

## MECLON\*10 ovuli vag 100 mg + 500 mg

**Marchio:** MECLON  
**Codice Min.:** 023703010  
**Link:** [clicca qui per acquistare](#)



**DENOMINAZIONE** MECLON "100 MG + 500 MG OVULI"  
**CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA** Antinfettivi ed antisettici ginecologici/associazioni di derivati imidazolici.  
**PRINCIPI ATTIVI** Metronidazolo; clotrimazolo.  
**ECCIPIENTI** Miscela idrofila di mono, di, tri-gliceridi di acidi grassi saturi.  
**INDICAZIONI** Cerviciti, cervico-vaginiti, vaginiti e vulvo-vaginiti da *Trichomonas vaginalis* anche se associato a *Candida* o con componente batterica.  
**CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI** Ipersensibilità verso i principi attivi od uno qualsiasi degli eccipienti.  
**POSOLOGIA** Lo schema terapeutico ottimale risulta il

seguinte: 1 ovulo in vagina, 1 volta al dì.  
**CONSERVAZIONE** Questo medicinale non richiede alcuna particolare condizione per la conservazione.  
**AVVERTENZE** Evitare il contatto con gli occhi. L'impiego contemporaneo di Metronidazolo per via orale è soggetto alle controindicazioni, effetti collaterali ed avvertenze descritte per il prodotto summenzionato. Evitare il trattamento con il medicinale durante il periodo mestruale. Il prodotto ovuli va impiegato nella prima infanzia solo nei casi di effettiva necessità. Con medicinali contenenti metronidazolo per uso sistemico sono stati segnalati casi di epatotossicità severa/insufficienza epatica acuta, comprendenti casi con esito fatale, con esordio molto rapido dopo l'inizio del trattamento in pazienti affetti da sindrome di Cockayne. Pertanto, in questa popolazione metronidazolo deve essere utilizzato dopo un'attenta valutazione del rapporto rischio-beneficio e solo in mancanza di trattamenti alternativi. Le analisi della funzionalità epatica devono essere effettuate appena prima dell'inizio della terapia, durante e dopo la fine del trattamento, fino a quando i parametri della funzionalità epatica non saranno rientrati nella norma o non saranno raggiunti i valori al basale. Se i valori delle analisi della funzionalità epatica dovessero aumentare notevolmente durante il trattamento, il farmaco deve essere interrotto. I pazienti affetti da sindrome di Cockayne devono essere avvisati della necessità di segnalare immediatamente qualsiasi sintomo di potenziali lesioni epatiche e di interrompere il trattamento con metronidazolo.  
**INTERAZIONI** Nessuna.  
**EFFETTI INDESIDERATI** Dato lo scarso assorbimento per applicazione locale dei principi attivi Metronidazolo e Clotrimazolo, le reazioni avverse riscontrate con le formulazioni topiche sono limitate a. Disturbi del sistema immunitario. Non nota: reazioni di ipersensibilità. Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo. Molto rari (frequenza  
**GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO** In gravidanza il prodotto deve essere impiegato solo in caso di effettiva necessità'.