



**МИЦЕТАЛ гел,
(FLUTRIMAZOLE)**

СЪСТАВ

100 g гел съдържат:

Лекарствено вещество:

Flutrimazole 1 g

Помощни вещества:

Полисорбат 20, 60% каприлил / каприл глюкозид, 30% кокамидопропил бетаин, 30% акрилат / стеарат-20 метакрилат кополимер, диазолидиния урея, диметикон, натриев хидроксид, есенция и пречистена вода.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И СЪСТАВ НА ОПАКОВКАТА

МИСЕТАЛ гел, опакован в бутилка от полиетилен с висока плътност, съдържаща 100 g гел.

ДЕЙСТВИЕ

Лекарственото вещество на МИСЕТАЛ гел Flutrimazole е локален антимикотичен агент.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

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

ПРИЛОЖЕНИЕ

Локално лечение на инфекции, причинени от *Pityrosporum sp.*, като pityriasis capitis (пърхот) и себореен дерматит.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

МИСЕТАЛ гел е противопоказан при пациенти с доказана свръхчувствителност към имидазолови антимиотици или към някое от помощните вещества на лекарствения продукт.

ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ЗА УПОТРЕБА

МИСЕТАЛ гел е само за външна употреба върху кожата и не бива да се прилага в области с лигавици. Да се избягва контакт с очите. В случай на такъв очите трябва да се изплакнат обилно с вода.

ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Няма описани взаимодействия с други лекарства.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Не се прилага при деца под 10 години.

Бременност и кърмене

МИСЕТАЛ гел може да се прилага през първите три месеца от бременността само когато лекарят реши, че лекарственото средство е крайно необходимо за лечението на пациентката.

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

Влияние върху способността за шофиране и работата с машини

Не оказва влияние

ДОЗИРОВКА

МИСЕТАЛ гел се прилага 3 пъти седмично при възрастни и деца над 10 години в продължение на 4 седмици. Гелът трябва да се прилага върху окосмената част на главата и областите около нея, с леко масажирание и втриване. Трябва да се остави да подейства около 3-5 минути преди да се измие обилно с вода.



ПРОДЪЛЖИТЕЛНОСТ НА ЛЕЧЕНИЕТО

Продължителността на лечението се определя от лекаря в зависимост от вида и мястото на поражението или инфектиращите микроорганизми. 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. За да се получи пълно оздравяване на инфекцията е много важно да се завърши пълния курс на лечение с продукта, дори ако симптомите започнат да се подобряват в продължение на няколко дни.

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 кутията.

Да се съхранява при температура под +25° C.

ПРОИЗВОДИТЕЛИ

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

Ferrer International S.A., Juan Boscalla, 1-9, 08190 Sant Cugat del Valles, Barselona, Spain

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

ПОСЛЕДНА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

Август 2004 г.

