

SOPHARMA**ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА**

Моля прочетете внимателно тази листовка. Тя съдържа важна за Вас информация. Ако имате допълнителни въпроси, моля обърнете се към Вашия лекуваш лекар.

**MYCADERMIN®
МИКОДЕРМИН®****СЪСТАВ**

В 18 g маз се съдържат:

Лекарствени вещества:

Zinc undecylenate 3,6 g

Undecylenic acid 0,9 g

Помощни вещества: Безводен ланолин, течен парафин, вазелин.**ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ФАРМАКО-ТЕРАПЕВТИЧНА ГРУПА**

Микодермин под формата на маз е противогъбичен дерматологичен продукт.

ПОКАЗАНИЯ

В кои случаи може да се прилага Микодермин?

Продуктът се прилага при:



Гъбични кожни заболявания между пръстите, в слабините, по останалите части на гладката кожа и по окосмената част на главата, при гъбично възпаление на кожата на места с повищено триене - под гърдите, бедрата и др.(интертриго)

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

В кои случаи не трябва да се прилага Микодермин?

Не се прилага при свръхчувствителност към съставките на продукта и деца под 2 годишна възраст.

ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

Кога Микодермин трябва да се прилага с повищено внимание?

Да се избягва употребата на продукта близо до очите и да не се прилага при открити рани. Да се прилага внимателно при болни с диабет.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Няма данни за увреждащ ефект върху плода при бременност и за екскрецията му с кърмата при локално прилагане на Микодермин, но се препоръчва да не се аплицира върху голяма площ и продължително време при бременност и кърмене.

Няма данни за нарушаване на способността за шофиране и работа с машини, изискващи повищено внимание.

ЛЕКАРСТВИ ВЗАЙМОДЕЙСТВИЯ

Какви други лекарствени продукти повлияват действието на Микодермин?



Досега не са наблюдавани клинично значими лекарствени взаимодействия при локалното приложение на продукта.

НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ДОЗИРОВКА

Засегнатите участъци от кожата се намазват 1-2 пъти дневно. Препоръчва се лечението да продължи един месец. След изчезване на клиничните прояви лечението трябва да продължи още 2-4 седмици, като засегнатите участъци се намазват 1-2 пъти седмично.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Какви нежелани реакции могат да настъпят при прилагането на Микодермин?

При локално прилагане понякога може да предизвика сърбеж, зачервяване, парене, обриви.

За всички нежелани лекарствени реакции, включително и неописани в листовката, пациентът трябва незабавно да съобщи на своя лекуващ лекар.

ПРЕДОЗИРАНЕ

Какво да се предприеме, ако Микодермин е приложен в много високи дози (умишлено или погрешно предозиране)?

Досега няма данни на предозиране с продукта при локално приложение.

ИНСТРУКЦИИ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

В оригинална опаковка на сухо и защитено от светлина място при температура под 25° C.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!



СРОК НА ГОДНОСТ

Три години от датата на производство.

Срок на годност след отваряне на опаковката: до 1 месец.

Да не се употребява след изтичане срока на годност!

ДАННИ ЗА ОПАКОВКАТА

По 18 g от продукта се дозират в алуминиеви туби, които се поставят в единични картонени кутии заедно с листовка с указания за употреба.

НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ

Без лекарско предписание.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

СОФАРМА АД, България

1220 София, ул. "Илиенско шосе" № 16

ПРОИЗВОДИТЕЛ

СОФАРМА АД, България

1220 София, ул. "Илиенско шосе" № 16

"Врамед" АД

5660 с. Врабево, ул. "Христо Ботев" № 6

община Троян

ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА

01.10.2003 г.

