

Polfungicid (50mg + 10mg)/ml, płyn, 10ml



Cena: 49,15 zł

Opis słownikowy

Dawka	(0,05g+0,01g)/ml
Opakowanie	10 ml
Postać	płyn do stos.na skór.
Producent	PHARMASWISS CZESKA REPUBLIKA S.R.O.
Rejestracja	LEK
Substancja czynna	Chlormidazoli hydrochloridum, Acidum salicylicum

Opis produktu

Opis leku:

Wskazania i działanie:

Lek Polfungicid to roztwór na skórę stosowany w leczeniu grzybiczych i bakteryjnych zakażeń paznokci i skóry, grzybic międzypalcowych i przypaznokciowych.

Co to jest Polfungicid – skład i postać:

1 ml roztworu na skórę zawiera 50 mg chlormidazolu chlorowodoru (Chlormidazoli hydrochloridum) i 10 mg kwasu salicylowego (Acidum salicylicum).

Substancje pomocnicze:

alkohol izopropylowy, disodu edetynian, glikol propylenowy, woda oczyszczona.

Postać farmaceutyczna:

roztwór na skórę.

Dawkowanie – jak stosować lek Polfungicid?

Miejscowo: zmienioną chorobowo okolicę należy pędzlować roztworem 2 lub 3 razy na dobę.

Pacjenci w podeszłym wieku: nie ma potrzeby zmiany dawkowania.

Pacjenci z zaburzeniami czynności wątroby i nerek: nie ma potrzeby zmiany dawkowania.

Polfungicid przeciwwskazania – kiedy nie stosować?

Nadwrażliwość na substancje czynne lub na którąkolwiek substancję pomocniczą (patrz punkt: Co to jest Polfungicid – skład i postać).
Specjalne ostrzeżenia i środki ostrożności:

Należy unikać kontaktu produktu z oczami oraz błonami śluzowymi. W przypadku, gdy do takiego kontaktu dojdzie, należy przepłukać dużą ilością wody gałkę oczną lub błonę śluzową na którą został podany lek.

Kwas salicylowy może zmieniać przepuszczalność skóry dla innych stosowanych jednocześnie substancji, dlatego należy unikać podawania innych leków, kosmetyków itp. na skórę leczoną tym produktem.

W przypadku wystąpienia zaczerwienienia, pieczenia lub świądu skóry na którą podano produkt, należy przerwać jego stosowanie.

Produkt leczniczy zawiera glikol propylenowy który może powodować podrażnienie skóry.

Polfungicid a inne leki

Kwas salicylowy może zmieniać przepuszczalność skóry dla innych stosowanych jednocześnie substancji, kosmetyków itp.

Ciąża i karmienie piersią

Z powodu braku dobrze udokumentowanych badań dotyczących bezpieczeństwa stosowania, produkt może być stosowany w ciąży jedynie w przypadkach, gdy w opinii lekarza korzyść dla matki przeważa nad potencjalnym zagrożeniem dla płodu. Z powodu braku odpowiednich badań, nie zaleca się stosowania Polfungicid w okresie karmienia piersią.

Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn

Polfungicid nie ma wpływu na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługi maszyn.

Możliwe działania niepożądane

Zaburzenia skóry i tkanki podskórnej: miejscowe objawy podrażnienia skóry - zaczerwienienie, pieczenie lub swędzenie skóry (częstość nieznana - nie może być określona na podstawie dostępnych danych). W razie ich wystąpienia należy przerwać stosowanie produktu.

Przedawkowanie

Dotychczas nie zgłoszono żadnego przypadku przedawkowania produktu.

W razie przypadkowego lub omyłkowego doustnego zażycia produktu Polfungicid należy natychmiast podjąć działania mające na celu usunięcie go z organizmu (wywoływanie wymiotów, płukanie żołądka). Należy kontrolować stan równowagi wodnoelektrolitowej, a w razie konieczności wdrożyć leczenie objawowe.

Przechowywanie / Okres ważności

Przechowywać w temperaturze poniżej 25 °C. Przechowywać w oryginalnym opakowaniu.

Okres ważności: 4 lata

Podmiot odpowiedzialny:

Bausch Health Ireland Limited
3013 Lake Drive
Citywest Business Campus
Dublin 24, D24PPT3
Irlandia

Wytwórca

ICN Polfa Rzeszów S.A.
ul. Przemysłowa 2
35-959 Rzeszów

Informacji o produkcie udziela:

Bausch Health Poland sp. z o.o.
ul. Przemysłowa 2
35-959 Rzeszów

Przed użyciem zapoznaj się z ulotką, która zawiera wskazania, przeciwwskazania, dane dotyczące działań niepożądanych i dawkowanie oraz informacje dotyczące stosowania produktu leczniczego, bądź skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, gdyż każdy lek niewłaściwie stosowany zagraża Twojemu życiu lub zdrowiu.