



Baycuten® N

clotrimazol acetato de dexametasona

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO

USO ADULTO E PEDIÁTRICO - USO TÓPICO

Baycuten® N é apresentado em bisnagas contendo 40 g de creme dermatológico.

COMPOSIÇÃO

Cada 100 g de creme contém 1 g de clotrimazol e 0,0443 g de acetato de dexametasona (correspondente a 0,040 g de dexametasona).

Excipientes: ésteres de ácido (alquiltetraglicoléter)-o-fosfórico, álcool cetosteárilico, éster do ácido caprílico/cáprico, álcool benzílico e água.

COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Baycuten® N contém duas substâncias ativas: dexametasona e clotrimazol. A dexametasona é indicada para o tratamento dos processos inflamatórios e clotrimazol é indicado para o tratamento de infecções mistas por fungos ou por bactérias gram-positivas.

POR QUE ESTE MEDICAMENTO FOI INDICADO?

Baycuten® N é indicado para o tratamento de eczema (lesão na pele) e inflamações da pele (dermatites), especialmente daquelas causadas por fungos. Estas infecções podem ocorrer em muitas partes do corpo e frequentemente se manifestam por meio de vermelhidão, descamação ou inflamação da pele, muitas vezes acompanhada de ardor, prurido (coceira) ou ferimento úmido.

QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

CONTRA-INDICAÇÕES

Você não deve usar Baycuten® N se:

- for alérgico ao clotrimazol, dexametasona, álcool cetosteárilico, ou a qualquer componente da fórmula;
- tiver uma das seguintes doenças: sífilis, tuberculose, catapora, reações à vacina contra a varíola, infecções virais da pele, como herpes simples, rosácea (manchas avermelhadas na pele do rosto), inflamação da pele ao redor da boca (dermatite perioral).

ADVERTÊNCIAS

Gravidez, amamentação e crianças

Baycuten® N não deve ser usado nos três primeiros meses de gravidez por causa do ingrediente dexametasona. Nos outros meses de gravidez e em crianças, Baycuten® N não deve ser usado em grandes áreas da pele ou por muito tempo.

Se estiver amamentando, não use Baycuten® N nas mamas.

NÃO DEVE SER UTILIZADO DURANTE A GRAVIDEZ E A AMAMENTAÇÃO, EXCETO SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. INFORME SEU MÉDICO SE OCORRER GRAVIDEZ OU SE VOCÊ INICIAR AMAMENTAÇÃO DURANTE O USO DESTES MEDICAMENTOS.

PRECAUÇÕES

Pacientes com tendência a eczema devem evitar compressas de curativos fechados sobre a área em tratamento com Baycuten® N.

INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não se conhecem interações com outros medicamentos.

NÃO HÁ CONTRA-INDICAÇÃO DE BAYCUTEN® N RELATIVA A FAIXAS ETÁRIAS.

INFORME AO MÉDICO O APARECIMENTO DE REAÇÕES INDESEJÁVEIS E SE ESTÁ FAZENDO USO DE ALGUM OUTRO MEDICAMENTO.

NÃO USE MEDICAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO. PODE SER PERIGOSO PARA A SUA SAÚDE.

COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Aspecto físico: Baycuten® N é um creme branco.

Características organolépticas: Baycuten® N não tem cheiro.

DIMENSÕES: 115 x 170 mm
Pharma-Code: 387
Cor: Preto
Data: 31.07.2008 - Prova 3

AP-PH/CC 0412

DOSAGEM

Siga as instruções cuidadosamente, caso contrário, Baycuten® N poderá não ter o efeito adequado. Você deve usar Baycuten® N conforme as orientações abaixo, a menos que seu médico tenha prescrito de outra forma.

COMO USAR

- antes de usar o creme, lave sempre as áreas infectadas da pele para remover a pele solta e resíduos do tratamento anterior. Seque bem a pele, especialmente nas áreas difíceis de alcançar;
- aplique duas vezes por dia uma camada fina de Baycuten® N suficiente para cobrir a área afetada da pele e fricione até que o creme desapareça. Os períodos mais apropriados para a aplicação do creme são de manhã e de noite;
- nos casos graves, o creme pode ser aplicado em compressa de gaze estéril para manter contato com a pele o maior tempo possível;
- se você esquecer de usar uma dose de Baycuten® N, não use uma quantidade maior na próxima vez, simplesmente continue o tratamento como recomendado.

Duração do tratamento: para a cura completa, o tratamento deve continuar por vários dias depois que os sintomas, como prurido ou ardor, desaparecerem.

Inflamações e infecções da pele geralmente melhoram em 8 a 10 dias. Se os sintomas não melhorarem nesse período ou se piorarem, consulte seu médico.

Como as infecções por fungos podem continuar na pele mesmo depois que todos os sinais de inflamação tenham diminuído (vermelhidão, inchaço, ferimento úmido), pode ser necessário um tratamento posterior com creme/pomada antifúngica. Consulte seu médico.

Tratamentos de longa duração devem ser realizados somente com supervisão médica.

SIGA A ORIENTAÇÃO DO SEU MÉDICO, RESPEITANDO SEMPRE OS HORÁRIOS, AS DOSES E A DURAÇÃO DO TRATAMENTO.

NÃO INTERROMPA O TRATAMENTO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO.

Troque diariamente toalhas e roupas que ficam em contato com as áreas infectadas. Esta simples ação evitará que a infecção por fungos passe para outras partes do corpo ou para outras pessoas.

NÃO USE MEDICAMENTO COM PRAZO DE VALIDADE VENCIDO. ANTES DE USAR, OBSERVE O ASPECTO DO MEDICAMENTO.

QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE CAUSAR?

A aplicação de Baycuten® N na pele somente permite a absorção de quantidades muito pequenas das substâncias ativas na corrente sanguínea. E, portanto, improvável que o medicamento tenha qualquer efeito no corpo em geral.

Ocasionalmente podem ocorrer reações na pele, inclusive alergias.

Ocorrências possíveis nas áreas da pele em tratamento, especialmente em áreas grandes ou com aplicação prolongada, ou ainda quando se usam curativos fechados: acne esteróide, dilatação persistente dos vasos sanguíneos pequenos na pele (telangectasia), mudança no crescimento de pêlos (hipertricosose), atrofia da pele, estrias na pele causadas por dano às fibras elásticas.

Se os efeitos indesejáveis aparecerem na primeira utilização ou se houver piora de sintomas, suspenda o uso de Baycuten® N e informe seu médico.

O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA GRANDE QUANTIDADE DESTES MEDICAMENTO DE UMA SÓ VEZ?

Não se conhecem efeitos adversos devido ao uso de grande quantidade de Baycuten® N. Não há relatos disponíveis sobre este assunto.

ONDE E COMO DEVO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Baycuten® N deve ser guardado na sua embalagem original, em temperatura ambiente, inferior a 25°C.

TUDO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

DIZERES LEGAIS

M.S. - 1.7056.0023

Farm. Resp.: Dr. Braulio Lordello - CRF-SP 9496

Bayer S.A. - Rua Domingos Jorge, 1.100 - Socorro

04779-900 - São Paulo, SP

CNPJ 18.459.628/0001-15 - Indústria Brasileira

VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA

Lote, datas de fabricação e validade: vide cartucho

81267333AA/PC387

SAC 0800 7231010
sac@bayerhealthcare.com

Bayer

MAK & KAM

Tel: (11) 5078-9131 / Fax: 5589-8499