

LAMISIL*spray derm 30 ml 1%

Marchio: LAMISIL
Codice Min.: 028176067
Link: [clicca qui per acquistare](#)



DENOMINAZIONELAMISIL 1% SPRAY CUTANEO, SOLUZIONE**CATEGORIA** FARMACOTERAPEUTICA**Antifungino per uso topico.****PRINCIPI ATTIVI**10 mg di terbinafina cloridrato per 1 g di spray (1% p/p). **Eccipienti**con effetti noti: etanolo 96% (250 mg/g) e propilene glicole (E1520) (50 mg/g). Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.**ECCIPIENTI**Acqua depurata, etanolo 96%, propilene glicole (E1520), macrogol cetostearile etere.**INDICAZIONI**Lamisil spray e' indicato nel trattamento delle infezioni micotiche della cute causate da dermatofiti e della pityriasis (tinea) versicolor negli adulti (vedere paragrafo 4.4).**CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita' al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti elencati al paragrafo 6.1.**POSOLOGIA**Uso cutaneo. Posologia. Adulti: Lamisil spray deve essere applicato una o due volte

al giorno, a seconda dell'indicazione. Durata e frequenza del trattamento. Tinea pedis di tipo interdigitale: 1 volta al giorno per 1 settimana. Tinea corporis, cruris: 1 volta al giorno per 1 settimana. Pityriasis versicolor: 2 volte al giorno per 1 settimana. La riduzione della sintomatologia clinica si osserva normalmente dopo pochi giorni. L'uso irregolare o l'interruzione prematura del trattamento comporta il rischio di ricadute. Modo di somministrazione: pulire e asciugare con cura le zone infette prima di applicare lo spray. Deve essere applicato un quantitativo di soluzione sufficiente a bagnare completamente la zona o le zone da trattare e a coprire la pelle infetta e l'area vicina. Posologia in popolazioni particolari di pazienti. Popolazione pediatrica: l'uso di Lamisil spray non e' raccomandato nei bambini a causa dell'insufficienza di dati sulla sicurezza ed efficacia. Pazienti anziani: non ci sono evidenze di dati clinici che suggeriscano una dose diversa in pazienti anziani, ne' vi sono segnalazioni di effetti collaterali differenti rispetto a quelli riscontrati in pazienti piu' giovani.**CONSERVAZIONE**Non conservare a temperatura superiore ai 30 gradi C. Non refrigerare o congelare.**AVVERTENZE**Lamisil spray deve essere usato con cautela in pazienti con lesioni dove l'alcol puo' essere irritante. Non deve essere applicato sul viso. Lamisil spray e' esclusivamente per uso esterno. Puo' essere irritante per gli occhi. In caso di contatto accidentale con gli occhi, risciacquare accuratamente con acqua corrente. Lamisil spray deve essere tenuto fuori dalla portata dei bambini. In caso di inalazione accidentale, consultare il medico se si sviluppano o persistono dei sintomi. Informazioni relative agli eccipienti Questo medicinale contiene 250 mg/g di etanolo 96%. Puo' causare sensazione di bruciore sulla pelle danneggiata. Questo medicinale contiene 50 mg/g di propilene glicole.**INTERAZIONI**Non sono note interazioni di Lamisil spray con altri farmaci.**EFFETTI INDESIDERATI**Riassunto del profilo di sicurezza Nel sito di applicazione possono manifestarsi sintomi come prurito, desquamazione della cute, dolore, irritazione, discromie cutanee, sensazione di bruciore, eritema, croste, ecc. Questi innocui sintomi devono essere distinti dalle reazioni di ipersensibilita', tra cui il rash, riportati in casi sporadici e che

richiedono la sospensione del trattamento. In caso di contatto accidentale con gli occhi, la terbinafina può causare irritazione. In rari casi l'infezione fungina sottostante potrebbe aggravarsi. Elenco tabulato delle reazioni avverse Le reazioni avverse sono elencate sotto secondo la classificazione per sistemi e organi. Le frequenze sono definite come: molto comune ($\geq 1/10$); comune ($\geq 1/100$ e $= 1/1.000$ e $= 1/10.000$ e GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO Gravidanza: non vi è esperienza clinica con la terbinafina in donne in stato di gravidanza. Studi di tossicità fetale nell'animale non hanno evidenziato alcun effetto avverso (vedere paragrafo 5.3). Lamisil spray non deve essere utilizzato durante la gravidanza se non in caso di effettiva necessità. Allattamento: la terbinafina è escreta nel latte materno. Lamisil spray non deve essere utilizzato durante l'allattamento al seno. Inoltre, ai neonati non deve essere consentito di venire a contatto con le aree cutanee trattate, incluso il seno. Fertilità: gli studi sull'animale non hanno evidenziato alcun effetto della terbinafina sulla fertilità (vedere paragrafo 5.3).