



# ACNEE LOSS

## peróxido de benzoíla - DCB: 07003

### APRESENTAÇÃO

Gel - Embalagem contendo 1 bisnaga com 20g.

### USO EXTERNO USO ADULTO

### COMPOSIÇÃO

Cada 1g de ACNEE LOSS contém:

peróxido de benzoíla .....	50 mg
Excipientes q.s.p.....	1 g
(propilparabeno, metilparabeno, goma xantana, cera autoemulsionante não iônica, miristato de isopropila, propileno glicol e água purificada)	

### INFORMAÇÕES AO PACIENTE

**Ação do medicamento:** ACNEE LOSS atua no tratamento tópico da acne vulgar. Seu mecanismo de ação se deve ao poder bactericida e redutor da oleosidade da pele conferido pelo peróxido de benzoíla.

**Indicação do medicamento:** Tratamento tópico da acne (cravos e espinhas).

**Riscos do medicamento:** ACNEE LOSS é contraindicado para pessoas hipersensíveis ao peróxido de benzoíla e demais componentes da formulação e em crianças com menos de 12 anos de idade. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Apesar de não terem sido descritos problemas em humanos, em caso de gravidez ou se estiver amamentando, consulte seu médico antes do início do tratamento.

**Este medicamento é contraindicado para menores de 12 anos.**

**Este medicamento não deve ser utilizado durante a gravidez sem orientação médica. Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informe ao médico se está amamentando.**

**Precauções e advertências:** ACNEE LOSS é um medicamento somente para uso externo; evite o contato com a mucosa da boca, olhos, pálpebras e outras mucosas, em feridas ou na pele irritada. Se eventualmente isto ocorrer, lave com água em abundância. Este produto pode manchar cabelos e tecidos coloridos, lave as mãos após a aplicação. Devido à possibilidade de hiperpigmentação e para que não haja uma irritação cumulativa, durante o tratamento evite a exposição ao sol da área onde o medicamento foi aplicado.

**Interações medicamentosas:** O uso concomitante de outras preparações tópicas para o tratamento da acne, especialmente abrasivos ou descamantes, pode levar a uma irritação cutânea cumulativa e, por isso, deve ser feito com orientação médica.

**Informe ao seu médico o aparecimento de reações desagradáveis.**

**Informe ao médico se você está fazendo uso de algum outro medicamento.**

### Modo de uso:

**Aspecto físico:** verifique se o medicamento que você comprou possui as seguintes características: gel branco.

### ANTES DE USAR OBSERVE O ASPECTO DO MEDICAMENTO.

**Cuidados de administração:** é importante efetuar o teste de adaptação e, só após este período, seguir a posologia indicada. Após os primeiros dias de aplicação, a pele começará a descamar como se tivesse sido queimada pelo sol, podendo ocorrer ardor, ressecamento e vermelhidão que, se moderados, são normais e

4001166R1

desejáveis. ACNEE LOSS deve ser aplicado com a ponta dos dedos espalhando cuidadosamente, sem esfregar. Evite usar quantidades exageradas.

**Teste de adaptação:** Primeiro passo: durante 4 dias, antes da aplicação lave o rosto com água e sabonete neutro. Aplique ACNEE LOSS na área afetada, deixe o produto em contato com a pele somente duas horas por dia. Remova em seguida com água e sabonete neutro. Havendo boa tolerância, seguir o segundo passo. Segundo passo: durante 4 dias, antes da aplicação lave o rosto com água e sabonete neutro. Aplique ACNEE LOSS na área afetada, deixe o produto em contato com a pele somente quatro horas por dia. Remova em seguida com água e sabonete neutro. Não ocorrendo desconforto ou intolerância durante esses quatro dias, seguir o terceiro passo. Terceiro passo: durante 4 dias, antes da aplicação lave o rosto com água e sabonete neutro. Aplique ACNEE LOSS na área afetada na hora de deitar e deixe durante a noite. Remova em seguida com água e sabonete neutro. Após o término da fase de adaptação, utilize o produto normalmente conforme posologia.

**Posologia:** antes de cada aplicação, lave o local com água e sabonete neutro. Uso externo. Aplique fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia, de manhã e à noite, desde que a área tratada não seja exposta ao sol. Evite o sol intenso, mas se houver necessidade de exposição moderada ao sol. ACNEE LOSS não deve ser usado durante o dia. Neste caso, após a limpeza da área em tratamento, deve-se aplicar um bloqueador solar não alcoólico, dando preferência aos produtos não comedogênicos. A melhora significativa na redução dos cravos e espinhas costuma ser observada a partir da 4ª semana, mas o tratamento da acne geralmente leva de 12 a 20 semanas.

**Para correta utilização deste medicamento, solicite orientação do farmacêutico.**

**Reações adversas:** em pessoas hipersensíveis, e sensíveis ao peróxido de benzoíla (cerca de 2%), pode haver reação do tipo alérgica ou irritativa da pele, incluindo vermelhidão, dor, queimação e coceira exagerada, inflamação, formação de bolhas e crostas ou inchaço no local, ressecamento e descamação. Interrompa o uso do medicamento. Compressas frias no local podem produzir alívio da irritação e o uso de substâncias emolientes e/ou corticosteroides podem ser indicados pelo médico.

**Conduta em caso de superdose:** em caso de superdose, suspenda o uso do produto por alguns dias e a pele voltará ao normal. Para aliviar os sintomas, realize compressas frias no local. Após o desaparecimento dos sinais e sintomas, se a reação for devido ao uso excessivo e não à alergenicidade, deve-se reduzir a frequência de uso do produto.

**Cuidados de conservação:** ACNEE LOSS deve ser conservado em temperatura ambiente (entre 15 e 30°C). ACNEE LOSS possui prazo de validade de 24 meses a partir da data de fabricação. Não use o medicamento com o prazo de validade vencido. Antes de usar observe o aspecto do medicamento.

**TUDO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.**

**AO PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.**

**NÚMERO DO LOTE, DATA DE FABRICAÇÃO E PRAZO DE VALIDADE: VIDE CARTUCHO.**

Farm. Resp.: Dra. Michele Caldeira Landim - CRF/GO: 5122

**MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC ANVISA Nº 199/2006.**  
**AFE Nº 1.01560-1.**

CIFARMA - Científica Farmacêutica Ltda.  
Rod. BR 153 - Km 5,5 - Jardim Guanabara  
CEP: 74675-090 - Goiânia/GO  
CNPJ: 17.562.075/0001-69  
Indústria Brasileira

