNCIA".		
			09/04/2015	0310198/15-	10756 – SIMILAR	09/04/15	Adequação à RDC	VP/VPS	10 MG/ML
				3	<ul> <li>Notificação de</li> </ul>		n°58/14 sobre		LOC CT FR
					alteração de		intercambialidade,		PLAS OPC
					texto de bula		inclusão da frase:		SPRAY X 30ML
					para adequação a		"MEDICAMENTO		
					intercambialidade		SIMILAR		
							EQUIVALENTE AO		
							MEDICAMENTO		
							DE REFERÊNCIA".		
25/09/2014	0798379/14-	10457 -					- Para quê este	VP/VPS	10 MG/ML
	4	SIMILAR –					medicamento é		LOC CT FR
		Inclusão					indicado?		PLAS OPC
		Inicial de					- Como este		SPRAY X 30ML
		Texto de					medicamento		
							funciona?		



Bula – RDC	- Quando não	
60/12	devo 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	
	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	
			- Superdose	