



lesões. Devem ser praticadas medidas gerais de higiene para auxiliar no controle de fatores de contaminação ou reinfecção.

SUPERDOSAGEM

A aplicação tópica exagerada pode levar ao eritema, edema e uma sensação de queimação, que desaparecerá quando o tratamento for descontinuado.

Caso ocorra ingestão acidental, não há conduta especial a ser tomada.

PACIENTES IDOSOS:

O produto pode ser utilizado em pacientes acima de 65 anos, desde que observem as precauções e advertências comuns ao produto.

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas, procure orientação médica.

Lote, data de fabricação e validade: Vide embalagens

Reg. MS nº 1.4381.0102

Farm. Resp.: Charles Ricardo Mafra

CRF-MG nº 10.883

Registrado por:

Cimed Indústria de Medicamentos Ltda.

Rua Engenheiro Prudente, 121 - CEP: 01550-000

São Paulo/SP - CNPJ: 02.814.497/0001-07

Fabricado por:

Cimed Indústria de Medicamentos Ltda.

Av. Cel. Armando Rubens Storino, 2750

Pouso Alegre/MG CEP 37550-000

CNPJ 02.814.497/0002-98 Indústria Brasileira

® Marca Registrada

CLEARTOP® creme

cetoconazol



FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO:

Creme - bisnaga com 15g ou 30g

USO ADULTO E/OU PEDIÁTRICO

USO EXTERNO/ TÓPICO

COMPOSIÇÃO

Cada grama contém:

cetoconazol20mg

Excipientes* q.s.p.....1g

*álcool cetílico, álcool estearílico, água deionizada, metilparabeno, miristato de isopropila, petrolato líquido, propilenoglicol, propilparabeno, estearato de sorbitana, sulfito de sódio e polissorbato 60.

INFORMAÇÃO AO PACIENTE

Cuidados de conservação

Evitar calor excessivo (temp. superior a 40°C).

Prazo de validade

24 meses a partir da data de fabricação. Não utilize o produto cujo prazo de validade esteja vencido.

Ação do medicamento

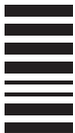
Cleartop® creme é indicado para aplicação tópica no tratamento de micoses superficiais incluindo dermatofitoses (*Tinea corporis*, *Tinea cruris*, *Tinea manum e Tinea pedis*), candidíase cutânea e pitiríase versicolor. O controle dos sintomas é observado progressivamente com o decorrer do tratamento.

Cuidados na administração

Abra o tubo desrosqueando a tampa. Fure o tubo com a ponta que está na própria tampa.

Após lavar e secar bem a pele infectada, passar **Cleartop® creme** delicadamente na pele com a ponta do dedo. Não aplique somente na área infectada, mas também ao redor dela. Lave suas mãos cuidadosamente após aplicar o produto. Isto evita a transferência da doença para outras partes do seu corpo ou para outras pessoas. Mantenha roupas e toalhas de uso pessoal separadas, evitando contaminar seus familiares. Troque regularmente a roupa que está em contato com a pele infectada para evitar reinfecção.

Cuidados na interrupção do tratamento



2301668BU0112 – 183x130 – PH 462

■ ■

O tratamento somente poderá ser interrompido alguns dias após o desaparecimento das lesões. Em caso de dúvida consulte seu médico.

Efeitos colaterais

Cleartop® creme é em geral bem tolerado. Raramente pode ocorrer irritação ou sensação de ardor ou queimação na área da pele onde é aplicado.

Seu médico deve ser informado da ocorrência destes sintomas quando se mostrarem muito incômodos, bem como de quaisquer outras reações.

Não deixe de procurar seu médico na ocorrência de qualquer outro efeito colateral.

Contraindicação

Não usar **Cleartop® creme** em caso de hipersensibilidade conhecida ao produto. Os sintomas da hipersensibilidade incluem coceira e vermelhidão da pele após aplicação.

Precauções e Advertências

Cleartop® creme não deve ser aplicado nos olhos, não sendo, portanto, indicado para infecções nos olhos.

Caso esteja utilizando corticosteróide creme, loção ou pomada, o tratamento com **Cleartop® creme** pode ser iniciado conjuntamente, mas deve ser observado que a retirada do corticosteróide deve ser feita de maneira gradativa, caso contrário a pele pode apresentar reações de vermelhidão ou prurido.

Continue o tratamento com corticosteróide com o seguinte critério:

-Use o corticosteróide pela manhã e **Cleartop® creme** à noite por uma semana;

-Após isto, aplicar o corticosteróide pela manhã a cada 2 ou 3 dias e **Cleartop® creme** todas as noites por 1 a 2 semanas;

-Então, pare de usar o corticosteróide e, se necessário, use somente **Cleartop® creme**.

Consulte seu médico em caso de dúvidas.

Gravidez e lactação

Apesar do **Cleartop® creme** não ser absorvido, informe seu médico caso ocorra gravidez ou esteja amamentando durante o tratamento.

Superdosagem

Quando **Cleartop® creme** é aplicado mais frequentemente do que prescrito, pode ocorrer sensação de ardência, vermelhidão ou inchaço.

Neste caso, interromper o uso de **Cleartop® creme**.

A ingestão acidental de **Cleartop® creme** é inofensiva, mas se isso ocorrer, procure um médico para sua maior segurança.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

NÃO USE MEDICAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO. PODE SER PREJUDICIAL À SUA SAÚDE.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

Cleartop® creme apresenta atividade antimicótica potente contra dermatófitos, tais como *Trichophyton sp*, *Epidermophyton floccosum* e *Microsporum sp*, e também contra leveduras.

Cleartop® creme age rapidamente contra o prurido comumente observado nas infecções por dermatófitos e leveduras. Esta melhora sintomática precede os primeiros sinais de melhora objetiva das lesões cutâneas. Aplicado topicamente, **Cleartop® creme** não é absorvido, não penetrando na circulação sanguínea.

INDICAÇÃO

Cleartop® creme é indicado para aplicação tópica no tratamento de micoses superficiais incluindo dermatofitoses (*Tinea corporis*, *Tinea cruris*, *Tinea manum* e *Tinea pedis*), candidíase cutânea e pitiríase versicolor.

CONTRAINDICAÇÃO

Cleartop® creme é contraindicado aos pacientes que tenham apresentado hipersensibilidade ao cetoconazol.

PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS

Cleartop® creme não pode ser usado na conjuntiva, não estando indicado para infecções oftálmicas. Para prevenir o efeito rebote após parada abrupta de um tratamento prolongado com corticosteróide tópico é recomendado continuar a aplicação com um corticosteróide de menor potência pela manhã e aplicar **Cleartop® creme** à noite, e subsequentemente e gradualmente retirar a terapia com o esteróide após um período de 2 a 3 semanas.

GRAVIDEZ E LACTAÇÃO

Como **Cleartop® creme** não é absorvido topicamente, esses cuidados não são relevantes.

EFEITOS COLATERAIS

Como **Cleartop® creme** não é absorvido, os efeitos colaterais raramente observados, têm se restringido à área cutânea onde é aplicado, tais como irritação, sensação de ardor, dermatite de contato associados com **Cleartop® creme** ou a um de seus componentes.

POSOLOGIA

Cleartop® creme deve ser aplicado nas áreas infectadas uma vez ao dia. O tratamento deve ser mantido por períodos adequados, estendendo-se por mais alguns dias após o desaparecimento dos sintomas e das lesões. Observa-se resultados favoráveis, após 4 semanas de tratamento, dependendo, obviamente, do tipo de micose, extensão e intensidade das