

SALONGO Crema
Oxiconazol

COMPOSICION

Salongo Crema contiene como principio activo el Oxiconazol o 2', 4' -dicloro-2-imidazol-1-il-acetofenona-[(Z)-O-(2,4-diclorobencil) oxima] en forma de nitrato.

Por 100 g de Crema:

Oxiconazol (D.C.I.) (nitrato), 1,0 g; Alcohol estearílico; Alcohol cetílico; Vaselina blanca; Polisorbato 60; Propilenglicol; Acido benzoico; Agua desmineralizada.

FORMA FARMACEUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE

Salongo Crema al 1%. Envase de 30 y 60 g.

ACTIVIDAD

El espectro de acción de Salongo Crema abarca todos los agentes patógenos relevantes, causantes de las infecciones fúngicas de la piel.

TITULAR Y FABRICANTE

Titular

BIOSARTO, S.A.
Foc, 68-82
08038 BARCELONA

Fabricante

MADAUS, S.A.
Foc, 68-82
08038 BARCELONA

INDICACIONES

Tratamiento tópico de las micosis de extremidades, tronco, cuero cabelludo y región genital.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al Oxiconazol o a cualquiera de los componentes de la crema.

PRECAUCIONES DE EMPLEO

Este producto es únicamente para uso externo.

Al utilizar Salongo Crema debe tenerse la precaución de que no penetre en los ojos, ni entre en contacto con las mucosas.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

No procede.

ADVERTENCIAS

Embarazo y lactancia: Al no existir datos sobre su efectos en el embarazo, sólo se aplicará a mujeres gestantes en caso de ser claramente necesario.

El Oxiconazol pasa a la leche materna, por lo que si debe ser aplicado a una madre lactante se sustituirá la lactancia natural.

Uso en niños: Ver posología.

Uso en ancianos: Ver posología.

Efecto sobre la capacidad de conducción: No procede.

Advertencia sobre excipientes:

Por contener ácido benzoico como excipiente puede irritar ligeramente los ojos, la piel y las mucosas. Puede aumentar el riesgo de coloración amarillenta de la piel (ictericia) en recién nacidos.

POSOLOGIA Y MODO DE EMPLEO

Aplicar una vez al día, preferiblemente por la noche, haciendo penetrar la crema en las partes afectadas con un ligero masaje. La duración del tratamiento será establecida por el médico. Generalmente no debe ser inferior a dos semanas.

Para evitar recaídas, será conveniente continuar el tratamiento durante una o dos semanas después de la completa desaparición de los síntomas.

SOBREDOSIS

No se han descrito.

En caso de ingestión accidental consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 915 62 04 20.

EFFECTOS SECUNDARIOS

En general este producto es bien tolerado, aunque en ciertos casos su utilización puede producir irritaciones cutáneas, con sensación de quemadura o intensificación del picor.

CADUCIDAD

Este medicamento no debe utilizarse después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Texto revisado: Julio 1994