

**МИСЕТАЛ дермален разтвор
(FLUTRIMAZOLE)**

СЪСТАВ

В 100 ml разтвор се съдържа:

Лекарствено вещество: Flutrimazole 1 g

Помощни вещества: октилдодеканол, макрогол 400 и етанол.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И СЪСТАВ НА ОПАКОВКАТА

МИСЕТАЛ дермален разтвор, спрей за локално приложение в бутилка от 30 ml

ДЕЙСТВИЕ

Лекарственото вещество на МИСЕТАЛ дермален разтвор Flutrimazole е локален противогъбичен агент.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

ЦСЦ Фармасютикъл Лтд - България ЕООД, ул. Асен Йорданов 10, София 1000

ПОКАЗАНИЯ

Локално лечение на пъвърхностни 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 питириаза.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

МИСЕТАЛ дермален разтвор е противопоказан при пациенти с доказана свръхчувствителност към имидазолови противогъбични продукти или към някое от помощните вещества на лекарствения продукт.

ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ЗА УПОТРЕБА

МИСЕТАЛ дермален разтвор е само за външно приложение върху кожата и не бива да се прилага в области с лигавица. Да се избягва контакт с очите. В случай на такъв трябва да се изплакнат обилно с вода.

ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Няма описани взаимодействия с други лекарства.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Бременност и кърмене

МИСЕТАЛ дермален разтвор може да се прилага през първите три месеца от бременността, само когато лекаря реши, че лекарственият продукт е крайно необходимо за лечението на пациентката. Няма данни дали Flutrimazole се отделя чрез кърмата, затова е необходимо внимание при употребата на лекарство от кърмачки.

Влияние върху способността за шофиране и работата с машини

Не оказва влияние

ДОЗИРОВКА

МИСЕТАЛ дермален разтвор трябва да се прилага веднъж дневно при възрастни и деца над 10 години. При пациенти с диагноза за дерматофитоза или кожни кандидомикози, количеството приложен крем трябва да покрива изцяло болното място и областите около него. При пациенти с pityriasis versicolor разтвора трябва да се приложи по цялото тяло.

Пациентът трябва да бъде осведомен за обичайните мерки за хигиена. Пациентите трябва да бъдат осведомени за източниците за ново или повторно инфектиране.



ПРОДЪЛЖИТЕЛНОСТ НА ЛЕЧЕНИЕТО

Продължителността на лечението се определя от лекаря в зависимост от вида на лезията или от инфектиращите микроорганизми, както и от нейното място. През първите няколко дни на лечението трябва да има видимо подобрение. Все пак лечението не бива да се прекъсва до изтичане на предписания от лекаря период на лечение.

Консултирайте се с Вашия лекар в случай, че след 4-седмично лечение няма очевидно подобрение

ПРЕДОЗИРАНЕ

При предозирание, моля свържете се с Вашия лекар или най-близката болница.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Понякога през първите няколко дни на лечението може да се появят леко зачервяване, парене, болка или дразнене в областта на приложение, 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 на етикета на бутилката или на долния капак на кутията.

Да се съхранява при температура под + 25° С.

ПРОИЗВОДИТЕЛИ

J. URIACH & Cia S.A., Av. Cami Reial 51-5708184 Palan Solita I Pregamans, Barcelona (Spain)

Laboratorios Menarini S.A., Alfons XII, 587-08918 Badalona, Spain

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

ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

Август 2004 г.

