RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO

Canesten 10 mg/g creme

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Substância ativa:

Cada grama de creme contém 10 mg de clotrimazol.

Excipientes:

Cada grama de creme contém:

- 100 mg de álcool cetostearílico
- -20 mg/g de álcool benzílico.

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Creme.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Indicações terapêuticas

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

4.2 Posologia e modo de administração

Posologia

O creme deverá ser aplicado em camada fina, friccionando ligeiramente. Para tratar uma área correspondente à da palma da mão, é geralmente suficiente uma tira de creme (½ cm de comprimento) aplicada 2 a 3 vezes por dia.

Na dermatite das fraldas, Canesten creme deverá ser aplicado na zona a tratar, em camada fina. 2 a 3 vezes ao dia.

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.

Duração do tratamento

Micoses interdigitais 3 a 4 semanas Pitiríase versicolor 1 a 3 semanas

Dermatite das fraldas 1 semana (após este período, o tratamento poderá

prosseguir quando indicado pelo médico)

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

Nos casos de antecedentes de hipersensibilidade ao álcool cetostearílico é conveniente optar por uma formulação que não contenha aquele componente (solução para pulverização cutânea).

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

Este medicamento contém álcool cetostearílico. Pode causar reações cutâneas locais (por exemplo, dermatite de contacto).

Este medicamento contém álcool benzílico. O álcool benzílico pode causar reações alérgicas e irritação local ligeira.

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 dos mamilos, 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 Creme 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. Antiinfeciosos de aplicação na pele. Antifúngicos, código ATC: D01AC01

Clotrimazol – a substância ativa de Canesten creme - 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 creme 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

Álcool benzílico espermacete sintético álcool cetostearílico água purificada polissorbato 60 estearato de sorbitano octildodecanol

6.2 Incompatibilidades

Não aplicável.

6.3 Prazo de validade

3 anos.

6.4 Precauções especiais de conservação

Conservar a temperatura inferior a 25°C.

6.5 Natureza e conteúdo do recipiente

Material de acondicionamento primário: bisnaga de alumínio com revestimento interno e tampa de rosca de PE.

Bisnaga contendo 20 g de creme.

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 nº4 - 4º piso 2790-255 Carnaxide

Portugal

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

N.º de registo: 9363507 – 20 g de creme, 10 mg/g, bisnaga de alumínio.

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

Data da primeira autorização: 17 de agosto de 1973.

Data de revisão: 09 de maio de 1995.

Data da última renovação: 27 de fevereiro de 2005.

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO 03/2024