

Arte:		Código:	
Produto:			
Data de Emissão:		Data	
Aprovação			
<input type="checkbox"/>	Desenvolvimento de Embalagem	<input type="checkbox"/>	
<input type="checkbox"/>	Assuntos Regulatórios	<input type="checkbox"/>	
<input type="checkbox"/>	Marketing	<input type="checkbox"/>	
<input type="checkbox"/>	Controle de Qualidade	<input type="checkbox"/>	
<input type="checkbox"/>	Garantia de Qualidade	<input type="checkbox"/>	
<input type="checkbox"/>	Produção	<input type="checkbox"/>	

Informe ao seu médico ou cirurgião dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.

MODO DE USO
Aspecto físico:
 AMICOZOL® (nitrato de miconazol 2%) é um creme de cor branca isento de partículas estranhas.
Características organolépticas:
 AMICOZOL® (nitrato de miconazol 2%) não possui características organolépticas marcantes.
Posologia:
 Aplique a quantidade recomendada diretamente sobre a região atingida. Quando aplicar AMICOZOL® (nitrato de miconazol 2%), espalhe por uma região um pouco maior do que a afetada.
 Em dermatofitoses e em infecções por Cândida, aplicar quantidade suficiente do produto para cobrir a área afetada, 2 vezes ao dia (pela manhã e à noite).
Como usar o medicamento:
 A aplicação do produto deve ser feita após lavagem e secagem do local. Aplique a quantidade recomendada de AMICOZOL® (nitrato de miconazol 2%) diretamente sobre a região atingida. Quando aplicar o AMICOZOL® (nitrato de miconazol 2%), espalhe por uma região um pouco maior do que a afetada. Se a área atingida não for as mãos, lave-as cuidadosamente após a aplicação. É recomendável a troca freqüente das roupas que ficam em contato com a área infectada, a fim de evitar a reinfecção. AMICOZOL® (nitrato de miconazol 2%) não mancha a pele e nem a roupa.
Siga corretamente o modo de usar; não desaparecendo os sintomas, procure orientação médica ou de seu cirurgião dentista. Não use o medicamento com o prazo de validade vencido. Antes de usar observe o aspecto do medicamento.

REAÇÕES ADVERSAS
 AMICOZOL® (nitrato de miconazol 2%) é geralmente bem tolerado. Existem relatos isolados de irritação ou sensação de queimação associados com a utilização de Miconazol. Como ocorre com todas as substâncias de uso cutâneo, pode ocorrer uma reação alérgica ao Miconazol ou a qualquer um dos componentes da fórmula.

CONDUTA EM CASO DE SUPERDOSE
 O miconazol não produz níveis sanguíneos detectáveis quando aplicado de forma tópica, portanto não há relatos efetivos de ocorrências de super dose.

CUIDADOS DE CONSERVAÇÃO
 Conserve o produto na embalagem original, em temperatura ambiente (15 a 30°C).
TUDO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

INFORMAÇÕES AO PACIENTE:

Número do lote, data de fabricação e prazo de validade: vide cartucho.
 Reg. MS nº 1.3764.0099
 Farm Resp.: Dra. Juliana Aguirre M. Pinto - CRF ES - 3198


 SAC
 SERVIÇO DE ATENDIMENTO
 AO CONSUMIDOR
 0800-262395

Fabricado por: **Cellofarm Ltda**
DIVISÃO INFABRA
 Avenida Acesso Rodoviário, Quadra 09, M. 01, TIMS, Serra-ES
 CNPJ: 02.433.631/0001-20
 Indústria Brasileira
 e-mail: cellofarm@cellofarm.com.br

212100035-03

Produto: Bula Amicozol		Dimensões: 104 x 156 mm (F x V)	
Iniciada em: 15/09/2005	Alterada em: 09/03/2007	Escala: 1x1	
Cod. Atual: 212100035-03		EAN:	
Cód. Anterior: 212100035-02		Pharmacode:	

Pantone
Black C

Amicozol®

nitrato de miconazol



FORMA FARMA-
CÉUTICA E
APRESENTAÇÃO: **Creme Dermatológico:**
Bisnaga com 28 g.

USO TÓPICO USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO COMPLETA:

Cada grama de AMICOZOL® (nitrato de miconazol 2%) contém:
 nitrato de miconazol 20 mg
 Veículo: cera emulsificante (Uniox C), óleo mineral + álcool lanolínico (Uniliquid), óleo mineral, metilparabeno, propilparabeno, EDTA dissódico, propilenoglicol, gel de petrolato-polietileno (Unigel), água purificada.

AÇÃO DO MEDICAMENTO

AMICOZOL® (nitrato de miconazol 2%) tem propriedades fungicidas de amplo espectro. O miconazol tem atividade antifúngica contra dermatófitos, leveduras e outros fungos. Geralmente, o AMICOZOL® (nitrato de miconazol 2%) age rapidamente no prurido (coceira), sintoma que frequentemente acompanha as infecções por dermatófitos e leveduras. Esta melhora nos sintomas pode ser observada antes que os primeiros sinais de cicatrização sejam percebidos. O miconazol age no odor desagradável provocado pelas micoses superficiais. O miconazol não produz níveis sanguíneos detectáveis quando aplicado de forma tópica.

INDICAÇÕES DO MEDICAMENTO

AMICOZOL® (nitrato de miconazol 2%) é indicado no tratamento de diversas micoses superficiais como as citadas a seguir: No tratamento da *Tinea pedis* (pé de atleta), *Tinea cruris*, *Tinea corporis* e onicomicoses (Micoses de unha) causadas pelo *Trichophyton*, *Eoidermophyton* e *Microsporum*; candidíase cutânea, *Tinea versicolor* e cromofitose.

RISCOS DO MEDICAMENTO

Contra indicações:

AMICOZOL® (nitrato de miconazol 2%) é contra-indicado para pacientes com hipersensibilidade ao miconazol e a qualquer um dos componentes da fórmula.

Advertências:

Suspender o medicamento em caso de irritação da pele ou hipersensibilidade. AMICOZOL® (nitrato de miconazol 2%) é destinado ao uso externo, devendo ser utilizado com cuidado nas regiões periorbitais, evitando seu contato com os olhos.

Precauções:

Ver o descrito no item advertências

Interações medicamentosas:

Não são conhecidos interações do nitrato de miconazol com outras substâncias, quando usados concomitantemente.

Interferência em exames laboratoriais:

Como o nitrato de miconazol é muito pouco absorvido, este não interfere em exames laboratoriais.

AMICOZOL® (nitrato de miconazol 2%) só deve ser utilizado para uso tópico.

Gravidez e amamentação:

Não existem relatos de problemas específicos relacionados a mulheres grávidas ou lactantes.

Pediatria:

Não foram relatados, até o momento, problemas específicos do uso de AMICOZOL® (nitrato de miconazol 2%) por crianças.

Não há contra indicação relativa a faixas etárias.

Informe ao médico ou cirurgião dentista o aparecimento de reações indesejáveis.