



RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO

Canesten 10 mg/g pó cutâneo

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Substância ativa:

Cada grama de pó cutâneo contém 10 mg de clotrimazol.

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Pó cutâneo.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Indicações terapêuticas

Infeções fúngicas da pele causadas por dermatófitos nomeadamente as micoses intertriginosas, nas mãos e nos pés (p. ex: tinea manuum, tinea pedum conhecido por “pé de atleta”) e pitíriase versicolor (manchas mais ou menos redondas, com hipopigmentação ou hiperpigmentação, mais frequentemente no peito ou nas costas, podendo escamar ligeiramente).

Canesten pó cutâneo é utilizado como adjunto do tratamento com Canesten Creme.

Canesten pó cutâneo está também indicado na profilaxia de recidiva das infeções fúngicas das zonas intertriginosas da pele, em particular pé de atleta.

4.2 Posologia e modo de administração

Posologia

Adultos e crianças:

Canesten pó cutâneo deverá ser aplicado na zona a tratar, polvilhando-a, duas a três vezes por dia.

No caso de pé de atleta, Canesten pó cutâneo deverá ser também polvilhado nas meias e sapatos, visando absorver a humidade e evitar reinfeção.

Para assegurar uma cura completa, dependendo da indicação, o tratamento deverá prosseguir mesmo se os sintomas desaparecerem de acordo com a duração do tratamento, tal como especificado abaixo.

Canesten pó cutâneo deve ser utilizado após a aplicação de Canesten Creme.



Duração do tratamento

Micoses intertriginosas	3 a 4 semanas
Pitíriase versicolor	1 a 3 semanas

Os doentes deverão consultar o seu médico se não houver melhoria após a duração do tratamento recomendada.

4.3 Contraindicações

Hipersensibilidade à substância ativa ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1.

4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

Quando aplicado nas zonas intertriginosas, junto da área genital, pode reduzir a eficácia e segurança de produtos à base de látex, tais como: preservativos e diafragma. Pode igualmente ser reduzida a eficácia anticoncepcional de espermicidas vaginais. O efeito é temporário e ocorre apenas durante o tratamento.

Evitar o contacto com os olhos.

Não engolir.

4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não se conhecem.

4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento

Gravidez

Os estudos em animais não indicam efeitos nefastos diretos ou indiretos no que respeita à toxicidade reprodutiva (ver secção 5.3).

Embora a quantidade de dados clínicos em mulheres grávidas seja limitada, o clotrimazol pode ser utilizado durante a gravidez, mas apenas sob orientação de um profissional de saúde.

Amamentação

Não existem dados relativos à excreção do clotrimazol no leite materno. Contudo a absorção sistémica é mínima após a administração tópica e é improvável que origine efeitos sistémicos. O clotrimazol pode ser utilizado durante a amamentação. Se for usado topicamente na zona do mamilo, deve lavar-se o peito antes de amamentar a criança.

Fertilidade

Não foram realizados estudos em humanos sobre os efeitos de clotrimazol na fertilidade, no entanto, estudos em animais não demonstraram quaisquer efeitos do fármaco na fertilidade.

4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas



Os efeitos de Canesten Pó Cutâneo para pulverização cutânea sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas são nulos ou desprezáveis.

4.8 Efeitos indesejáveis

As seguintes reações adversas foram identificadas durante a utilização pós-comercialização de clotrimazol. Uma vez que estas reações são notificadas voluntariamente por uma população de dimensão incerta, a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis.

Doenças do sistema imunitário:
angiedema, reação anafilática, hipersensibilidade;

Vasculopatias:
síncope, hipotensão;

Doenças respiratórias, torácicas e do mediastino:
dispneia;

Afeções dos tecidos cutâneos e subcutâneos:
bolha, dermatite de contacto, eritema, parestesia, esfoliação cutânea, prurido, erupção cutânea, urticária, sensação de picadas/ardor na pele;

Perturbações gerais e alterações no local de administração:
Irritação no local de aplicação, reação no local da aplicação, edema, dor;
Notificação de suspeitas de reações adversas
A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação benefício-risco do medicamento. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas através de.:

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram> (preferencialmente) ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

4.9 Sobredosagem

Não se observa risco de intoxicação aguda, uma vez que é pouco provável de ocorrer após uma única aplicação dérmica de uma sobredosagem (aplicação numa área extensa sob condições favoráveis à absorção) ou ingestão oral inadvertida. Não há antídoto específico.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propriedades farmacodinâmicas



Grupo farmacoterapêutico: 13.1.3 - Medicamentos usados em afeções cutâneas. Anti-infecciosos de aplicação na pele. Antifúngicos, código ATC: D01AC01

Clotrimazol – a substância ativa de Canesten pó cutâneo - é um derivado imidazólico com largo espectro de ação antimicótica.

Mecanismo de ação

Clotrimazol atua contra os fungos, inibindo a síntese do ergosterol. A inibição da síntese do ergosterol induz danos estruturais e funcionais a nível da membrana citoplasmática.

Canesten pó cutâneo possui um amplo espectro de ação antimicótica in vitro e in vivo que abrange dermatófitos, leveduras, bolores, etc.

Sob condições adequadas de ensaio, os valores da CIM relativos a estes tipos de fungos situam-se a um nível inferior a 0,062 - 8,0 µg/ml de substrato. O clotrimazol pode ser fungistático ou fungicida, dependendo o seu modo de ação da concentração do clotrimazol no local da infeção. A atividade in vitro está limitada a elementos fúngicos em fase proliferativa; os esporos fúngicos são apenas ligeiramente sensíveis.

Para além da sua ação antimicótica, o clotrimazol também atua sobre microrganismos Gram-positivo (estreptococos/estafilococos/*Gardnerella vaginalis*) e microrganismos Gram-negativo (bacteroides).

In vitro, o clotrimazol inibe a multiplicação de *Corynebacteria* e de cocos Gram-positivo – à exceção de enterococos – em concentrações de 0,5 - 10 µg/ml de substrato.

Variantes de espécies fúngicas sensíveis, dotadas de resistência primária, são muito raras; o desenvolvimento de resistência secundária por fungos sensíveis foi, até à data, apenas observado em casos muito isolados, sob condições terapêuticas.

5.2 Propriedades farmacocinéticas

As investigações farmacocinéticas, após aplicação dérmica, mostraram que o clotrimazol não é praticamente absorvido pela pele intacta ou inflamada para a circulação sanguínea. Os picos das concentrações séricas de clotrimazol resultantes estiveram abaixo do limite de deteção de 0,001 µg/ml, sugerindo que é pouco provável que o clotrimazol aplicado topicamente na pele resulte em efeitos sistémicos ou efeitos secundários mensuráveis.

5.3 Dados de segurança pré-clínica

Os dados não clínicos não revelam riscos especiais para o ser humano, segundo estudos convencionais de toxicidade de dose única, toxicidade de dose repetida, genotoxicidade, potencial carcinogénico, toxicidade reprodutiva e desenvolvimento.

Foram observados efeitos adversos apenas em estudos com administração oral de doses elevadas, com o fígado como principal órgão alvo de toxicidade.

Um estudo no rato, com administração de clotrimazol por via intravenosa, mostrou secreção no leite materno em concentrações superiores às observadas no plasma.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS



6.1 Lista dos excipientes

Amido de arroz.

6.2 Incompatibilidades

Não aplicável.

6.3 Prazo de validade

5 anos.

6.4 Precauções especiais de conservação

Manter o frasco bem fechado.

6.5 Natureza e conteúdo do recipiente

Frasco de polietileno contendo 30 g de pó cutâneo.

6.6 Precauções especiais de eliminação e manuseamento

Qualquer medicamento não utilizado ou resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Bayer Portugal, Lda.
Avenida Vítor Figueiredo n°4 - 4º piso
2790-255 Carnaxide
Portugal

8. NÚMERO (S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

N.º de registo: 3160686 – 30 g de pó cutâneo, 10 mg/g, frasco de polietileno.

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Data da primeira autorização: 30 de março de 2000.
Data da última renovação: 27 de fevereiro de 2005.

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

08/2024