

TIOCONAZOLO (EG)*smalto medicato 12 ml 28%

Marchio: -
Codice Min.: 044852010
Link: [clicca qui per acquistare](#)

DENOMINAZIONETIOCONAZOLO EG 28% SMALTO MEDICATO PER UNGHIE**CATEGORIA**
FARMACOTERAPEUTICAAntimicotici per uso topico.**PRINCIPI ATTIVI**100 g di smalto medicato
contengono: tioconazolo 28 g.**ECCIPIENTI**Acido undecilenico, acetato di etile.**INDICAZIONI**Onicomicosi
sostenute da dermatofiti e lieviti. Per la concomitante attivita' antibatterica, e' particolarmente indicata
nelle infezioni miste.**CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita' al principio attivo o ad uno
qualsiasi degli eccipienti. **Gravidanza.****POSOLOGIA**Lo smalto va applicato sull'unghia infetta e nella
regione periunguea due volte al giorno, mattina e sera, usando l'apposito pennello. La durata del
trattamento richiesto per ottenere la guarigione varia da paziente a paziente, ed e' in relazione all'agente
infettante e all'estensione della lesione. In genere la terapia puo' durare in media fino a 6 mesi, ma puo'
essere prolungata fino ad un anno. **Popolazione pediatrica:** non vi sono dati relativi alla sicurezza e
all'efficacia in bambine e adolescenti. Il solvente contenuto nello smalto, asciuga in 5 minuti lasciando una
sottile pellicola trasparente ed oleosa. Anche se questa pellicola viene casualmente rimossa cio' non
diminuisce l'attivita' del farmaco, e quindi non e' necessario applicarlo di nuovo. Si consiglia di non usare
un bendaggio occlusivo.**CONSERVAZIONE**Questo medicinale non richiede alcuna condizione
particolare di conservazione.**AVVERTENZE**L'applicazione di prodotti per uso topico, specie se protratta,
puo' dare origine a fenomeni di sensibilizzazione.**INTERAZIONI**Non sono finora note interazioni od
incompatibilita' con altri medicinali.**EFFETTI INDESIDERATI**In casi molto rari e' stata osservata una
lieve e transitoria irritazione locale. Tuttavia, in presenza di reazioni di ipersensibilita', si dovra'
interrompere il trattamento ed istituire una terapia opportuna.**Segnalazione delle reazioni avverse**
sospette. La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del
medicinale e' importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del
medicinale. Agli operatori sanitari e' richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il
sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse.**GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO**Sebbene l'assorbimento sistemico dopo somministrazione
topica sia trascurabile, tuttavia poiche' il trattamento delle onicomicosi puo' protrarsi per molti mesi, l'uso
dello smalto in gravidanza e nell'allattamento e' controindicato.