



## **Folheto informativo: Informação para o utilizador**

### **Canesten 10 mg/g Pó Cutâneo**

Clotrimazol

**Leia com atenção todo este folheto antes de começar a utilizar este medicamento, pois contém informação importante para si.**

Utilize este medicamento exatamente como está descrito neste folheto, ou de acordo com as indicações do seu médico ou farmacêutico.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso precise de esclarecimentos ou conselhos, consulte o seu farmacêutico.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.
- Se não se sentir melhor ou se piorar, tem de consultar um médico.

#### **O que contém este folheto:**

1. O que é Canesten Pó Cutâneo e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de utilizar Canesten Pó Cutâneo
3. Como utilizar Canesten Pó Cutâneo
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Canesten Pó Cutâneo
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

### **1. O que é Canesten Pó Cutâneo e para que é utilizado**

Canesten Pó Cutâneo contém a substância ativa clotrimazol, que possui um amplo espectro de atividade antifúngica, permitindo a eliminação eficaz de um grande número de fungos, responsáveis por várias doenças.

Canesten Pó Cutâneo é utilizado no tratamento de 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 está especialmente indicado na profilaxia de recidivas de infeções fúngicas da pele, em especial das zonas da pele com mais humidade, como sejam as virilhas e os espaços entre os dedos dos pés (pé de atleta).

Canesten Pó Cutâneo é utilizado como adjunto no tratamento com Canesten Creme.

### **2. O que precisa de saber antes de utilizar Canesten Pó Cutâneo**

#### **Não utilize Canesten Pó Cutâneo**

- se tem alergia à substância ativa ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicado na secção 6).

#### **Advertências e precauções**

**Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de utilizar Canesten pó cutâneo.**



Quando aplicado na zona das virilhas, 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.

### **Outros medicamentos e Canesten Pó Cutâneo**

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a utilizar ou tiver utilizado recentemente outros medicamentos, incluindo medicamentos obtidos sem receita médica.

Neste caso, não se conhecem alterações do efeito de Canesten Pó Cutâneo pelo facto de se utilizarem outros medicamentos.

### **Gravidez, amamentação e fertilidade**

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de utilizar este medicamento.

O Canesten Pó Cutâneo pode ser utilizado durante a gravidez mas apenas sob indicação de um profissional de saúde.

O Canesten Pó Cutâneo pode ser utilizado durante a amamentação. Se for aplicado na pele, na zona do mamilo deve lavar-se o peito antes de amamentar a criança.

### **Condução de veículos e utilização de máquinas**

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

## **3. Como utilizar Canesten Pó Cutâneo**

Utilize este medicamento exatamente como está descrito neste folheto, ou de acordo com as indicações do seu médico ou farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

### *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 de forma a absorver a humidade e prevenir a reinfeção.

Canesten Pó Cutâneo deve ser utilizado após a aplicação de Canesten Creme.

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 intertriginosas	3 a 4 semanas
Pitíriase versicolor	1 a 3 semanas

Deverá consultar o seu médico se não houver melhoria após a duração de tratamento recomendada.

### **Crianças e idosos**

Canesten Pó Cutâneo pode ser aplicado tanto em crianças como em idosos.

### **Caso se tenha esquecido de utilizar Canesten Pó Cutâneo**

Não utilize uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de utilizar.

Se se esqueceu de aplicar o medicamento, deverá retomar a aplicação sem todavia utilizar mais quantidade do que a indicada.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

## **4. Efeitos indesejáveis possíveis**

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Pode verificar-se:

- angiedema, reação anafilática, hipersensibilidade, desmaio (síncope), tensão arterial baixa (hipotensão), sensação de falta de ar (dispneia);
- bolhas, dermatite de contacto, vermelhidão da pele (eritema), parestesia, esfoliação da pele, comichão (prurido), erupção cutânea, urticária, sensação de picadas/ardor na pele;
- irritação no local no local de aplicação, reação no local da aplicação, inchaço (edema), dor.

Comunicação de efeitos secundários

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente através do Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente 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](mailto:farmacovigilancia@infarmed.pt)

Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

## **5. Como conservar Canesten Pó Cutâneo**

Manter o frasco bem fechado.



Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

## **6. Conteúdo da embalagem e outras informações**

### **Qual a composição de Canesten Pó Cutâneo**

- A substância ativa é o clotrimazol. Cada grama de pó cutâneo contém 10 mg de clotrimazol.
- O outro componente é o amido de arroz.

### **Qual o aspeto de Canesten Pó Cutâneo e conteúdo da embalagem**

Canesten Pó Cutâneo encontra-se disponível em frascos contendo 30 g de pó cutâneo.

### **Titular da Autorização de Introdução no Mercado**

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

### **Fabricantes**

KVP Pharma + Veterinär Produkte GmbH  
Projensdorfer Strasse, 324  
D-24106 Kiel  
Alemanha

Sigmar Italia S.p.A.,  
Via Sombreno, 11  
24011 Almè (BG)  
Italy

**Este folheto foi revisto pela última vez em**