

Cravosang^{gel}

peróxido de benzoíla 5%

Gel para tratamento tópico da acne

Contra cravos e espinhas. Bactericida e redutor da oleosidade

FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÃO:

Gel: cartucho contendo 1 bisnaga de 20g

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 12 ANOS

USO EXTERNO

COMPOSIÇÃO:

Cada g contém:

peróxido de benzoíla 50 mg

Excipientes: propilenoglicol, cera auto-emulsionante, monestearato de glicerina, cocoglicerídeo, triglicerídeos de cadeia média, goma de sclerotium, goma xantana, metilparabeno, propilparabeno, simeticona, edetato dissódico di-hidratado, hidróxido de sódio, ácido clorídrico e água purificada.

INDICAÇÕES

Tratamento tópico da acne vulgar.

CRAVOSAN contém como substância ativa o peróxido de benzoíla que é um agente oxidante e com propriedades antibacterianas que impede a proliferação da *Propionibacterium acnes*, bactéria que causa o processo inflamatório da acne. O peróxido de benzoíla também possui a ação de absorver o excesso de oleosidade, promovendo uma suave esfoliação que remove as células mortas e uniformiza o tom da pele. Impede que o sebo seja retido no folículo sebáceo assim então prevenindo a formação do comedão, popularmente chamado de cravo. A condição inflamatória deste comedão é denominada de acne, popularmente chamado de espinhas.

MODO DE USAR:

Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia. Antes de cada aplicação, recomenda-se lavar o local com água e sabonete neutro.

ADVERTÊNCIAS:

- Hipersensibilidade ao peróxido de benzoíla ou aos componentes da fórmula.
- Contraindicado para menores de 12 anos.
- O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas.
- Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite.
- Evite o contato com os olhos, pálpebras, lábios e mucosas. Se eventualmente isto ocorrer, lave rapidamente com água.
- Devido a possibilidade do peróxido de benzoíla ser absorvido, a relação risco/benefício deve ser avaliada durante a gravidez e amamentação.

Mantenha o produto em sua embalagem original em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C). Prazo de validade: 24 meses.

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS.

PARA CORRETA UTILIZAÇÃO DESTE MEDICAMENTO, SOLICITE ORIENTAÇÃO DO FARMACÊUTICO.

AO PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO.

N.º do lote, data da fabricação e data da validade: vide cartucho

MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC ANVISA N° 199/2006 AFE N° 1.00.497-7.

UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A

Rua Cel. Luiz Tenório de Brito, 90 - Embu-Guaçu - SP

CEP 06900-000 - CNPJ 60.665.981/0001-18

Indústria Brasileira

Farm. Resp.: Florentino de Jesus Krencas - CRF-SP n° 49136

Fabricado na unidade fabril:

Trecho I Conj. 11, Lote 6/12 - Polo de Desenvolvimento JK - Brasília - DF

CEP 72.549-555 - CNPJ 60.665.981/0007-03

Indústria Brasileira

SAC 0800 11 1559

