

**МИЦЕТАЛ дермален крем
(FLUTRIMAZOLE)**

СЪСТАВ

В 100 g крем се съдържа:

Лекарствено вещество: Flutrimazole 1 g

Помощни вещества: Бензилов алкохол, кетомакрогол 1000, цетостеарилов алкохол, глицерил моностеарат 40-50%, диизопропил адипат, безводен натриев фосфат, натриев дихидроген фосфат дихидрат, макрогол 400 и пречистена вода.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И СЪСТАВ НА ОПАКОВКАТА

Крем, алуминиева туба 30 g

ДЕЙСТВИЕ

Лекарственото вещество на МИЦЕТАЛ дермален крем Flutrimazole е локален антимикотичен агент.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

ЦСЦ Фармасютикъл Лтд - България ЕООД, ул. Асен Йорданов 10, София

ПОКАЗАНИЯ

Локално лечение на повърхностни кожни микози причинени от чувствителни гъбички, като:

- кожни инфекции причинени от дерматофити, например различни форми на трихофития;
- кожни инфекции причинени от дрожди, основно кожни кандидиази;
- версиколорна пириаза.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

МИЦЕТАЛ дермален крем е противопоказан при пациенти с доказана свръхчувствителност към други имидазолови антимиотици или към някоя от съставките на лекарствения продукт.

ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

МИЦЕТАЛ дермален крем е само за външна употреба и не бива да се прилага в области с лигавици.

ЛЕКАРСТВЕНИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Няма описани взаимодействия с други лекарствени продукти.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Да не се прилага при деца под 10 години.

Бременност и кърмене

МИЦЕТАЛ дермален крем може да се прилага през първите три месеца от бременността само когато лекаря реши, че лекарственият продукт е крайно необходим за лечението на пациентката.

Няма данни дали Flutrimazole се отделя чрез кърмата, затова е необходимо внимание при употребата на лекарството от кърмачки.

Влияние върху способността за шофиране и работата с машини

Не оказва влияние

ДОЗИРОВКА

МИЦЕТАЛ дермален крем трябва да се прилага веднъж дневно при възрастни и деца над 10 години. Количеството приложен крем трябва да покрива изцяло болното място и областите около него и внимателно да се масажира, за да може да се получи максимално проникване. Ако инфекцията е в областта на пръстите или таза, под гърдите или в областта на слабините, трябва да се приложи малко количество крем, за предпочитане вечер, за да се предпази кожата от нараняване. Пациентът трябва да бъде осведомен за обичайните мерки за хигиена, за да се избегнат източниците за ново или повторно инфектиране.



ПРОДЪЛЖИТЕЛНОСТ НА ЛЕЧЕНИЕТО

Продължителността на лечението се определя от лекуващия лекар в зависимост от вида и мястото на поражението или от инфектиращия микроорганизъм. През първите няколко дни на лечението трябва да има видимо подобрене. Все пак лечението не бива да се прекъсва до изтичане на предписания от лекаря период на лечение.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Понякога през първите няколко дни на лечението може да се появят леко зачервяване, парене, болка или дразнене в третираната област, които в редки случаи могат да доведат до прекъсване на лечението.

При появата на нежелани лекарствени реакции, неописани в тази листовка, моля консултирайте се с Вашия лекар или фармацевт.

СРОК НА ГОДНОСТ

Преди употреба на този лекарствен продукт, проверете срока на годност, отбелязан в основата на алуминиевата туба или на капака на кутията.

Да се съхранява при температура под +25°С.

ПРОИЗВОДИТЕЛИ

J. URIACH & Cia S.A., Degá Bahí, 59, 08026 Barcelona (Spain)

ЦСЦ Фармасютикъл - България ЕООД, ул. Асен Йорданов 10, София

ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

Август 2004 г.

