

Folheto informativo: Informação para o utilizador

Eryfluid 40 mg/ml Solução cutânea
Eritromicina

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a utilizar este medicamento, pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto:

1. O que é Eryfluid e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de utilizar Eryfluid
3. Como utilizar Eryfluid
4. Efeitos indesejáveis possíveis
5. Como conservar Eryfluid
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Eryfluid e para que é utilizado

O Eryfluid é um antibiótico tópico que destrói algumas bactérias na pele.
É utilizado para tratar a acne.

2. O que precisa de saber antes de utilizar Eryfluid

Não utilize Eryfluid:

- se tem alergia à eritromicina, a outros antibióticos macrólidos, ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).

Advertências e precauções

Fale com o seu médico ou farmacêutico antes de utilizar Eryfluid.

- Não ingerir.
- Manter fora do alcance das crianças.
- Este medicamento contém álcool. Como tal, evite o contacto com as membranas mucosas (ex. dentro do nariz) e áreas sensíveis tais como o pescoço e à volta dos olhos.
- No caso de irritação extensa, o seu médico pode recomendar-lhe a redução do número de aplicações ou, em certos casos, o seu médico pode recomendar-lhe a interrupção do tratamento.

Outros medicamentos e Eryfluid

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a utilizar ou tiver utilizado recentemente, ou se vier a utilizar outros medicamentos.

Gravidez e amamentação

Eryfluid pode ser utilizada durante a gravidez e amamentação. Não aplicar nos seios durante a amamentação.

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de utilizar este medicamento.

Condução de veículos e utilização de máquinas

Eryfluid não tem efeitos na capacidade de condução de veículos e utilização de máquinas.

Eryfluid contém:

- 182 mg de propilenoglicol em cada ml.
- 533,6 mg de etanol em cada ml. Pode causar sensação de queimadura na pele lesionada.

3. Como utilizar Eryfluid

Posologia

Utilize este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico ou farmacêutico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

A dose recomendada é 1 a 2 aplicações por dia.

No caso de irritação extensa, o seu médico pode recomendar-lhe a redução do número de aplicações ou, em certos casos, o seu médico pode recomendar-lhe a interrupção do tratamento.

Modo de administração

Uso cutâneo. Não ingerir.

Antes de aplicar Eryfluid, deve ser feita uma limpeza da pele.

Aplicar Eryfluid com a ajuda de um algodão, sem esfregar, sobre a pele previamente limpa e seca.

Lavar as mãos após a aplicação. Evitar o contacto com as mucosas, tais como os olhos, pálpebras, lábios e dentro do nariz.

Lavar as suas mãos cuidadosamente após cada aplicação.

Duração do tratamento

Em média, o tratamento tem a duração de 1 a 3 meses, até à melhoria.

Caso se tenha esquecido de utilizar Eryfluid

Não utilize uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de utilizar.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Os seguintes efeitos indesejáveis podem ocorrer:

- Sensação de pele seca no início do tratamento.
- Reações da pele tais como irritação, prurido ou vermelhidão da pele.
- Devido à presença de álcool, as aplicações na pele frequentes podem causar irritações e pele seca.

Contacte imediatamente um médico se tiver uma reação cutânea grave: erupção cutânea avermelhada descamativa com pequenos inchaços debaixo da pele e bolhas (pustulose exantemática). A frequência deste efeito secundário é desconhecida (não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis).

Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico, farmacêutico ou enfermeiro. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente ao INFARMED, I.P. através dos contactos abaixo. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram>
(preferencialmente)

ou através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

5. Como conservar Eryfluid

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso no rótulo e na embalagem exterior, após VAL. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Conservar a temperatura inferior a 25°C, na embalagem original para proteger o medicamento da luz.

Feche bem o frasco após a utilização.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Eryfluid

A substância ativa é a eritromicina.

Os outros componentes são etanol 96% (v/v)*, macrogol 400, propilenoglicol*.

*ver secção 2 "Eryfluid contém".

Qual o aspeto de Eryfluid e conteúdo da embalagem

Este medicamento apresenta-se na forma de solução cutânea, em frascos de 100 ml.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado e Fabricante

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Pierre Fabre Dermo-Cosmétique Portugal, Lda.

Rua Rodrigo da Fonseca, nº 178 – 5º Esq.

1070-243 Lisboa

Fabricante

Pierre Fabre Médicament Production - Gien

Site Progipharm

Rue du Lycée

45500 Gien

França

Este folheto foi revisto pela última vez em