

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO

CICADERMA, pomada

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Para 100 g de pomada:

DIGESTO de vaselina (Calendula officinalis, planta fresca 20%; Hypericum perforatum, planta fresca 10%; Achillea millefolium, planta fresca 10%)	97 g
LEDUM PALUSTRE TM	1,5 g
ANEMONE PULSATILLA TM	1,5 g

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Pomada.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Indicações terapêuticas

Medicamento homeopático tradicionalmente utilizado nas irritações de pele (feridas e queimaduras superficiais de pequena dimensão, picadelas de insectos, eritemas solares).

4.2 Posologia e modo de administração

Uso cutâneo.

Após limpeza das lesões a tratar, aplicar a pomada 1 a 2 vezes ao dia.

4.3 Contraindicações

Hipersensibilidade as substâncias ativas ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1..

4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

Evitar expôr ao sol as zonas impregnadas com CICADERMA, pomada (risco de fotossensibilização).

4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não aplicável.

4.6 Gravidez e aleitamento

Não aplicável.

4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

Não aplicável.

4.8 Efeitos indesejáveis

Notificação de suspeitas de reações adversas

A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação benefício-risco do medicamento. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas através:
INFARMED, I.P.

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 71 40

Fax: + 351 21 798 73 97

Sítio da internet:

<http://extranet.infarmed.pt/page.seram.frontoffice.seramhomepage>

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

4.9 Sobredosagem

Não aplicável.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Classificação ATC: D03

Classe farmacoterapêutica: 13.7 – Adjuvantes da cicatrização

A utilização deste medicamento apoia-se na utilização homeopática tradicional das preparações que o compõem.

5.2 Propriedades farmacocinéticas

Não aplicável.

5.3 Dados de segurança pré-clínica

Não aplicável.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista dos excipientes

Vaselina.

6.2 Incompatibilidades

Não aplicável.

6.3 Prazo de validade

3 anos.

6.4 Precauções especiais de conservação

O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

6.5 Natureza e conteúdo do recipiente

Tubo em alumínio de 30 g.

6.6 Precauções especiais de eliminação e manuseamento

Não existem requisitos especiais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

BOIRON
2 avenue de l'Ouest Lyonnais
69510 Messimy
França

8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Registo nº 5182142

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Data da primeira autorização: 13 de Fevereiro de 2009

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

{MM/AAAA}