

MINOVITAL* soluz cutanea 60 ml 2%

Marchio: LAB.TERAPEUTICO
M.R. SRL

Codice Min.: 026796021

Link: [clicca qui per acquistare](#)

DENOMINAZIONE MINOVITAL 20 MG/ML SOLUZIONE CUTANEA **CATEGORIA** FARMACOTERAPEUTICA Preparati dermatologici. **PRINCIPI ATTIVI** Minoxidil. **ECCIPIENTI** Acqua depurata, alcool etilico, glicole propilenico. **INDICAZIONI** Trattamento sintomatico dell'alopecia androgenica. Non e' stata appurata l'efficacia del farmaco nelle seguenti forme: alopecia congenita localizzata o generalizzata, alopecia cicatriziale di varia natura (posttraumatica, di origine psichica o infettiva); alopecia acuta diffusa da sostanze tossiche, da medicinali in cui la ricrescita di capelli sia condizionata dalla soppressione della causa specifica; area celsi. **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita' al minoxidil, al glicole propilenico o all'etanolo o ad uno qualsiasi degli eccipienti elencati; non deve essere impiegato in presenza di coronaropatie, aritmie, scompenso cardiaco congestizioo valvulopatie; di fronte ad altri disturbi cardiovascolari, l'impiego del medicinale e' subordinato al giudizio del medico. **POSOLOGIA** Solo per uso esterno. Usare il farmaco solo seguendo le istruzioni. Una dose di 1 ml (20 gocce) di medicinale deve essere applicata due volte al giorno sul cuoio capelluto, iniziando dal centro della zona affetta. La dose e' indipendente dalle dimensioni dell'area da trattare. La dose totale giornaliera non deve superare i 2 ml. Dopo aver applicato il prodotto, lavarsi le mani con cura. Applicare il farmaco solo su capelli e cuoio capelluto completamente asciutti. Non applicare il medicinale in altre aree del corpo. Non utilizzare asciugatori per capelli per facilitare l'asciugatura del prodotto, dato che questo sistema potrebbe diminuire l'effetto del prodotto. L'esperienza clinica maturata con il farmaco indica che possono essere necessarie applicazioni bi giornaliere della durata di 3 - 4 mesi prima che vi siano evidenti segni di crescita dei capelli. L'inizio di tali segni e la loro intensita' variano da paziente a paziente. In tutti i casi il medico dovra' valutare l'opportunita' di sospendere il trattamento se entro detto periodo non si osservi alcun risultato terapeutico. La ricaduta allo stato di pre-trattamento, a seguito della sospensione della terapia, si verifica entro 3- 4 mesi. **CONSERVAZIONE** Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione. **AVVERTENZE** Nel caso di contatto accidentale con superfici sensibili (occhi, abrasioni cutanee, mucose) il farmaco provoca bruciori ed irritazioni. Pertanto la zona deve essere lavata abbondantemente con acqua fresca. L'ingestione accidentale della soluzione potrebbe portare a seri effetti collaterali. I pazienti affetti da ipertensione, inclusi quelli in trattamento per tale patologia, devono essere tenuti sotto stretto controllo medico. Gli effetti del medicinale in pazienti affetti da malattie dermatologiche concomitanti o pazienti in trattamento con terapia corticosteroidica topica o altre preparazioni dermatologiche, sono per il momento sconosciuti. Non e' ancora del tutto chiaro se un bendaggio occlusivo possa aumentare l'assorbimento del farmaco. La sicurezza e l'efficacia del prodotto in pazienti di eta' inferiore ai 18 anni e superiore ai 55 anni non sono state stabilite. **INTERAZIONI** Non si conoscono per il momento interazioni associate con l'uso del farmaco. Benché non sia stata dimostrata clinicamente, esiste la possibilita' di aumento dell'ipotensione ortostatica in pazienti sottoposti a terapia

concomitante con guanetidina. **EFFETTI INDESIDERATI** Gli effetti indesiderati più frequentemente verificatisi durante gli studi clinici con il medicinale sono rappresentati da reazioni dermatologiche minori. L'effetto indesiderato più frequente è stato l'irritazione locale, consistente in desquamazione, eritemi, dermatite, cute secca, ipertricosi (in aree diverse da quelle trattate), sensazione di bruciore e rash. Altri effetti indesiderati, verificatisi non frequentemente, comprendevano: reazioni allergiche (sensibilizzazione, orticaria, eritema generalizzato ed edema facciale), vertigini, formicolii, cefalea, debolezza, neurite, edema, irritazione agli occhi, alterazione del gusto, infezione delle orecchie (particolarmente otite esterna) e disturbi visivi. Effetti collaterali raramente verificatisi comprendevano anomalie del capello, dolori al petto, variazioni della pressione sanguigna, variazioni della frequenza cardiaca, epatite e calcol renali. Reazioni allergiche, incluso l'angioedema - frequenza non nota. La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale è importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. **GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO** Gli effetti del medicinale usato in gravidanza non sono conosciuti. Minoxidil somministrato per via sistemica viene escreto nel latte materno. Il prodotto non deve essere utilizzato in donne in gravidanza o in allattamento.