



Dermatologia | Medicamentos | Acne

aceduo®

Substância activa

Adapaleno 1 mg/g, Peróxido de Benzoílo Anidro 25 mg/g

Apresentação

Gel – Frasco 60 g

Indicações Terapêuticas

Tratamento cutâneo da acne vulgaris quando existem comedões, pápulas e pústulas.

Aceduo é indicado em adultos, adolescentes e crianças com idade igual ou superior a 9 anos.

Posologia

Aceduo deve ser aplicado em todas as áreas afetadas pela acne uma vez por dia, à noite, sobre uma pele limpa e seca. Deve ser aplicada uma camada fina de gel, com a ponta dos dedos, evitando o contacto com os olhos e lábios

aceduo®

INFORMAÇÕES ESSENCIAIS COMPATÍVEIS COM O RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO | NOME DO MEDICAMENTO Aceduo 1 mg/g + 25 mg/g gel. 1 g de gel contém 1 mg de adapaleno e 25 mg de peróxido de benzoílo anidro (sob a forma de peróxido de benzoílo hidratado). **INDICAÇÕES TERAPÉUTICAS** Indicado em adultos, adolescentes e crianças ≥ 9 anos para o tratamento cutâneo da acne vulgaris quando existem comedões, pápulas e pústulas. **POSOLOGIA E MODO DE ADMINISTRAÇÃO** Uso cutâneo. Aplicar em todas as áreas afetadas pela acne 1x/dia, à noite, sobre a pele limpa e seca. Evitar contacto com os olhos e lábios. A duração do tratamento é determinada pelo médico com base na condição clínica. **CONTRAINDICAÇÕES** Hipersensibilidade às substâncias ativas ou a qualquer um dos excipientes; gravidez; mulheres que planeiam engravidar. **ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE UTILIZAÇÃO** Interromper se ocorrer uma reação que sugira sensibilidade a qualquer componente da formulação. Não aplicar em pele danificada, lesada, eczematosa ou queimada do sol. Se Aceduo entrar em contacto com os olhos, boca, narinas ou membranas mucosas, lavar imediatamente com água morna. **EFEITOS INDESEJÁVEIS** Xerose cutânea, dermatite de contacto irritativa, irritação cutânea, sensação de ardor na pele, eritema, esfoliação cutânea; prurido, queimadura solar; edema palpebral, reação anafilática, aperto da garganta, dispneia, dermatite de contacto alérgica, cara inchada, dor da pele, bolhas, descoloração da pele, urticária, queimadura no local da aplicação. **Notificação de suspeitas de reações adversas:** Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas através do Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaoram> (preferencialmente) ou através dos seguintes contactos: Direção de Gestão do Risco de Medicamentos Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53 1749-004 Lisboa Tel: +351 21 798 73 73 Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita) E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt. **MSRM e não participado. Para mais informações deverá contactar o Titular da AIM:** Laboratoires Medgen, 24 Rue Erlanger, Paris, França, NIF: FR 11889930897. **Entidade Responsável pela Promoção:** Laboratório EDOL, Produtos Farmacêuticos S.A. - Av. 25 de Abril, nº 6, 2795-225 Linda-a-Velha, Portugal, NIF: 507072642 **Versão 1.0 (fevereiro 2025).**