

ИАЛ
ОДОБРЕНО!
ДАТА 15.07.03

Информация за пациента. Моля, прочетете внимателно !

Bifonazol – SL

Бифоназол – SL

Състав

Лекарствено вещество:

Bifonazole 10 mg/g.

Помощни вещества:

Триклозан, стеаромакрогол 1050, стеаромакрогол 100, стеаропропиленгликол 1125, изохексадекан, цетилстеарилетилхексаноат, стеаринова киселина, диметикон, вазелин, бензилов алкохол, пречистена вода.

Лекарствена форма и опаковка

Алуминиева туба с капачка, заедно с листовка за пациента, поставени в картонена кутия.

Съдържание на 1 опаковка: 15 g, 20 g, 30 g крем.

Притежател на разрешението за употреба

Словакофарма АД

Хлоховец, Словашка република

Производител

Словакофарма АД

Хлоховец, Словашка република

Действие

Бифоназол е широкоспектърно антимиотично средство, удобно за локално лечение на кожни инфекции, причинени от дерматофити, дрожди, плесени и други гъбички. Прониква бързо през засегнатите от инфекция кожни слоеве и убива причинителите или спира техния растеж.



Показания

Бифоназол е предназначен за лечение на дерматомикози (остри и хронични) на окосмените и неокосмени участъци на кожата:

- Микози на кожата – интердигитални микози (между пръстите), причинени от дерматофити и повърхностни кандидози на кожата;
- разноцветен лишей;
- микози на кожата, причинени от плесени;
- кожни заболявания, вторично инфектирани от същите дерматофити.

Противопоказания

• Бифоназол не трябва да се прилага при свръхчувствителност към лекарственото вещество или към някое от помощните вещества.

• Да не се използва при кърмачета и да не се прилага върху лигавици поради наличието на бензилов алкохол в състава на помощните вещества;

• Не се препоръчва използването на оклузивни превръзки при приложение на продукта, поради опасност от зачервяване на кожата;

- Да се избягва контакт с очите;
- Да се има предвид, че при третиране на големи кожни участъци и/или лезии е възможна системна резорбция.

Нежелани лекарствени реакции

Бифоназол притежава много добра кожна поносимост. Локални кожни реакции се наблюдават в много редки случаи и включват преходно зачервяване, сърбеж и слабо парене. Възможна е и поява на контактен дерматит, който изчезва след прекъсване на лечението и ерозии, които обаче налагат спиране на лечението. При поява на ерозии на кожата, лечението трябва да се прекрати.

При поява на нежелани лекарствени реакции или други необичайни реакции, трябва да се консултирате с Вашия лекар относно по-нататъшната употреба на лекарствения продукт.

Лекарствени взаимодействия

• Не са установени.

Дозировка и начин на приложение

• Бифоназол може да се използва от възрастни, юноши и деца.



Продължителността на лечението варира в зависимост от естеството на заболяването:

- микози на стъпалото или областите между пръстите – 3 седмици;
- микози на ръцете, тинеа (гъбична инфекция между пръстите на краката) и интертриго (обрив между кожните гънки) – 2-3 седмици;
- пителиазис верзиколор (разноцветен лишей) – 2 седмици;
- повърхностни кожни кандидози – 2-4 седмици;

Начин на приложение

Бифоназол крем се прилага върху засегнатите области (включвайки и 5-мм ивица от здрава кожа) в тънък слой, веднъж дневно, за достатъчен период от време (седмици до месеци). Засегнатите области трябва да се измият и подсушат напълно преди прилагането на крема. За област с големината на длан е достатъчно количество от 1 см крем. За да се избегне възобновяване на заболяването, лечението трябва да продължи 1-2 седмици след изчезване на субективните оплаквания и отзвучаване на симптомите.

Лекарственият продукт не трябва да се използва за период, по-дълъг от 1 седмица, освен в случаите, когато това е предписано от лекар. Ако не настъпи подобрение на състоянието или при задълбочаване на симптомите, трябва да се обърнете към лекар.

Предпазни мерки

Не използвайте друг лекарствен продукт за локално приложение заедно с бифоназол. По време на бременност, кремът може да се използва само в изключителни случаи. По време на кърмене не трябва да се прилага върху млечните зърна.

Предозиране

При локално лечение с бифоназол не са наблюдавани случаи на предозиране. В случай на инцидентно поглъщане на лекарствения продукт от дете, трябва да се обърнете към лекар.

Срок на годност

2 години.

Внимание

Да се съхранява на място, недостъпно за деца!



Да не се употребява след изтичането на срока на годност, който е отбелязан върху опаковката.

Адрес за контакти

ТП СЛОВАКОФАРМА АД
бул. "Н. Й. Вапцаров" No 25, София 1407
тел. 9 62 41 91, 9 62 41 40

Последна редакция : март 2003 г

