

TROFODERMIN*spray cut 30 ml 5% + 5%

Marchio: TROFODERMIN
Codice Min.: 020942049
Link: [clicca qui per acquistare](#)



D E N O M I N A Z I O N E TROFODERMIN **C A T E G O R I A**
FARMACOTERAPEUTICA Preparati dermatologici. **PRINCIPI ATTIVI** Clostebol
 acetato 500 mg; neomicina solfato 500 mg. **ECCIPIENTI** Crema 500 mg/100 g +
 500 mg/100 g: stearato di polietilenglicole; acido stearico; paraffina liquida;
 lanolina; dimeticone; nipasept (metile para-idrossibenzoato, etile para-
 idrossibenzoato e propile para-idrossibenzoato); floranol; acqua depurata. Spray
 cutaneo, sospensione 5 mg/ml + 5 mg/ml: magnesio stearato; paraffina liquida;
 isobutano a 3,2 bar. **INDICAZIONI** Abrasioni ed erosioni; lesioni ulcerative cutanee
 (ulcere da varici, piaghe da decubito, ulcere traumatiche); ragadi del capezzolo,
 ragadi anali; ustioni; ferite infette; ritardi di cicatrizzazione; radiodermiti; stati
 distrofici cutanei (secchezza, fissurazione,

desquamazione). **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita' ai principi attivi o ad uno
 qualsiasi degli eccipienti. **POSOLOGIA** Crema 500 mg/100 g + 500 mg/100 g: 1-2 applicazioni al giorno.
 Stendere uno strato sottile di crema sulla parte lesa ed eventualmente ricoprire la parte lesa con garza
 sterile. Spray cutaneo, sospensione 5 mg/ml + 5 mg/ml: 1-2 applicazioni al giorno; ricoprire
 eventualmente la parte lesa con garza sterile. **CONSERVAZIONE** Spray cutaneo, sospensione 5 mg/ml +
 5 mg/ml: proteggere dai raggi solari e non esporre a temperature superiori a 50 gradi
 C. **AVVERTENZE** E' da evitare l'uso continuativo del farmaco. A causa del potenziale rischio di
 ototossicit  e nefrotossicit  della neomicina e' sconsigliato l'uso prolungato del prodotto su estese
 superfici lese che possano consentire l'assorbimento della neomicina. Popolazione pediatrica: e' da
 evitare l'uso continuativo del prodotto; soprattutto nella primissima infanzia. Spray cutaneo, sospensione
 5 mg/ml + 5 mg/ml: per quanto riguarda lo spray si raccomanda di agitare prima dell'uso, di non
 vaporizzare su una fiamma o su corpo incandescente, di non capovolgere durante l'erogazione, di non
 inalare ne' spruzzare negli occhi. La crema contiene lanolina; nipasept (metile para- idrossibenzoato,
 etile para-idrossibenzoato e propile para-idrossibenzoato). **INTERAZIONI** L'uso combinato del medicinale
 con preparati topici contenenti altri antibiotici di tipo aminoglicosidico puo' aumentare il rischio di
 sensibilizzazione o esaltare eventuali effetti secondari. **EFFETTI INDESIDERATI** L'uso, specie se
 prolungato, dei prodotti per uso topico puo' dare origine a fenomeni di sensibilizzazione. Inoltre,
 un'applicazione prolungata per piu' settimane su vaste zone di tessuti lesi potrebbe dar luogo alla
 comparsa di effetti sistemici, quali l'ipertricosi dovuta ad un massivo assorbimento di clostebol. 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. **GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO** In gravidanza e durante l'allattamento il farmaco dovra'
 essere somministrato soltanto in caso di effettiva necessita'.