



ICADEN[®]
(nitrato de isoconazol 10 mg/g)

Creme

LEO Pharma Ltda.

Bula do Paciente



IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Icaden®

nitrato de isoconazol

APRESENTAÇÃO

Creme 10 mg/g: embalagem contendo uma bisnaga com 20 g.

VIA DERMATOLÓGICA USO ADULTO E PEDIÁTRICO

COMPOSIÇÃO

Cada grama de creme contém 10 mg de nitrato de isoconazol (equivalente a 8,69 mg de isoconazol).

Excipientes: polissorbato 60, estearato de sorbitana, álcool cetosteárilico, petrolato líquido, petrolato amarelo e água purificada.

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Icaden® é indicado para o tratamento de infecções superficiais na pele provocadas por fungos, leveduras e bolores (estas infecções são também conhecidas como micoses). Também é indicado em eritrasma, doença de pele causada por uma bactéria específica.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

O nitrato de isoconazol, a substância ativa presente em Icaden® creme, é um antimicótico eficaz contra fungos, leveduras e bolores que provocam micoses na pele. Também apresenta eficácia contra o agente causador do eritrasma.

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Você não deve usar Icaden® no caso de ter hipersensibilidade (sensibilidade excessiva que causa alergia) ao nitrato de isoconazol ou a qualquer componente da fórmula (composição do medicamento).

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

Advertências e Precauções

Icaden® não deve entrar em contato com os olhos, se você o utilizar no rosto. Caso ocorra tal contato, lave imediatamente os olhos com bastante água corrente ou com soro fisiológico.

Para o sucesso do tratamento, é necessário adotar medidas higiênicas regulares. Seu médico poderá orientá-lo. Para evitar infecções repetidas, é recomendável que você troque e limpe diariamente as toalhas e as roupas íntimas, que devem ser preferencialmente de algodão.

No caso de infecções na região entre os dedos das mãos ou dos pés, é aconselhável que você mantenha uma tira de gaze (atadura) com Icaden® creme no local afetado. Mantenha limpo o local afetado. Em caso de pé de atleta (também conhecido como frieira, doença da pele localizada entre os dedos dos pés), você deve secar cuidadosamente os espaços entre os dedos após o banho. Você também deve trocar as meias diariamente.

Se Icaden® creme for aplicado na região genital, a efetividade de preservativos de látex (como por exemplo camisinhas e diafragmas) pode ser diminuída devido a possibilidade dos componentes petrolato líquido e petrolato amarelo causarem danos nesses preservativos.



Gravidez e amamentação

A experiência com o uso de medicamentos que contêm nitrato de isoconazol durante a gravidez não indica risco de ocorrência de malformação no feto em seres humanos.

Não há conhecimento sobre a excreção de nitrato de isoconazol no leite materno. Desta forma, um risco de exposição para o lactente (bebê, criança que está sendo amamentado/a) não pode ser excluído.

Caso você esteja amamentando, evite aplicar Icaden® nos mamilos, para prevenir a ingestão do produto por lactentes (bebê, criança que está sendo amamentado/a).

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

Uso criterioso no aleitamento ou na doação de leite humano. O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.

Fertilidade

Dados pré-clínicos não indicaram nenhum risco na fertilidade.

Uso em idosos

Não foram realizadas investigações especiais em indivíduos idosos.

Efeitos sobre a habilidade de dirigir ou operar máquinas

Não foram realizadas investigações especiais sobre a influência do nitrato de isoconazol na habilidade em dirigir ou operar máquinas.

Interações medicamentosas

Estudos de interação não foram realizados.

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

Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

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

Icaden® creme deve ser armazenado em temperatura ambiente (de 15 °C a 30 °C). Proteger da luz. Após aberto, válido por 3 meses.

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.

Icaden® creme apresenta-se na forma de creme branco a levemente amarelado e opaco.

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?

Via dermatológica (uso na pele).

Você deve espalhar cuidadosamente uma camada de Icaden® creme uma vez por dia nas áreas afetadas da pele, a menos que seu médico recomende outra frequência de uso.



Não use uma quantidade deste produto maior do que a recomendada pelo médico, pois você poderá ter reações desagradáveis no local de aplicação.

Como regra geral para infecções fúngicas (infecções causadas por fungos), você deve manter o tratamento no local afetado (topicamente na pele doente) por um período de 2 a 3 semanas, e até por 4 semanas em infecções resistentes ao tratamento (particularmente infecções na região entre os dedos das mãos ou dos pés). Períodos de tratamento mais prolongados também são possíveis.

O tratamento não deve ser interrompido assim que os sintomas diminuam, pois eles podem voltar. Por isso, para evitar recorrência (repetição) da doença, o tratamento deve ser continuado por pelo menos 2 semanas após a cura clínica (desaparecimento dos sintomas percebidos pelo paciente).

Se você usar Icaden[®] de forma correta, os sintomas devem melhorar durante o tratamento e permanecer ausentes após o término do tratamento. Se os sintomas persistirem ou voltarem a ocorrer, entre em contato com seu médico.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento do seu médico.

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

Se você se esquecer de aplicar uma dose, não aumente a quantidade de Icaden[®] para compensar uma dose esquecida.

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?

Como todos os medicamentos, Icaden[®] pode provocar reações adversas em alguns pacientes. Dentre elas:

Reações comuns (ocorrem entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): irritação e queimação no local da aplicação.

Reações incomuns (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento): ressecamento e coceira (prurido) no local da aplicação; inflamação da pele com a liberação de um líquido claro (eczema exsudativo); aparecimento de pequenas bolhas cheias de líquido (disidrose); dermatite de contato (irritação da pele com inflamação ou edema (inchaço)).

Reações raras (ocorrem entre 0,01% e 0,1% dos pacientes que utilizam este medicamento): inchaço e rachadura (fissura) no local da aplicação.

Reações de frequência desconhecida (não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis): vermelhidão (eritema) e formação de bolhas (vesículas) no local da aplicação; reação alérgica na pele.

Icaden[®] creme contém álcool cetosteárilico em sua formulação, que pode causar reações locais na 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 DESTES MEDICAMENTO?

Resultados de estudos de toxicidade aguda (um tipo de estudo científico) indicaram que não é esperado qualquer risco de intoxicação aguda após uma única aplicação na pele de uma superdose (aplicação de grande quantidade do medicamento sobre uma área grande da pele em condições favoráveis de absorção) ou após uma ingestão oral inadvertida.



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.

DIZERES LEGAIS

Registro: 1.8569.0008

Produzido por:

LEO Pharma Manufacturing Italy S.r.l.
Segrate, Itália

Importado por:

LEO Pharma Ltda.
Itapevi, São Paulo

Registrado por:

LEO Pharma Ltda.
Av. Eng. Luis Carlos Berrini, 1645, Cj. 71
CEP 04571-011 - São Paulo - SP
CNPJ 11.424.477/0001-10

Serviço de Atendimento ao Consumidor: 0800 779 7799

Venda sob prescrição.

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 07/04/2026.

Icaden[®] é uma marca registrada da LEO Pharma A/S.



Icaden_VP06_creme CCDS eDoc-000775305 v1.0



ICADEN® (isoconazol, nitrato de isoconazol) HISTÓRICO DE ALTERAÇÃO DA BULA									
Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera a 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
07/04/2026	-	10451 - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	18/11/2024	1575166/24-0	11725 - RDC 73/2016 - NOVO - Inclusão de novo DIFA sem CA-DIFA	09/03/2026	-	VP/VPS 04	Solução 10 mg/mL
				1575200/24-3	11113 - RDC 73/2016 - NOVO - Mudança de condição de armazenamento adicional do medicamento		-5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? - Dizeres legais	VP 06	Creme 10 mg/mL
				1575175/24-9	11104 - RDC 73/2016 - NOVO - Redução do prazo de validade do medicamento		-7. Cuidados de armazenamento do medicamento - Dizeres legais	VPS 06	
28/01/2025	-	10451 - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	-	-	- Composição - 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? - 8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP 05	Creme 10 mg/mL
							- Composição - 5. Advertências e precauções	VPS 05	
							- 4. O que devo saber antes de usar este medicamento?	VP 04	Solução 10 mg/mL
							- 5. Advertências e precauções - Dizeres legais	VPS 04	
22/03/2024	0361765/24-0	10451 - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	-	-	- Dizeres legais	VP/VPS 03	Solução 10 mg/mL

19/03/2024	0341809/24-1	10451 - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	-	-	- Apresentações - 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? - 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar este medicamento? - Dizeres legais	VP 04	Creme 10 mg/mL
							- Apresentações - 5. Advertências e precauções - 7. Cuidados de armazenamento do medicamento - Dizeres legais	VPS 04	
23/04/2021	1553558/21-4	10451 - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	-	-	-	-	- 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? - 8. Quais os males que este medicamento pode me causar?	VP 02	Solução 10 mg/mL
							- 5. Advertências e precauções - 9. Reações adversas - Alterações editoriais ao longo de todo texto	VPS 02	Creme 10 mg/mL
30/06/2020	2098155/20-4	10458 - MEDICAMENTO NOVO - Inclusão Inicial de Texto de Bula – publicação no Bulário RDC 60/12	09/12/2019	3409470/19-9	11200 - MEDICAMENTO NOVO - Solicitação de Transferência de Titularidade de Registro (operação comercial)	02/03/2020	- Apresentação - Dizeres legais	VP 01	Solução 10 mg/mL
							- Dizeres legais	VPS 01	Creme 10 mg/mL