



Item: Bula - 31486 - FRENTE  
Produto: **Ureativ**  
Dimensões: 155 X 210 mm  
Cor: Preto - 10% e 100%  
Fontes - 8,5 pt: Arial - **Humanst521 XBd BT**  
Acabamento: bula com dobra  
Motivo da alteração: emissão inicial  
Data: 03/12/2007  
Aprovação: 01

CRW  
Artes em  
Embalagens  
Farmacêuticas

crwdesign@terra.com.br

## Ureativ

uréia 20%



USO EXTERNO  
USO ADULTO

### FORMA FARMACÊUTICA E APRESENTAÇÕES

Creme: bisnagas com 50 g

### COMPOSIÇÃO

Cada grama de creme contém:

uréia.....0,2 g  
Excipientes\* q.s.p. ....1,0 g

\*Excipientes: Unibase BK (água, álcool cetoestearílico, polissorbatato 60, óleo mineral, acetato cetílico, álcool acetilado de lanolina, glicerina, fenoxietanol, metilparabeno, etilparabeno, propilparabeno, butilparabeno), Lanol 99 (isononanoato de isononila), Chemynol (fenoxietanol, metilparabeno, etilparabeno, propilparabeno, butilparabeno), Uniquelan (edetato dissódico), ácido cítrico e água purificada.

### INFORMAÇÕES AO PACIENTE

**Ação esperada do medicamento: Ureativ** é um produto de uso tópico, que atua como hidratante, emoliente e queratolítico no tratamento da pele seca e áspera, hiperqueratoses, ictioses, eczemas e calosidades em áreas rugosas como das mãos, cotovelos, joelhos e pés.

**Cuidados de armazenamento:** mantenha o produto em sua embalagem original, em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C).

**Prazo de validade:** o prazo de validade é de 24 meses, contados a partir da data de fabricação, e encontra-se impresso na embalagem externa do produto, juntamente com o número do lote. Não utilize medicamentos que estejam fora do prazo de validade, pois o efeito desejado pode não ser obtido.

**Gravidez e lactação:** informe ao seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informe ao seu médico se estiver amamentando.

**Cuidados de administração:** exclusivamente para uso externo. Não deixe entrar em contato com os olhos, nem utilize o produto nas áreas próximas aos mesmos. Evitar contato com as mucosas. Se, acidentalmente, o medicamento entrar em contato com os olhos, lave-os com bastante água. Não há relatos de interferências de outros medicamentos com a uréia, desde que ela seja utilizada de maneira

tópica e adequada. Não aplicar sobre áreas de pele com fissuras ou outras lesões, pois pode haver ardência local. Caso isso ocorra, descontinuar o tratamento.

**Interrupção do tratamento:** não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

**Reações adversas:** interrompa o uso do produto e informe ao seu médico o aparecimento de reações desagradáveis tais como vermelhidão ou qualquer irritação local não existente antes do seu uso.

### TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

**Contra-indicações e precauções: Ureativ** não deve ser administrado à pacientes com alergia conhecida aos componentes da fórmula.

### SIGA CORRETAMENTE O MODO DE USAR, NÃO DESAPARECENDO OS SINTOMAS PROCURE ORIENTAÇÃO MÉDICA.

### INFORMAÇÕES TÉCNICAS

O **Ureativ** contém uréia, um dos componentes do Fator Natural de Hidratação (NMF) do manto hidrolipídico da pele. No NMF, a concentração de uréia varia de 4% a 7%. Quando aplicada topicamente, a uréia apresenta ação hidratante, queratolítica e descamativa, devido à sua capacidade de solubilizar e desnaturar as proteínas da pele (ação proteolítica) e aumentar a hidratação por sua capacidade de se unir à água e acelerar a penetração cutânea.

### INDICAÇÕES

**Ureativ** é indicado como hidratante, emoliente e queratolítico no tratamento da pele seca e áspera, hiperqueratoses, ictioses, eczemas e calosidades em áreas rugosas de mãos, cotovelos, joelhos e pés.

### CONTRA-INDICAÇÕES

O produto é contra-indicado a pessoas com antecedentes de hipersensibilidade aos componentes da fórmula.

### PRECAUÇÕES E ADVERTÊNCIAS

**Exclusivamente para uso externo. Não deixe entrar em contato com os olhos, nem utilize o produto nas áreas próximas aos mesmos.**

	<p>Item: Bula - 31486 - <b>VERSO</b>  <b>Produto: Ureativ</b>  <b>Dimensões:</b> 155 X 210 mm  <b>Cor:</b> Preto - 10% e 100%  <b>Fontes - 8,5 pt:</b> Arial - <b>Humanst521 XBd BT</b>  <b>Acabamento:</b> bula com dobra  <b>Motivo da alteração:</b> emissão inicial  <b>Data:</b> 03/12/2007  <b>Aprovação:</b> 01</p>	<p>CRW  Artes em  Embalagens  Farmacêuticas</p> <p><i>crwdesign@terra.com.br</i></p>
---	--	--

Se acidentalmente, o medicamento entrar em contato com os olhos, lavar com bastante água. Evitar contato com mucosas. Não aplicar sobre áreas de pele com fissuras ou outras lesões, pois pode haver ardência local. Caso isso ocorra, descontinuar o tratamento. Informe seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informe seu médico se estiver amamentando.

#### INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Não há relatos de interações medicamentosas com uréia, desde que ela seja utilizada de maneira tópica e adequada.

#### REAÇÕES ADVERSAS

Podem ocorrer reações desagradáveis, tais como vermelhidão ou irritação local. Caso

isso ocorra, interrompa o uso do produto.

#### POSOLOGIA E MODO DE USAR

Aplicar uniformemente sobre as áreas ressecadas da pele, 2 a 3 vezes ao dia.

#### SUPERDOSAGEM

Não existe um antídoto específico disponível para a superdose tópica crônica. O tratamento é sintomático, de suporte e consiste na descontinuação da terapia.

#### PACIENTES IDOSOS

Embora estudos apropriados com uréia tópica em idosos não terem sido realizados, problemas específicos à Geriatria não limitam a utilidade dos mesmos nos pacientes idosos.

Nº do lote, data de fabricação e prazo de validade: vide cartucho.  
Farmacêutica Responsável: Luciana Righetto - CRF/SP 32.968  
MS 1.1013.0255.003-8

Glenmark Farmacêutica Ltda.  
Rua Alexandre Dumas, 1711 - São Paulo - SP  
CNPJ 44.363.661/0001-57 - Indústria Brasileira