

Ph code 740

# GINO CAUTEREX

fibrinolisa

desoxirribonuclease

sulfato de gentamicina

Unguento em bisnaga de 30 g acompanhado de 6 aplicadores ginecológicos descartáveis

**USO VAGINAL**

**USO ADULTO**

**Composição completa:**

Cada g contém:

fibrinolisa .....1 U (Loomis)

desoxirribonuclease .....666 U

sulfato de gentamicina (equivalente a 1,0 mg de gentamicina) .....1,695 mg

*Excipientes:* base de petrolato e polietileno (PE)

**INFORMAÇÃO AO PACIENTE:**

**GINO CAUTEREX** é utilizado no tratamento das infecções agudas, crônicas e pós-parto do colo uterino (cervicites) e vagina (vaginites). Facilita e estimula a cicatrização de feridas no colo uterino após cauterização desta região.

**GINO CAUTEREX** quando conservado em temperatura ambiente (temperatura entre 15 e 30°C) e ao abrigo da luz, apresenta uma validade de 24 meses a contar da data de sua fabricação. **NUNCA USE MEDICAMENTO COM O PRAZO DE VALIDADE VENCIDO. ALÉM DE NÃO OBTER O EFEITO DESEJADO, PODE PREJUDICAR A SUA SAÚDE.**

Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informar ao médico se está amamentando.

Siga a orientação do seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento.

Não interromper o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

Informe seu médico o aparecimento de reações desagradáveis, tais como: ardor, vermelhidão e/ou coceira local, que possam ser atribuídas ao **GINO CAUTEREX**.

**TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS**

Devem ser observadas as contra-indicações usuais, as reações de caráter alérgico, particularmente em pessoas sensíveis a substâncias de origem bovina, ou ainda à gentamicina.

Informe seu médico sobre qualquer medicamento que esteja usando, antes do início, ou durante o tratamento. O risco/benefício do uso de **GINO CAUTEREX** em gestantes deve ser avaliado por um médico, pois a segurança do **GINO CAUTEREX** durante a gravidez não foi ainda estabelecida.

Recomenda-se cautela na administração a mães lactantes.

**NÃO TOMA REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DO SEU MÉDICO. PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE.**

**INFORMAÇÃO TÉCNICA:**

**GINO CAUTEREX** é uma associação de fibrinolisa e desoxirribonuclease, enzimas líticas de origem bovina, em forma de unguento suave e emoliente, contendo também gentamicina a 0,1%.

A desoxirribonuclease age sobre o ácido desoxirribonucleico (ADN) e a fibrinolisa, principalmente, sobre a fibrina de coágulo sanguíneo e exsudato fibrinoso.

A atividade da desoxirribonuclease é restrita principalmente à produção de polinucleotídeos de molécula grande em que a probabilidade de absorção é menor do que as frações protéicas de maior difusão, liberadas por certas preparações enzimáticas, obtidas de bactérias.

A ação fibrinolítica da fibrinolisa está direcionada principalmente contra proteínas desnaturadas, tais como aquelas encontradas em tecidos desvitalizados, enquanto que as proteínas de células vivas permanecem relativamente inalteradas.

A gentamicina é um antibiótico aminoglicosídeo, bactericida de amplo espectro que atua inibindo a síntese protéica da bactéria diretamente no ribossomo, diminuindo a fidelidade da transmissão do código genético. Atua *in vitro* contra uma grande variedade de patógenos Gram-positivos e Gram-negativos.

A ação de **GINO CAUTEREX** auxilia a produção de uma superfície lisa e, deste modo estimula a cicatrização de várias lesões exsudativas.

**Indicações:**

**GINO CAUTEREX** é indicado em cervicites agudas, crônicas e pós-parto, após cauterização do colo uterino e em vaginites.

**Contra-indicações:**

**GINO CAUTEREX É CONTRA-INDICADO NO CASO DE HIPERSENSIBILIDADE A QUAISQUER DOS COMPONENTES DE SUA FÓRMULA.**

**Precauções:**

O USO TÓPICO PROLONGADO DE ANTIBIÓTICOS PODE FAVORECER O CRESCIMENTO CONCOMITANTE DE MICROORGANISMOS NÃO-SENSÍVEIS E FUNGOS.

CASO ISTO OCORRA, DESCONTINUAR O TRATAMENTO E INSTITUIR TERAPIA ADEQUADA.

DEVEM SER OBSERVADAS PRECAUÇÕES USUAIS CONTRA REAÇÕES ALÉRGICAS EM PESSOAS COM HISTÓRIA DE ALERGIA A MATERIAIS DE ORIGEM BOVINA.

A APLICAÇÃO TÓPICA DE GENTAMICINA ATRAVÉS DA PELE É BEM TOLERADA E RELATIVAMENTE LIVRE DE IRRITAÇÃO OU SENSIBILIZAÇÃO LOCAL, EXCETO NOS PACIENTES SENSÍVEIS A OUTROS

200 mm

160 mm

ANTIBIÓTICOS E PROPENSOS A ECZEMAS. O RISCO/BENEFÍCIO DO USO DE **GINO CAUTEREX** EM GESTANTES DEVE SER AVALIADO POR UM MÉDICO, POIS A SEGURANÇA DO **GINO CAUTEREX** DURANTE A GRAVIDEZ NÃO FOI AINDA ESTABELECIDADA. RECOMENDA-SE CAUTELA NA ADMINISTRAÇÃO A MÃES LACTANTES.

#### Interações medicamentosas:

Não existem evidências que confirmem a ocorrência de interações medicamentosas clinicamente relevantes.

#### Reações adversas:

RARAS REAÇÕES ADVERSAS TÊM SIDO REFERIDAS ÀS APLICAÇÕES TÓPICAS E NAS INDICAÇÕES RECOMENDADAS DE **GINO CAUTEREX**. EM CONCENTRAÇÕES MUITO ELEVADAS, AS REAÇÕES INDESEJÁVEIS TÊM SIDO MÍNIMAS, TAIS COMO: ARDOR, HIPEREMIA LOCAL E/OU PRURIDO, QUE GERALMENTE NÃO REQUEREM DESCONTINUAÇÃO DO TRATAMENTO. A OTOTOXICIDADE E NEFROTOXICIDADE ESTÃO ASSOCIADAS A ALTAS CONCENTRAÇÕES SISTÊMICAS PLASMÁTICAS DE GENTAMICINA.

#### Posologia:

Introduzir profundamente na vagina o conteúdo do aplicador (5 g), ao deitar, durante 6 noites consecutivas. A cada aplicação, utilizar um aplicador e após o uso, inutilizá-lo.

#### Conduta na superdosagem:

Não há relatos de superdosagem com **GINO CAUTEREX**.

#### Pacientes idosos:

As mesmas orientações dadas aos adultos devem ser seguidas para os pacientes idosos, observando-se as recomendações específicas para grupos de pacientes descritos nos itens "Precauções" e "Contra-indicações".

MS - 1.0573.0121

Farmacêutico Responsável:

Dr. Wilson R. Farias CRF-SP nº 9555

**Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A.**

Via Dutra, km 222,2 - Guarulhos - SP

CNPJ 60.659.463/0001-91 - Indústria Brasileira

Número de lote, data de fabricação e prazo de validade: vide embalagem externa

**VENDA SOB PRESCRIÇÃO MÉDICA**

#### INSTRUÇÕES DE USO:

Para sua segurança, a bisnaga está hermeticamente lacrada. Esta embalagem não requer o uso de objetos cortantes.

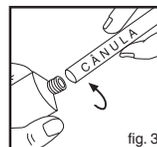
1. Retire a tampa da bisnaga (fig. 1).
2. Perfure o lacre da bisnaga, introduzindo o bico perfurante da tampa (fig. 2).
3. Adapte o aplicador ao bico da bisnaga (fig. 3).



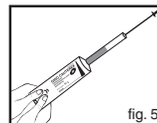
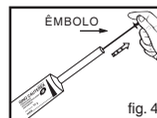
4. Em posição vertical, segure com uma das mãos a bisnaga, e com a outra puxe o êmbolo do aplicador até travar (fig. 4).
5. Aperte a base da bisnaga com os dedos, de maneira a forçar a entrada do unguento no aplicador, preenchendo todo o espaço vazio, até a trava, com cuidado para que o unguento não extravase o êmbolo (fig. 5).



6. Retire o êmbolo e feche a bisnaga.
7. Introduza delicadamente o aplicador na vagina, o mais profundamente possível, e empurre o êmbolo para dentro, até esvaziar o aplicador.



8. A aplicação faz-se com maior facilidade estando a paciente deitada de costas, com as pernas dobradas.
9. O aplicador mede automaticamente a dose adequada (5 g), considerando ainda o resíduo que permanece no aplicador.




**CAC**  
 Central de atendimento a clientes  
**0800 701 6900**  
 cac@ache.com.br  
 8:00 h às 17:00 h (seg. a qui.)  
 8:00 h às 12:00 h (sex.)