

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 PROFISSIONAL DA SAÚDE

1. INDICAÇÕES

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

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

As tetraciclinas agem inibindo a síntese proteica, bloqueando a ligação do t-RNA aminoacil (RNA transportador) a m-RNA (RNA mensageiro) no complexo ribossômico. Essa ligação reversível ocorre na subunidade ribossômica 30S dos microorganismos susceptíveis. A tetraciclina não inibe a síntese da parede celular. O seu espectro de ação abrange organismos Gram-positivos aeróbicos e anaeróbicos, Gram-negativos, protozoários, micoplasmas, clamídias, riquetsias e espiroquetas, não agindo sobre fungos e leveduras.

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

As tetraciclinas agem inibindo a síntese proteica, bloqueando a ligação do t-RNA aminoacil (RNA transportador) a m-RNA (RNA mensageiro) no complexo ribossômico. Essa ligação reversível ocorre na subunidade ribossômica 30S dos microorganismos susceptíveis. A tetraciclina não inibe a síntese da parede celular. O seu espectro de ação abrange organismos Gram-positivos aeróbicos e anaeróbicos, Gram-negativos, protozoários, micoplasmas, clamídias, riquetsias e espiroquetas, não agindo sobre fungos e leveduras.

4. CONTRAINDICAÇÕES

Este medicamento é contraindicado para pacientes que apresentem antecedentes de hipersensibilidade a tetraciclinas 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.

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

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.

Este medicamento é contraindicado durante a gravidez e amamentação.

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

Informe também se estiver amamentando.

Gravidez - Categoria de risco C: 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.

Para prevenir o desenvolvimento de bactérias resistentes, este medicamento deverá ser usado somente para o tratamento ou prevenção de infecções causadas ou fortemente suspeitas de serem causadas por microrganismos sensíveis a este medicamento.

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Quando usados concomitantemente com tetraciclinas:

- Os anticoncepcionais orais hormonais tem sua eficácia diminuída.
- A heparina sofre inibição parcial do seu efeito anticoagulante.
- O metaxifluorano 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.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

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

CINATREX® possui prazo de validade de 24 meses a partir da data de fabricação desde que observados os cuidados de armazenamento.

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.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

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) e um intervalo de 4 a 6 horas, ou a critério do médico.

9. REAÇÕES ADVERSAS

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

Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

10. SUPERDOSE

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

Em caso de intoxicação 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



RECICLÁVEL

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.	VPS	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 4. Contraindicações 5. Advertências e precauções 7. Cuidados de armazenamento do medicamento III- Dizeres legais	VPS	Pomada oftálmica