

CINATREX[®]

cloridrato de tetraciclina

Cifarma Científica Farmacêutica Ltda.

Pomada oftálmica

5 mg/g

CINATREX[®]

cloridrato de tetraciclina- DCB: 08465

I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Nome comercial: CINATREX[®]

Nome genérico: cloridrato de tetraciclina (DCB: 08465)

APRESENTAÇÃO

Pomada oftálmica – 5 mg/g - Embalagem contendo uma bisnaga de 3,5 g.

USO OFTÁLMICO

USO ADULTO

COMPOSIÇÃO

Cada grama de **CINATREX[®]** pomada contém:

cloridrato de tetraciclina 5 mg

Excipientes q.s.p. 1 g

(petrolato líquido e petrolato branco).

II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

CINATREX[®] pomada oftálmica é indicado para o tratamento de infecções oftálmicas causadas por microrganismos sensíveis à tetraciclina, além de micoplasmas, riquetsias, clamídias e megavirus.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

CINATREX[®] pomada oftálmica é um anti-infeccioso de uso oftálmico que age sobre os microrganismos sensíveis à tetraciclina, causadores de infecção da conjuntiva.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento é contraindicado para pacientes que apresentarem antecedentes de hipersensibilidade a tetraciclina ou a qualquer um dos componentes da fórmula.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Este medicamento é contraindicado durante o aleitamento ou doação de leite, pois é excretado no leite humano e pode causar reações indesejáveis no bebê. Seu médico ou cirurgião-dentista deve apresentar alternativas para o seu tratamento ou para a alimentação do bebê.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Como outros antibióticos, a tetraciclina pode causar supercrescimento de microrganismos resistentes, incluindo fungos. Caso ocorra superinfecção, deve-se interromper a administração do medicamento e efetuar o tratamento adequado.

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

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Uso em idosos

Estes pacientes devem ser orientados por seu médico na implementação do tratamento. Suas orientações quanto às doses e a duração do tratamento devem ser rigorosamente seguidas.

Interações medicamentosas.

Quando usados concomitantemente com tetraciclina:

- Os anticoncepcionais orais hormonais tem sua eficácia diminuída.
- A heparina sofre inibição parcial do seu efeito anticoagulante.
- O metaxiflurano tem aumentado o seu potencial nefrotóxico.
- As penicilinas têm sua ação bactericida sensivelmente diminuída.
- Barbitúricos, carbamazepina e a fenitoína diminuem a meia vida das mesmas.

É importante utilizar este medicamento durante todo o tempo prescrito pelo profissional de saúde habilitado, mesmo que os sinais e sintomas da infecção tenham desaparecido, pois isso não significa a cura. A interrupção do tratamento pode contribuir para o aparecimento de infecções mais graves. Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento. Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Armazenar em temperatura ambiente (de 15°C a 30°C). Proteger da luz.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

CINATREX[®] é uma pomada de coloração amarelada e untuosa ao tato.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Uso adulto. Uso exclusivamente oftálmico.

Para evitar possível contaminação da pomada evite o contato da abertura do tubo com qualquer superfície. Não permita que a abertura do tubo entre em contato direto com os olhos.

Aplicar uma pequena quantidade da pomada no saco conjuntivo inferior (canto interno do olho) em um intervalo de 4 a 6 horas, ou a critério do médico.

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

Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Em caso de esquecimento, retome o seu uso da maneira recomendada, sem dobrar a quantidade da dose.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Podem ocorrer reações adversas manifestadas por prurido, ardência, vermelhidão, conjuntivite alérgica e qualquer irritação local não existente antes do uso do produto.

Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Em caso de superdose, o medicamento deve ser descontinuado e tratamento sintomático e de suporte instituídos, caso seja necessário.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

III - DIZERES LEGAIS

Registro: 1.1560.0027

Farm. Resp.: Dra. Michele Caldeira Landim

CRF/GO: 5122

Registrado e produzido por:

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



VENDA SOB PRESCRIÇÃO – COM RETENÇÃO DA RECEITA.

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 25/06/2025.



Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº. expediente	Assunto	Data do expediente	Nº. expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
17/01/2023	0049722/23-9	Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	23/02/1999	021914/99-2	SIMILAR – Registro do medicamento Similar	22/12/1999	Notificação de Inclusão Inicial de texto de bula com a seguinte finalidade: - Adequação da bula do medicamento á RDC 47/2009.	VP	Pomada oftálmica
_____	_____	Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	_____	_____	_____	_____	Adequação do texto de bula em conformidade com as normativas RDC 47/2009, RDC 770/2022 e IN 200/2022, realizada nos seguintes itens: I - Identificação do medicamento 2. Como este medicamento funciona? 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? III - Dizeres legais	VP	Pomada oftálmica