

Posologia

Instruções de uso

Informações para abertura do lacre da bisnaga da pomada:
Perfurar o lacre da bisnaga com o lado externo da tampa.

Conectar o aplicador à bisnaga girando-o no sentido horário.

Informações para abertura da embalagem do supositório:
Separe o supositório utilizando o picote

Segure a aba superior com as duas mãos e puxe-a para baixo levemente até removê-la completamente.

Introduza o supositório no ânus pela ponta arredondada.

Policresuleno + Cloridrato de Cinchocaína pomada de bisnaga com 3 g

Retirar a tampa da bisnaga de 3 g e fixar o aplicador, introduzindo-o a seguir delicadamente no ânus. Por meio de leve pressão, aplicar todo o conteúdo da bisnaga de 3 g no local. Policresuleno + Cloridrato de Cinchocaína pomada flui uniformemente para as áreas afetadas através das aberturas laterais do aplicador. A seguir, retirá-lo do ânus e descartar a bisnaga juntamente com seu aplicador.

Policresuleno + Cloridrato de Cinchocaína supositório

Retirar do invólucro e introduzir inteiramente no ânus pela ponta arredondada.

Policresuleno + Cloridrato de Cinchocaína supositório deve ser utilizado inteiro; não deve ser dividido ou cortado.

Para não comprometer a qualidade do produto, evite dobrar a bisnaga.

Posologia do Policresuleno + Cloridrato de Cinchocaína

Salvo critério médico diferente, recomenda-se:

Afecções externas

Policresuleno + Cloridrato de Cinchocaína pomada de bisnaga com 15 g ou 30 g

Indicações do produto

Tratamento de hemorroidas, em especial aquelas acompanhadas de inflamação e hemorragia; fissuras, prurido e eczemas anais provocados por afecções anorretais; como curativo após cirurgias proctológicas.

Contra Indicações

Intolerância ao policresuleno, cloridrato de cinchocaína ou algum dos excipientes. Policresuleno + Cloridrato de Cinchocaína supositório contém lecitina de soja líquida. Se você é alérgico a soja ou amendoim, não use Policresuleno + Cloridrato de Cinchocaína supositório.

Este produto não é destinado para uso pediátrico.

Efeitos Colaterais

Foram relatadas as seguintes reações adversas:

Reações comuns (ocorrem em $\geq 1/100$ a $< 1/10$ (1% a 10%) dos pacientes que utilizam este medicamento)

Desconfortos como ardência e prurido locais são causados pela substância ativa e desaparecem na maioria dos casos após um período curto.

Reações muito raras (ocorrem em menos de $< 1/10.000$ (0,01%) dos pacientes que utilizam este medicamento)

Dermatite alérgica de contato, manifestada como eritema com formação de pápulas acompanhado de prurido persistente (recomenda-se descontinuar o tratamento e consultar um médico); reações anafiláticas incluindo reações cutâneas (edema angioneurótico, edema de laringe, urticária e outros) e reações generalizadas, podendo ocorrer choque anafilático.

Em casos de eventos adversos, notifique ao Sistema de Notificação de Eventos Adversos a Medicamentos - Vigimed, disponível em <http://portal.anvisa.gov.br/vigimed>, ou para a Vigilância Sanitária Estadual ou Municipal. Informe também a empresa através do seu serviço de atendimento.

