

Posologia

Peróxido de benzoíla não deve ser utilizado em ferimentos ou em cortes da pele. Caso ocorra contato nessas áreas, lave-as imediatamente.

Evite o contato com os olhos, nariz, boca e outras regiões mucosas. Caso ocorra, lave a área com água.

Cuidado ao aplicar o produto no pescoço e outras áreas sensíveis, pois há maior probabilidade de ocorrer irritação da pele.

Cuidados na aplicação

Remova a maquiagem completamente, quando aplicável.

Lave com sabonete suave as áreas afetadas e seque-as antes da aplicação do produto.

Aplique uma fina camada do produto utilizando a ponta dos dedos sobre toda área afetada da pele (não apenas sobre as lesões), 1 a 2 vezes ao dia durante 4 dias, ou conforme orientação médica. Deixe agir por 2 horas. Lave as mãos após a aplicação do produto.

Havendo boa tolerância, aumente o tempo de aplicação para 4 horas, durante mais 4 dias.

Não ocorrendo desconforto ou intolerância durante esses 4 dias, aplique o produto na hora de deitar e deixe durante a noite toda.

Após esta fase de adaptação (cerca de 12 dias), o produto poderá ser usado 2 vezes ao dia, de manhã e à noite, desde que a área tratada não seja exposta ao sol.

É recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia. Dê preferência a produtos não comedogênicos.

A duração do tratamento é de 8-12 semanas.

Posologia do Peróxido de Benzoíla

Crianças

A segurança e a eficácia do Peróxido de benzoíla tópico em crianças com menos de 12 anos de idade não foram estabelecidas.

Idosos

Não há nenhuma recomendação específica para uso em idosos.

Comprometimento renal e/ou hepático

Nenhum ajuste da dosagem é necessário.

Uma vez que há uma absorção percutânea muito limitada do Peróxido de benzoíla após a aplicação tópica, não se espera que o comprometimento renal e/ou hepático resulte em uma exposição sistêmica de importância clínica.

Indicações do produto

Peróxido de Benzoíla é indicado para o tratamento tópico de acne vulgar leve a moderada.

Contra Indicações

componente da fórmula.

Este medicamento é contraindicado para uso por menores de 12 anos.

Efeitos Colaterais

A seguinte convenção foi utilizada para classificar as reações adversas:

Muito comuns $\geq 1/10$;

Comuns $\geq 1/100$ a $< 1/10$;

Incomuns $\geq 1/1.000$ a $< 1/100$;

Raras $\geq 1/10.000$ a $< 1/1.000$;

Muito raras $< 1/10.000$;

Não conhecidas (não podem ser estimadas a partir dos dados disponíveis).

Dados de estudos clínicos

Distúrbios da pele e do tecido subcutâneo

Muito comuns:

Descamação, eritema no local da aplicação.

Comuns:

Ressecamento, prurido e reações de sensibilização por contato.

Incomuns:

Sensação de queimação.

Dados pós-comercialização

Os seguintes dados são provenientes de estudos publicados e do banco de dados interno da Empresa de relato de reações adversas.

Distúrbios Gerais e Condições no Local da Administração

Raras:

Descoloração no local da aplicação e reações no local da aplicação, como irritação e dor.

Distúrbios do Sistema Imunológico

Raras:

Reações alérgicas, incluindo hipersensibilidade no local da aplicação e anafilaxia.

Distúrbios da Pele e do Tecido Subcutâneo

Raras:

Erupção cutânea (rash) no local da aplicação.

Em casos de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificações em Vigilância Sanitária – NOTIVISA ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal.

DCB-Denominação Comum Brasileira

07003.