

Bula
PROFISSIONAL

CIMED

CIMECORT[®]

cetoconazol + dipropionato de betametasona + sulfato de neomicina

CIMED INDÚSTRIA S.A.

CREME

20 MG + 0,64 MG + 2,5 MG

Bula PROFISSIONAL



I- IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Cimecort®

cetoconazol 20 mg/g + dipropionato de betametasona 0,64 mg/g + sulfato de neomicina 2,5 mg/g

MEDICAMENTO SIMILAR EQUIVALENTE AO MEDICAMENTO DE REFERÊNCIA

APRESENTAÇÕES

Creme 20 mg/g + 0,64 mg/g + 2,5 mg/g: embalagem com bisnaga de 15 ou 30 g.

USO DERMATOLÓGICO

USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

Cada grama contém:

cetoconazol 20 mg

dipropionato de betametasona 0,64 mg*

sulfato de neomicina 2,5 mg**

Excipientes***q.s.p.: 1 g

*equivalente a 0,5 mg de betametasona base

**equivalente a 1,68 mg de neomicina base

***clorocresol, fosfato de sódio monobásico, petrolato líquido, petrolato branco, lanolina, álcool cetosteárfico, cetomacrogol 1000, dimeticona, simeticona, propilenoglicol, água purificada.

II. INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

1. INDICAÇÕES

Cimecort® está indicado nas afecções de pele, onde se exigem ações anti-inflamatória, antibacteriana e antimicótica, causadas por germes sensíveis, como: dermatites de contato, dermatite atópica, dermatite seborreica, intertrigo, disidrose, neurodermatite.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

O cetoconazol é um derivado imidazólico, isótero, um agente sintético que possui uma alta atividade contra um amplo espectro de fungos.

O dipropionato de betametasona, um análogo da prednisolona, é um agente esteroide sintético com potente atividade corticosteroide e fraca atividade mineralocorticoide, considerado como um corticoide fluorado potente, com atividade anti-inflamatória forte.

Um estudo multicêntrico, aberto, não comparativo, foi realizado para avaliar a eficácia terapêutica e tolerância de uma formulação constituída de cetoconazol, dipropionato de betametasona e sulfato de neomicina. Participaram desse estudo 2.451 pacientes, de ambos os sexos e diversas faixas etárias que apresentavam dermatoses sensíveis a corticoterapia secundariamente infectadas. De um total de 1.428 pacientes, dos casos avaliados, (58,3%) obtiveram resultados excelentes e bons no final dos primeiros 14 dias de tratamento. 1.023 pacientes prosseguiram o tratamento por até 28 dias, destes, 38,8% obtiveram ótimos resultados. Observou-se no final do estudo que 97,1% dos pacientes obtiveram resultados excelentes e bons.

Um estudo aberto, não comparativo, avaliou 30 pacientes portadores de dermatofitoses. O tratamento proposto foi aplicação dermatológica de cetoconazol uma vez ao dia durante quatro semanas. A partir da segunda semana de tratamento observou-se uma diminuição estatisticamente significativa dos sinais e sintomas. Ao término do tratamento, todos os pacientes avaliados apresentaram 100% de cura micológica, dessa forma, o tratamento realizado com apenas uma aplicação diária mostrou-se eficaz.

Referência bibliográfica:

Cunha J., Neto A. J. B., Rodrigues E. J. Estudo multicêntrico: avaliação da eficácia terapêutica e tolerância de uma nova formulação para uso tópico. Ver. Bras. Med. 51(7):956-961, Julho 1994.

Gontijo B., Avaliação da eficácia e tolerabilidade do cetoconazol creme no tratamento de dermatofitoses. F med(BR), 1987;95(4):281-283.

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Cimecort® é um produto de uso local que possui atividade anti-inflamatória, antimicótica e antibacteriana cobrindo assim, ampla variedade de dermatoses. Cada grama de **Cimecort®** creme contém 0,64 mg de dipropionato de betametasona, equivalente a 0,5 mg de betametasona, um corticosteroide sintético fluorado para uso dermatológico.

Quimicamente, o dipropionato de betametasona é 9-fluor-11-beta, 17,21-trihidroxi-16, betametilpregna-1,4-dieno-3,20-diona 17,21-dipropionato.

O dipropionato de betametasona, corticosteroide tópico é eficaz no tratamento de dermatoses sensíveis a corticoides, principalmente devido à sua ação anti-inflamatória, antipruriginosa e vasoconstritora. A absorção sistêmica da betametasona, quando usada dematologicamente, é em torno de 12 a 14% da dose e sua meia-vida de eliminação é de 5,6 horas.

O cetoconazol, presente na fórmula na concentração de 2%, é uma substância antimicótica sintética de amplo espectro que inibe *in vitro* o crescimento de dermatófitos (*ex.: Trichophyton, Microsporum e Epidermophyton*) e leveduras mais comuns (*ex.: Candida albicans*), pela alteração da permeabilidade da membrana celular dos mesmos.

Bula

PROFISSIONAL



O cetoconazol é pouco absorvido quando usado dermatologicamente, contudo sistemicamente, apresenta determinadas propriedades farmacocinéticas, tais como: o cetoconazol é degradado pelas enzimas microssomais hepáticas em metabólitos inativos, que são excretados primariamente na bile ou nas fezes; sua meia-vida de eliminação é bifásica com uma meia-vida de 2 horas durante as primeiras 10 horas e com uma meia-vida de 8 horas depois disso e liga-se 99% às proteínas plasmáticas.

O sulfato de neomicina é um antibiótico aminoglicosídeo que exerce ação bactericida sobre numerosos microrganismos Gram-positivos e Gram-negativos. Seu efeito bactericida é atribuído à ligação irreversível à subunidade 30 S do ribossomo.

A aplicação tópica de sulfato de neomicina não resulta em concentrações séricas ou renais detectáveis da droga, contudo sistemicamente, apresenta uma meia-vida de eliminação de 3 horas para adultos e de 3 - 10 horas para crianças; metabolismo hepático mínimo e excreção renal de 30 a 50% da droga não modificada.

4. CONTRAINDICAÇÕES

Cimecort® é contraindicado em pacientes que apresentem hipersensibilidade a quaisquer dos componentes de sua fórmula.

Cimecort® não está indicado para uso oftálmico.

Cimecort® não deve ser utilizado em infecções da pele, tais como: varicela, herpes simples ou herpes-zóster, tuberculose cutânea ou sífilis cutânea.

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

O tratamento deve ser interrompido em caso de irritação ou sensibilização decorrente do uso de **Cimecort®**.

Qualquer reação adversa relatada com o uso sistêmico de corticosteroides, incluindo supressão suprarrenal, também pode ocorrer com o uso dermatológico dos corticosteroides, especialmente em lactentes e crianças. A absorção sistêmica dos corticosteroides de uso dermatológico eleva-se quando extensas áreas são tratadas ou quando se emprega a técnica oclusiva. Recomenda-se precaução nesses casos ou quando há previsão de tratamentos prolongados, particularmente em lactentes e crianças.

Em crianças menores de 12 anos, devem ser utilizadas pequenas quantidades de **Cimecort®**.

Cimecort® não deve ser utilizado por períodos maiores que duas semanas.

Recomenda-se cautela na administração a lactantes.

O uso excessivo e prolongado de corticosteroides pode suprimir a função hipófise-suprarrenal, resultando em insuficiência supra-renal secundária.

Tratamento local prolongado com neomicina deve ser evitado, pois pode causar sensibilização da pele.

Evitar a ingestão de bebida alcoólica durante o tratamento.

Categoria de risco na gravidez: D.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

Cimecort® não deve ser usado durante a amamentação, exceto sob orientação médica.

O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.

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

Não existem evidências suficientes na literatura de ocorrência de interações clinicamente relevantes entre os componentes do **Cimecort®** com outros medicamentos.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Cimecort® deve ser armazenado em temperatura ambiente (de 15 °C a 30 °C) protegido da luz e umidade.

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.

Características do produto: Creme branco a quase branco, homogêneo.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

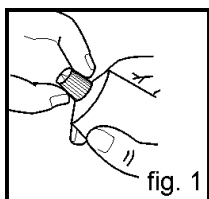
8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

1. Para a segurança do paciente, esta bisnaga está hermeticamente lacrada. Esta embalagem não requer o uso de objetos cortantes.

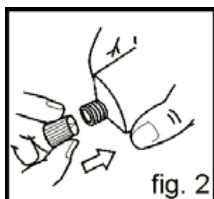
2. Retire a tampa da bisnaga (fig.1).

Bula

PROFISSIONAL

CIMED

3. Com a parte pontiaguda superior da tampa, perfure o lacre da bisnaga (fig. 2).



POSOLOGIA:

A administração é por via dermatológica. Aplique uma fina camada do creme sobre a área afetada, 1 vez ao dia. Em casos mais graves ou conforme orientação médica, pode ser necessária a aplicação 2 vezes ao dia.

Cimecort® não deve ser utilizado por períodos maiores que 2 semanas.

Em crianças menores de 12 anos, devem ser usadas pequenas quantidades de **Cimecort®**.

Somente deve ser administrado por via dermatológica pois o risco de uso por via de administração não-recomendada (por exemplo, ingestão ou uso oftálmico do produto) é a absorção irregular do medicamento, e eventos adversos podem ocorrer.

Adultos e crianças não devem utilizar mais que 45 gramas por semana.

Não há contraindicação relativa a faixas etárias.

9. REAÇÕES ADVERSAS

A literatura cita as seguintes reações adversas, sem frequência conhecidas:

Raramente foram relatadas ardência, coceira, irritação, ressecamento, foliculite, hipertricose, dermatite perioral, maceração cutânea, infecção secundária, atrofia cutânea, dermatite de contato, miliária e/ou estrias. Após aplicação de neomicina no local, especialmente em amplas áreas de pele ou em casos onde a pele foi seriamente lesada, observou-se que a absorção da droga causa efeitos sistêmicos indesejáveis, tais como: ototoxicidade ou nefrotoxicidade.

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

10. SUPERDOSE

O uso prolongado de corticosteroides tópicos pode suprimir a função hipófis-suprarrenal, resultando em insuficiência suprarrenal secundária. Neste caso, está indicado tratamento sintomático adequado. Os sintomas de hipercorticismismo agudo são reversíveis. Tratar o desequilíbrio eletrolítico, se necessário. Em caso de toxicidade crônica, recomenda-se a retirada gradativa de corticosteroides.

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações sobre como proceder.

III- DIZERES LEGAIS

Registro: 1.4381.0083

Registrado por: **CIMED INDÚSTRIA S.A.**
Avenida Angélica, 2.248, 6º andar,
Conjunto 61, Consolação - São Paulo - SP
CEP: 01228-200 - CNPJ: 02.814.497/0001-07

Fabricado por: **CIMED INDÚSTRIA S.A.**
Pouso Alegre - MG
Indústria Brasileira ® Marca Registrada

SAC (Serviço de Atendimento ao Consumidor)
0800 704 46 47 cimedremedios.com.br

VENDA SOB PRESCRIÇÃO.



Bula

PROFISSIONAL



Histórico de alteração para a bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/ notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do Expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do Expediente	Nº do expediente	Assunto	Data da aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
27/05/2014	0417084/14-9	10457- SIMILAR – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	27/05/2014	0417084/14-9	10457- SIMILAR – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	27/05/2014	. Para quê este medicamento é indicado? . Como este medicamento funciona? . Quando não devo usar este medicamento? . O que devo saber antes de usar este medicamento? . Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? . Como devo usar este medicamento? . O que devo fazer quando eu me esquecer de usar este medicamento? . Quais os males que este medicamento pode me causar? . o que fazer se alguém usar uma quantidade maior do que a indicada deste medicamento? . Indicações . Resultados de eficácia . Características farmacológicas . Contra – indicações . Advertências e precauções . Interações medicamentosas . Cuidados de armazenamento do medicamento . Posologia e modo de usar . Reações adversas . Superdose	VP /VPS	. 20 MG + 0,64 MG + 2,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 15G . 20 MG + 0,64 MG + 2,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30G
11/09/2014	0754684/14-0	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/09/2014	0754684/14-0	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/09/2014	. Composição (equivalência da neomicina)	VP/VPS	. 20 MG + 0,64 MG + 2,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 15G e 30G

Bula

PROFISSIONAL



21/03/2017	0451519/17-6	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	21/03/2017	0451519/17-6	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	21/03/2017	I. Identificação do medicamento	VP/VPS	. 20 MG + 0,64 MG + 2,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 15G e 30G
09/07/2019	0599724/19-1	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/07/2019	0599724/19-1	10450 SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	09/07/2019	III- Dizeres Legais	VP/VPS	. 20 MG + 0,64 MG + 2,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 15G e 30G
22/07/2020	2392727/20-5	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	22/07/2020	2392727/20-5	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	22/07/2020	I. Identificação do medicamento 3. Características farmacológicas 5. Advertências e precauções 9. Reações adversas III- Dizeres Legais	VPS	. 20 MG + 0,64 MG + 2,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 15G e 30G
06/11/2020	3898653/20-1	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no bulário - RDC 60/12	06/11/2020	3898653/20-1	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no bulário - RDC 60/12	06/11/2020	9. Reações adversas	VPS	. 20 MG + 0,64 MG + 2,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 15G e 30G
04/04/2022	1519771/22-3	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no bulário - RDC 60/12	04/04/2022	1519771/22-3	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no bulário - RDC 60/12	04/04/2022	III- Dizeres Legais	VP, VPS	. 20 MG + 0,64 MG + 2,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 15G e 30G
19/03/2025	0368101/25-8	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no bulário - RDC 60/12	19/03/2025	0368101/25-8	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no bulário - RDC 60/12	19/03/2025	5. Onde, Como E Por Quanto Tempo Posso Guardar Este Medicamento? Dizeres Legais	VP	20 MG + 0,64 MG + 2,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 15G e 30G
							7. Cuidados De Armazenamento Do Medicamento Dizeres Legais.	VPS	

Bula
PROFISSIONAL



07/10/2025	-	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no bulário - RDC 60/12	07/10/2025	-	10450-SIMILAR – Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no bulário - RDC 60/12	07/10/2025	4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?	VP	20 MG + 0,64 MG + 2,5 MG/G CREM DERM CT BG AL X 15G e 30G
							5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES	VPS	