

Scheriproct® composição: Cada grama de pomada rectal contém 1,9 mg de caproato de prednisolona e 5 mg de cloridrato de cinchocaína. **Indicações terapêuticas:** emorróidas, fissuras anais superficiais, proctite. **Posologia e modo de administração:** Administrar por via rectal. Antes da aplicação de Scheriproct, que deve ser feita depois de defecar, deve limpar-se cuidadosamente toda a região anal. As melhoras que se manifestam com rapidez não devem induzir a que se finalize o tratamento prematuramente. Para evitar recaídas, mesmo quando os sintomas tenham desaparecido completamente, é necessário continuar o tratamento durante uma semana, pelo menos, com intervalos mais longos (apenas uma aplicação de pomada por dia). No entanto, a duração do tratamento não deve, tanto quanto possível, exceder as 4 semanas. Geralmente aplica-se a pomada duas vezes por dia, com excepção do 1º dia de tratamento, no qual se pode aplicar o medicamento até 4 vezes por dia, a fim de se obter um alívio mais rápido da sintomatologia. Aplica-se com o dedo uma pequena quantidade de pomada (do tamanho de uma ervilha) na região e orifício anal, vencendo-se a resistência do esfíncter com a ponta dos dedos. Para o uso intra-rectal utiliza-se o aplicador, que se enrosca à bisnaga. Nos processos muito inflamados e, por isso, particularmente dolorosos, pode ser aconselhável, no princípio do tratamento, o uso do dedo para a aplicação intra-rectal. Os prolapsos nodulosos devem ser cobertos com uma espessa camada de pomada e, com muito cuidado, introduzidos com o dedo para dentro do recto. **Contra-indicações:** Processos tuberculosos ou luéticos na zona de tratamento, afecções virais (p.ex., vacina, varicela). **Gravidez e aleitamento:** Regra geral, não devem ser aplicados medicamentos tópicos com corticóides durante o primeiro trimestre de gravidez. A indicação clínica para o tratamento com Scheriproct deve ser revista cuidadosamente e os benefícios avaliados em relação aos riscos em grávidas e em mulheres a amamentar. A utilização prolongada deve ser particularmente evitada. **Efeitos indesejáveis:** Nos tratamentos prolongados (mais de 4 semanas) não se pode excluir a possibilidade de que apareçam manifestações secundárias locais como, por exemplo, atrofia cutânea. Em casos isolados, podem surgir reacções alérgicas cutâneas. **Titular da autorização de introdução no mercado:** Karo Healthcare AB (VAT: 556309-3359), Box 16184, 103 24 Estocolmo, Suécia. **Número da autorização de introdução no mercado:** Registo n. 8659219 - 30 g de Pomada rectal, 1,9 mg/g + 5 mg/g, Bisnaga de Alu. **Data da revisão do texto:** 09/2019

Ultraproct® composição: 1 g de creme contém 1 mg de 21-pivalato de fluocortolona e 20 mg de cloridrato de lidocaína (anidro). 1 supositório contém 1 mg de 21-pivalato de fluocortolona e 40 mg de cloridrato de lidocaína. **Indicações terapêuticas:** Para o alívio sintomático da dor, edema ou prurido associado a doença hemorroidária. **Posologia e modo de administração:** É aconselhável a administração de Ultraproct após a defecação. A região anal deve ser completamente limpa antes da sua aplicação. A duração do tratamento não deve exceder as 2 semanas. **Creme retal posologia:** O creme retal deve ser aplicado 2 vezes por dia, uma de manhã e uma à noite. Nos dias iniciais, poderá ser aplicado 3 vezes por dia. Com a melhoria dos sintomas, uma aplicação por dia é, geralmente, suficiente. **Modo de administração:** Uma pequena porção de creme – do tamanho de uma ervilha – deve ser aplicada com o dedo na região e orifício anais, ultrapassando-se a resistência do esfíncter com a ponta do dedo. Se o creme tiver que ser aplicado dentro do recto, deve utilizar-se o aplicador, que se enrosca à bisnaga, e introduzi-lo no ânus, após o que se pressiona levemente a bisnaga de modo a introduzir uma pequena porção de creme no reto. No entanto, em lesões muito inflamadas e consequentemente dolorosas, é aconselhável a aplicação interna do creme com o dedo, nas primeiras vezes. Os prolapsos nodulares devem ser cobertos com uma espessa camada de creme e com muito cuidado introduzidos com o dedo para dentro do reto. **Supositórios posologia:** Geralmente, deve ser utilizado 2 vezes por dia, de manhã e à noite, introduzindo o supositório profundamente no recto, mas 3 vezes durante os primeiros 3 dias, se as queixas forem intensas. Com melhoria contínua é suficiente, em muitos casos, um supositório por dia ou, então, em cada 2 dias. **Contra-indicações:** Ultraproct é contra-indicado nos casos de infeções tópicas na área afectada e na presença de sintomas das seguintes perturbações na mesma área: Hipersensibilidade conhecida às substâncias ativas ou a algum dos excipientes mencionados na secção 6.1. Processos específicos de pele (sífilis, tuberculose). Varicela. Reacções à vacinação. **Gravidez e aleitamento:** Como regra geral, não se deveria utilizar preparações tópicas contendo corticoides no primeiro trimestre de gravidez. Para mais informações, consultar o RCM completo. **Efeitos indesejáveis:** A incidência de efeitos indesejáveis foi calculada a partir da recolha de dados de ensaios clínicos envolvendo 661 doentes. Os efeitos indesejáveis apenas se verificam ao nível de perturbações de pele na região anal com queimadura como efeito indesejável comum ($\geq 1\%$, $< 10\%$) e irritação e reacções alérgicas como pouco comuns. As reacções alérgicas a qualquer um dos ingredientes do creme não devem ser excluídas. Após terapia prolongada com Ultraproct (para além das quatro semanas), existe o risco do paciente poder desenvolver alterações locais na pele como atrofia, estrias ou telangiectasia. **Titular da autorização de introdução no mercado:** Karo Healthcare AB (VAT: 556309-3359), Box 16184, 103 24 Estocolmo, Suécia. **Número da autorização de introdução no mercado;** Ultraproct Creme; rectal bisnaga com 50 g de creme rectal 866832 bisnaga com 30 g de creme rectal 8668319; Ultraproct Supositórios, ; embalagem de 10 supositórios 8668400. **Data da revisão do texto:** 02/2023