

FENISTIL*gel 30 g 0,1%

Marchio: FENISTIL
Codice Min.: 020124121
Link: [clicca qui per acquistare](#)



DENOMINAZIONEFENISTIL 0,1% GEL**CATEGORIA**
FARMACOTERAPEUTICAAntipruriginosi, inclusi antistaminici,
anestetici, ecc.**PRINCIPI ATTIVI**Dimetindene
maleato.**ECCIPIENTI**Benzalconio cloruro; sodio edetato;
carbopol 974 P; sodio idrossido; propilenglicole; acqua
depurata.**INDICAZIONI**Tattamento sintomatico locale di
dermatiti pruriginose, eritema solare, punture
d'insetto.**CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita'
al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti elencati; non
utilizzare con bendaggio occlusivo; generalmente controindicato
in gravidanza e durante l'allattamento.**POSOLOGIA**Applicare il

gel sulla parte interessata con lieve massaggio, per favorirne la penetrazione in profondita', 2-3 volte al giorno, a seconda della intensita' del sintomo infiammatorio. Non superare le dosi consigliate. Utilizzare solo per brevi periodi di tempo (non oltre i 5-7 giorni).**CONSERVAZIONE**Conservare a temperatura inferiore a 25 gradi C.**AVVERTENZE**L'uso, specie se prolungato, dei prodotti per uso topico puo' dare origine a fenomeni di sensibilizzazione; nel caso cio' si verifichi, occorre sospendere il trattamento e, istituire una terapia idonea. Evitare l'applicazione del prodotto quando la cute presenta abrasioni molto estese, per evitare un assorbimento sistemico del prodotto; non applicarlo anche su zone di cute con vescicole, su piaghe vive, su superfici essudanti. Evitare il contatto del preparato con gli occhi e la prolungata esposizione al sole delle zone trattate. Nei bambini al di sottodei 2 anni, non usare il preparato senza consiglio medico. Nei lattanti e nella prima infanzia, in particolare, dovra' essere evitato l'impiego del preparato su estese superfici cutanee, particolarmente su aree escoriate ed infiammate. Il medicinale contiene propilenglicole che puo' causare irritazione cutanea. Contiene anche benzalconio cloruro che e' irritante e puo' causare reazioni cutanee.**INTERAZIONI**Non sono stati eseguiti studi di interazione; comunque l'assorbimento nell'organismo del principio attivo contenuto nel prodotto, e' molto basso e pertanto le interazioni sono molto improbabili.**EFFETTI INDESIDERATI**Le reazioni avverse piu' comunemente segnalate durante il trattamento, sono reazioni cutanee lievi e transitorie al sito di applicazione. Le reazioni avverse sono elencate di seguito, mediante la classificazione per sistemi, organi e frequenza. All'interno di ciascuna classe di frequenza, gli effetti indesiderati sono riportati in ordine decrescente di gravita'. Le categorie di frequenza per ciascuna reazione avversa includono: molto comune ($\geq 1/10$); comune ($\geq 1/100$, $= 1/1.000$, $= 1/10.000$, **GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO**Nelle donne in stato di gravidanza, il prodotto va usato solo in casi di effettiva necessita'. Durante la gravidanza, il farmaco non dovrebbe essere applicato su estese superfici cutanee, specialmente se escoriate o infiammate. Durante l'allattamento, il prodotto va usato solo in caso di effettiva necessita'.

Durante l'allattamento, il medicinale gel non dovrebbe essere applicato su estese superfici cutanee, specialmente se escoriate o infiammate. Il prodotto non deve comunque essere applicato sui capezzoli durante l'allattamento.