

Prospect: Informații pentru utilizator

Cutivate 0,05 mg/g unguent
propionat de fluticazonă

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Cutivate unguent și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Cutivate unguent
3. Cum să utilizați Cutivate unguent
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Cutivate unguent
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Cutivate unguent și pentru ce se utilizează

Cutivate unguent face parte din grupul de medicamente denumit glucocorticoizi (sterioizi) topici. (“topic” are semnificația că se poate aplica pe piele). Glucocorticoizii topici reduc roșeața, tumefacția și iritația pielii.

Cutivate unguent reduce simptomele produse de anumite afecțiuni la nivelul pielii ca:

- eczema (boală de piele caracterizată prin apariția de leziuni, însoțite de mâncărime și erupții)
- prurigo nodular (noduli însoțiti de mâncărime pe brațe sau picioare)
- lichen simplu cronic (plăci de piele îngroșată, însoțite de mâncărime provocate de scărpinare)
- lichen plan (o afecțiune a pielii care provoacă denivelări plate roșii-purpurii, însoțite de mâncărime, la încheieturi, pe antebrațe sau picioare)
- dermatită seboreică (o erupție cutanată roșie, solzoasă, însoțită de mâncărime, care apare pe pielea feței, a capului, a pieptului sau a spatelui)
- lupus eritematos discoid (o afecțiune a pielii care apare, cel mai adesea, pe zona feței, urechilor și pielea capului provocând cicatrizarea și creșterea sensibilității la soare a zonei afectate)
- utilizarea ca tratament adjvant la administrarea pe cale orală sau injectabilă a corticosteroizilor utilizați pentru tratamentul eritrodermitei (inflamație, roșeață și eliminarea stratului superficial al pielii)
- miliaria eritematoasă
- reacții la înțepături de insecte
- psoriazis (plăci îngroșate de piele, înroșite, inflamate, adesea acoperite de solzi argintii).

Cutivate unguent este utilizat la copii și sugari în tratamentul dermatitelor care nu răspund la tratamentul cu glucocorticoizi de potență mai joasă.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Cutivate unguent

Nu utilizați Cutivate unguent

- dacă sunteți alergic la propionat de fluticazonă sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).
- pentru a trata oricare dintre următoarele afecțiuni ale pielii deoarece le poate agrava:
- piele infectată (cu excepția cazului în care infecția cutanată este tratată concomitent cu un antibiotic)
- acne vulgară (boală de piele)
- acne rozacee (înroșire severă a nasului, obrajilor, bărbiei, frunții sau întregii fețe, cu sau fără ca mici vase de sânge să fie vizibile, umflături (papule) sau umflături cu puroi (pustule))
- dermatită periorală (erupție roșiatică, punctiformă, în jurul gurii)
- piele pruriginoasă, fără a fi inflamată
- senzație de mâncărime la nivelul anusului sau la nivelul organelor genitale (penis și vagin)
- utilizare la copii cu vârstă sub trei luni.

➔ Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă vă aflați în oricare dintre aceste situații.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Cutivate unguent, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Utilizați Cutivate unguent numai pentru perioada de timp recomandată de către medicul dumneavoastră. Dacă nu sesizați vreo ameliorare a simptomelor după 2 până la 4 săptămâni de tratament, adresați-vă medicului dumneavoastră.
- Dacă aveți vederea înceșoată sau alte tulburări de vedere, adresați-vă medicului dumneavoastră.
- Utilizați cu precauție la nivelul pleoapelor pentru a evita intrarea medicamentului în ochi.
- Utilizați cu precauție la nivelul feței, dacă tratamentul este de durată lungă, pielea din zona tratată se poate subția.
- În cazul dermatitelor cronice asociate ulcerului cronic al piciorului (boală de piele), utilizarea unui corticosteroid topic poate fi asociată cu o creștere a riscului apariției reacțiilor alergice sau a infecțiilor locale.
- Utilizați un pansament ocluziv peste medicament, numai în cazul în care medicul dumneavoastră vă indică acest lucru. Dacă aplicați pansament ocluziv, inclusiv scutec, peste Cutivate unguent, asigurați-vă că pielea este curățată înaintea aplicării unui nou pansament, pentru a preveni apariția infecțiilor.

În timp ce utilizați Cutivate unguent nu fumați sau nu vă situați în apropierea flăcărilor datorită riscului de arsuri grave. Materialele (îmbrăcăminte, așternuturi, pansamente etc) care au intrat în contact cu acest medicament ard cu mai multă ușurință și reprezintă un pericol grav de incendiu. Spălarea hainelor și a așternuturilor poate reduce acumularea de medicament, însă nu îl elimină în totalitate.

Contactați-vă medicul în cazul apariției unei infecții (vezi pct. 4 Reacții adverse posibile).

Cutivate unguent împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

Unele medicamente pot afecta modul de acțiune a Cutivate unguent sau îi pot crește probabilitatea de dezvoltare a reacțiilor adverse. Exemple de astfel de medicamente sunt:

- ritonavir și itraconazol

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți gravidă sau alăptăți, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Dacă utilizați pe perioada alăptării Cutivate unguent, nu îl aplicați la nivelul sânilor pentru a se evita înghițirea accidentală de către sugar.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Cutivate 0,05 mg/g unguent nu are influență asupra capacitatei de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Informații importante privind unele componente ale Cutivate unguent

Cutivate unguent conține 50 mg propilenglicol per gram de produs. Acesta poate provoca iritație cutanată.

3. Cum să utilizați Cutivate unguent

Utilizați întotdeauna acest medicament exact aşa cum v-a spus medicul sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Cât unguent puteți folosi

Aplicați Cutivate unguent o dată sau de două ori pe zi. Frecvența aplicațiilor poate fi redusă dacă se constată ameliorarea simptomelor sau medicul dumneavoastră vă poate prescrie un corticosteroid cu acțiune mai redusă în locul acestuia.

Cum se aplică unguentul

- Aplicați prin masaj ușor, un strat subțire de Cutivate unguent pe zona de piele afectată utilizând doar cantitatea necesară pentru a acoperi întreaga zonă afectată.
- Spălați-vă pe mâini după utilizarea unguentului, exceptând situația când aplicarea se realizează la nivelul mâinilor ca parte a tratamentului.
- Dacă utilizați și o cremă emolientă (hidratantă), lăsați suficient timp între aplicații, pentru a permite Cutivate unguent să fie complet absorbit înaintea aplicării emolientului.
- Acest medicament nu trebuie utilizat, în aplicații zilnice, mai mult de patru săptămâni.

Dacă eczema dumneavoastră reapare frecvent, medicul dumneavoastră vă poate recomanda să aplicați medicamentul cu o frecvență mai redusă până la controlul afecțiunii, pentru a preveni reapariția eczemei. De exemplu, medicul dumneavoastră vă poate recomanda să aplicați un strat subțire de Cutivate unguent o dată pe zi, de două ori pe săptămână pe zona de piele ce a fost afectată de eczemă sau pe zonele unde este posibil să reapară.

Aplicații la adulți

Trebuie să știți că:

- două vârfuri de deget de unguent ajung pentru aplicații pe ambele mâini sau a unei labe a piciorului;
- trei vârfuri de deget ajung pentru un braț
- șase vârfuri de deget ajung pentru un picior
- paisprezece vârfuri de deget ajung pentru ambele părți ale trunchiului.

Nu vă îngrijorați dacă observați că aveți nevoie de un pic mai mult sau mai puțin decât este indicat mai sus. Aceasta este numai un ghid orientativ.

Aplicații la copii

Nu utilizați la copii cu vîrstă sub trei luni.

Cu cât este mai mic copilul, cu atât mai puțin se utilizează.

Un copil cu vîrstă de patru ani are nevoie cam de o treime din doza unui adult.

Dacă utilizați mai mult Cutivate unguent decât trebuie

Dacă ocazional ați utilizat mai mult unguent din greșeală sau ați înghițit accidental o cantitate de Cutivate unguent, este posibil să vă simțiți rău. Dacă ați înghițit o cantitate mare de Cutivate unguent, clătiți-vă gura cu multă apă și contactați-vă medicul sau farmacistul pentru sfaturi.

Dacă uitați să utilizați Cutivate unguent

Dacă ați uitat să aplicați o doză de Cutivate unguent nu vă îngrijorați. Aplicați doza următoare cât mai curând apoi continuați aplicațiile aşa cum o făceați anterior. Nu aplicați o doză dublă de Cutivate unguent pentru a compensa doza pe care ați uitat să o aplicați.

Dacă încetați să utilizați Cutivate unguent

Dacă utilizați Cutivate unguent cu regularitate, asigurați-vă că discutați cu medicul dumneavoastră înainte de a întrerupe utilizarea sa.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacțiile adverse vor afecta pielea dumneavoastră; pot fi afectate și alte părți ale corpului dacă o cantitate suficientă de medicament a fost absorbită prin piele și a trecut în circulația sanguină.

Dacă afecțiunile dumneavoastră de piele se înrăutătesc sau pielea dumneavoastră prezintă umflături în timpul tratamentului, este posibil să fiți alergic la medicament, să dezvoltați o infecție sau să aveți nevoie de alt tratament.

➔ Întrerupeți utilizarea Cutivate unguent și adresați-vă medicului cât mai curând posibil.

Reacții adverse frecvente

Acestea pot afecta până la 1 din 10 pacienți.

- mâncărime

Reacții adverse mai puțin frecvente

Acestea pot afecta între 1 până la 100 pacienți.

- senzație locală de arsură

Reacții adverse foarte rare

Acestea pot afecta între 1 până la 10000 pacienți.

Utilizarea Cutivate unguent pentru o perioadă lungă de timp sau utilizarea sub pansament ocluziv, poate provoca următoarele simptome:

- creștere nejustificată în greutate/obezitate
- față în formă de lună/rotunjirea feței
- subțierea pielii, care poate determina apariția vergeturilor
- vizibilitatea vaselor mici de sânge la suprafața pielii
- modificări de culoare ale pielii
- creșterea cantității de păr de pe corp

Alte reacții adverse foarte rare care pot apărea sunt:

- reacții alergice locale
- înrăutățirea simptomelor afecțiunii existente
- înroșirea pielii
- erupție trecătoare pe piele, urticarie
- dacă aveți psoriazis, este posibil să vă apară umflături cu puroi sub piele. Acest lucru se poate întâmpla foarte rar, în timpul sau după terminarea tratamentului și este cunoscut sub numele de psoriazis pustulos
- infecții ale pielii
- infecții oportuniste

La copii, pot apărea de asemenea, următoarele simptome:

- întârziere în creșterea în greutate

- încetinirea creșterii

Reacții adverse foarte rare care pot să apară în teste de sânge sau la consultațiile pe care medicul dumneavoastră vi le efectuează:

- scăderea nivelului hormonului cortizol din sânge
- un nivel crescut de zahăr în sângele dumneavoastră sau în urină
- valori mari ale tensiunii arteriale
- hipersensibilitate
- atrofie a pielii
- vedere tulbure (cataractă)
- tensiune intraoculară crescută (glaucom)
- slăbire a oaselor ca urmare a pierderii treptate de minerale (osteoporoză)

Este posibil să fie necesar să faceți teste suplimentare după examinarea medicală, în scopul confirmării acestor diagnostice.

Reacții adverse cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile)

- vedere încețoșată.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro>.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

Tel: + 4 0757 117 259

Fax: +4 0213 163 497

e-mail: adr@anm.ro.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Cutivate unguent

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați Cutivate unguent după data de expirare înscrisă pe ambalaj. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 30°C, în ambalajul original.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei menajere sau a reziduurilor menajere.

Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Cutivate unguent

Substanța activă este propionatul de fluticazonă. Fiecare gram de unguent conține propionat de fluticazonă (micronizat) 0,05 mg.

Celealte componente sunt: propilenglicol, sorbitan sesquioleat, ceară microcristalină, parafină lichidă.

Cum arată Cutivate unguent și conținutul ambalajului

Unguent omogen, translucid, de culoare albă sau aproape albă.

Cutie cu un tub de aluminiu a 15 grame unguent.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul
Deținătorul autorizației de punere pe piață
GLAXOSMITHKLINE (IRELAND) LIMITED
12 Riverwalk, Citywest Business Campus, Dublin 24, Irlanda

Fabricantul

Glaxo Operations UK Ltd.,
(trading as Glaxo Wellcome Operations)
Harmire Road, Barnard Castle, Co. Durham, DL 12 8DT,
Marea Britanie

GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A.,
ul. Grunwaldzka 189, 60-322, Poznan,
Polonia

Acest prospect a fost revizuit în Octombrie 2021.

Alte surse de informații

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>