



BULA PARA O PACIENTE:

POMADA MINANCORA®
Minancora & Cia LTDA.
Pomada dermatológica
Cloreto de benzalcônio + Óxido de zinco + Cânfora
0,005 g/g + 0,200 g/g + 0,050 g/g



POMADA MINANCORA®

Cloreto de benzalcônio + Óxido de zinco + Cânfora

I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

APRESENTAÇÃO

Pomada dermatológica com 30g, contendo 0,005 g/g de cloreto de benzalcônio, 0,200 g/g de óxido de zinco e 0,050 g/g de cânfora.

USO DERMATOLÓGICO (EXTERNO/ TÓPICO).

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 2 ANOS.

SOMENTE UTILIZAR EM CRIANÇAS ACIMA DE 2 ANOS, POIS PODE PROVOCAR INTOXICAÇÃO E CONVULSÕES.

COMPOSIÇÃO

Cada g de pomada contém:

Cloreto de benzalcônio.....0,005 g

Óxido de zinco.....0,200 g

Cânfora.....0,050 g

Excipientes: petrolato branco, parafina, cera amarela de abelha, propilenoglicol, corante vermelho de ponceau, butil-hidroxitolueno.

II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

A POMADA MINANCORA® é destinada para tratamento de doenças de pele tais como: espinhas, frieiras (disidroses), escaras e ainda como coadjuvante no tratamento de picadas de insetos, urticárias e pequenos ferimentos superficiais inclusive os ocasionados pelo barbear. Previne os odores desagradáveis das axilas e dos pés e o ressecamento da pele.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

A POMADA MINANCORA® é um medicamento antisséptico, adstringente e cicatrizante que tem como finalidade a prevenção e o tratamento das doenças da pele.

Antisséptico: Utilizado para inibir a proliferação de microrganismos presentes na superfície da pele.

Adstringente: Contraí os tecidos da pele, reduzindo as secreções e formando uma camada protetora, contribuindo para diminuição da inflamação.

Cicatrizante: produto que favorece a cicatrização.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Este medicamento é contraindicado para uso em indivíduos hipersensíveis aos componentes da fórmula.



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

Este medicamento é contraindicado para uso em crianças menores de 2 anos.

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

Até o momento, não foram relatadas quaisquer interações medicamentosas com a POMADA MINANCORA®.

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

Somente utilizar em crianças acima de 2 anos, pois pode provocar intoxicação e convulsões.

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

Atenção: Contém o corante vermelho de ponceau que pode, eventualmente, causar reações alérgicas.

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

A POMADA MINANCORA® deve ser conservada em temperatura ambiente (de 15° a 30°C). Proteger da luz. Este medicamento tem prazo de validade de 24 meses a partir da data de sua fabricação.

Não remova o selo de segurança presente no produto. Para abrir a embalagem da POMADA MINANCORA®, puxe a tampa.

Características físicas e organolépticas: Massa untuosa, cor rósea e odor característico de cânfora.

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.

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 fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Aplicar uma fina camada da POMADA MINANCORA®, na quantidade suficiente para cobrir a região afetada, sobre a pele limpa e seca, duas vezes ao dia (a cada 12 horas).

Não utilizar a POMADA MINANCORA® em mucosas e/ou ferimentos abertos, pois poderão ocorrer irritações. Caso o produto entre em contato com os olhos, região mucosa, ferimentos abertos, retire-o imediatamente, lavando delicadamente com água e sabão em abundância, e procure orientação médica.

Duração de tratamento: A POMADA MINANCORA® é indicada para tratamento sintomático.

Via de administração: A POMADA MINANCORA® é indicada para uso Dermatológico (externo/ tópico).

Não há estudos dos efeitos da POMADA MINANCORA® administrado por vias não recomendadas. Portanto, por segurança e para garantir a eficácia deste medicamento, a aplicação deve ser somente sobre o local afetado.

A Superdosagem da POMADA MINANCORA®, por uso tópico, não é conhecida, portanto utilize a POMADA MINANCORA®, conforme indicação, ou seja, duas vezes ao dia.



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?

Caso esqueça de aplicar uma dose, aplique-a assim que possível. No entanto, se estiver próximo do horário da dose seguinte, espere por este horário, respeitando sempre o intervalo determinado pela posologia. Nunca devem ser aplicadas duas doses ao mesmo tempo.

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

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

As frequências das reações adversas estão listadas a seguir de acordo com a seguinte convenção:

Reações muito comuns (ocorrem em mais de 10% dos pacientes que utilizam este medicamento).

Reações comuns (ocorrem entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento).

Reações incomuns (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento).

Reações raras (ocorrem entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento).

Reações muito raras (ocorrem em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento).

Reações desconhecidas (não podem ser estimadas a partir dos dados disponíveis).

A ocorrência de reação adversa com o uso do produto é muito rara (ocorre em menos de 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento). Todas as reações adversas ocorrem na pele e caracterizam-se por dermatite de contato, sendo estas: ardência, hiperemia (vermelhidão), prurido (coceira), formação de pápulas (elevação da pele) e vesículas (pequenas bolhas) e exsudato (secreção), podendo evoluir para descamação e crostas.

Informe seu médico, cirurgião-dentista ou farmacêutico o aparecimento de reações indesejáveis pelo uso do medicamento.

Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

Informe também à empresa através do seu Serviço Atendimento ao Consumidor (SAC).

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

O quadro clínico por ingestão acidental ou superdosagem, ainda não é conhecido. Na eventualidade, adotar as medidas habituais de apoio e controle das funções vitais.

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 0800-7226001, se você precisar de mais orientações.

III - DIZERES LEGAIS

Reg. M.S. 1.0690.0003.002-6.

Registrado e Produzido por: Minancora & Cia Ltda.

Minancora & Cia LTDA.

Bula POMADA MINANCORA® (Paciente) – Maio/2025



CNPJ 84.683.382/0003-57. Indústria Brasileira.

Serviço de Atendimento ao Consumidor (SAC) 0800 0 467676.

Rua Dona Francisca, 14.795 Joinville/SC.

Responsável Técnico: Ana Maria Gibertoni - CRF/SC 23066.

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas, procure orientação médica.

Esta bula foi atualizada pela Anvisa em ____/____/____





Histórico de Alteração da Bula

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bulas		
Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
		10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	DIZERES LEGAIS: alteração responsável técnico, atualização do logo, número de SAC e VIGIMED.	VP/VPS	Pomada Minâncora 0,005 g/g + 0,200 g/g + 0,050 g/g POM DER PT PLAS OPC X 30 G
06/05/2021	1747024212	10454 - ESPECÍFICO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	DIZERES LEGAIS: alteração responsável técnico	VP/VPS	Pomada Minâncora 0,005 g/g + 0,200 g/g + 0,050 g/g POM DER PT PLAS OPC X 30 G
16/04/2013	0291321136	10458 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	NA	NA	NA	NA	Versão Inicial	VP/VPS	Pomada Minâncora 0,005 g/g + 0,200 g/g + 0,050 g/g POM DER PT PLAS OPC X 30 G