

## **NATIGLÓS®**

retinol  
colecalfiferol  
óxido de zinco

### **I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO**

#### **Forma Farmacêutica e Apresentação:**

Pomada: bisnaga com 45 g. Embalagem com 1 bisnaga.

#### **USO DERMATOLÓGICO**

#### **USO PEDIÁTRICO**

#### **COMPOSIÇÃO**

Retinol ..... 1000 UI/g  
Colecalfiferol..... 400 UI/g  
Óxido de zinco..... 100 mg/g  
excipiente q.s.p. .... 1 g

Excipientes: monoleato de sorbitano, butilhidroxitolueno, petrolato branco, óleo mineral, essência Bouquet para pomada, base autoemulsionante iônica, propilenoglicol e água purificada q.s.p. 1 g.

### **II – INFORMAÇÕES AO PACIENTE**

#### **1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?**

Natiglós® é uma pomada secativa e cicatrizante é indicado para proteger a delicada pele do bebê na prevenção e tratamento de assaduras e brotoejas. Sua fórmula com vitamina A (retinol) e vitamina D (colecalfiferol) incorporadas a agentes penetrantes, emolientes e hidratantes, formam uma camada protetora na pele.

#### **2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?**

Natiglós® tem ação protetora, principalmente da pele dos bebês contra assaduras. Além das vitaminas A e D, a pomada possui em sua formulação óxido de zinco, que neutraliza os fatores de irritação da pele e facilita a reparação e cicatrização. O óxido de zinco evita a modificação da acidez normal da pele local e, com a vitamina A e D em base de óleo forma uma barreira de proteção da pele contra a urina, fezes e transpiração. Natiglós® ajuda proteger a pele por meio da redução da fricção e da formação de uma camada protetora (principalmente entre a pele e as roupas ou fraldas).

#### **3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Este medicamento é contraindicado para pacientes hipersensíveis aos componentes da fórmula. Se o paciente apresentar dermatite causada por fungos (micose cutânea), as lesões podem piorar com o uso do produto. Não aplicar em pele com lesões (feridas abertas).

#### **4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

##### **Precauções**

Na dermatite causadas por fraldas, as mesmas devem ser trocadas com frequência, mantendo-se a pele seca e, quando possível, exposta ao ar.

Para não irritar a pele do bebê, devido à fricção mecânica durante as trocas de fraldas e limpeza do perineo, a retirada total de Natiglós® a cada troca de fralda não é obrigatória.

Natiglós® não trata infecções provocadas por bactérias ou fungos.

Em casos raros, o óxido de zinco pode causar irritação da pele com o uso continuado do produto. Evite o contato do produto com os olhos. Não aplicar em pele com lesões (feridas abertas).

Deve-se evitar que as crianças venham a ingerir o produto, ainda que não se conheçam as consequências desta ingestão.

#### **Gravidez e Amamentação**

Informe seu médico a ocorrência de gravidez durante o tratamento ou após o seu término.

Informe também se estiver amamentando.

**Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.**

#### **Interações Medicamentosas**

Não há relatos de interações medicamentosas com o produto. Porém, recomenda-se evitar o uso concomitante com outros medicamentos tópicos.

**Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento.**

#### **5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?**

##### **Cuidados de armazenamento**

Natiglós® pomada deve ser mantido em sua embalagem original e conservado em temperatura ambiente (entre 15°C - 30°C). O prazo de validade de Natiglós® pomada é de 24 meses após a data de fabricação.

**Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.**

**Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.**

##### **Características físicas e organolépticas**

Natiglós® é uma pomada branca opaca, homogênea, com odor característico e isenta de partículas estranhas.

**Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.**

#### **TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORADO ALCANCE DAS CRIANÇAS.**

#### **6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?**

O uso diário de Natiglós® a cada troca de fralda diminui a ocorrência de assaduras em crianças.

##### **Modo de usar**

Antes de trocar a fralda, lave bem suas mãos.

Limpe cuidadosamente a pele do bebê, aplique uma quantidade generosa de Natiglós® e massageie suavemente para espalhar a pomada, formando uma camada protetora em toda a área coberta pela fralda, para evitar o contato da urina e fezes com a pele, principalmente à noite.

Lave as mãos imediatamente após a aplicação da pomada. Deve-se aplicar duas ou mais vezes ao dia, de acordo com a gravidade de cada caso ou a critério médico. Durante a fase crítica da assadura, aplicar todas as vezes que a criança for trocada. Evite esfregar a própria fralda suja e molhada nas assaduras das crianças.

**Siga corretamente o modo de usar. Em caso de dúvidas sobre este medicamento, procure orientação do farmacêutico. Não desaparecendo os sintomas, procure orientação de seu médico ou cirurgião-dentista.**

#### **7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?**

Se você esquecer de usar o Natiglós® pomada, aplique a próxima dose normalmente. O esquecimento de uma aplicação não provoca consequências, exceto eventual retardo na melhora da alteração da pele.

**Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.**

## **8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?**

Quando Natiglós<sup>®</sup> é utilizado o aparecimento de eventos adversos é raro. Em caso de reação adversa interrompa o uso imediatamente e informe seu médico.

Reação rara (ocorre entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento): Irritação com ardência temporária da pele.

**Informe ao seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento. Informe também à empresa através do seu serviço de atendimento.**

## **9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?**

Em caso de superdose ou ingestão acidental, procure auxílio médico imediatamente.

**Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.**

**Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação de um profissional de saúde.**

### **III- DIZERES LEGAIS MEDICAMENTO NOTIFICADO**

Farm. Resp.: Dr<sup>a</sup> Nandiana Sullyvan de Souza  
CRF/MG - n<sup>o</sup> 44.806

 **nativita<sup>®</sup>**

**Notificado e Produzido por:**  
**Nativita Indústria e Comércio Ltda.**  
CNPJ 65.271.900/0001-19  
Rua Paracatu, 1320 - Bandeirantes  
Juiz de Fora /MG - CEP 36047-040  
[www.nativita.ind.br](http://www.nativita.ind.br) - Indústria Brasileira

