

## MICOTEF\*crema vag 30 g 2% + applic

**Marchio:** MICOTEF  
**Codice Min.:** 023491057  
**Link:** [clicca qui per acquistare](#)

**DENOMINAZIONE**MICOTEF**CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA**Antimicrobidi ed antisettici, escluse le associazioni con corticosteroidi.**PRINCIPI ATTIVI**100 mg ovuli vaginali: miconazolo nitrato 100 mg. 2% crema vaginale: 100 g di pomata vaginale contengono miconazolo nitrato 2 g. 400 mg capsule vaginali: miconazolo nitrato 400 mg.**ECCIPIENTI**Ovuli vaginali: gliceridi semisintetici solidi. Crema vaginale: butilidrossianisolo, acido benzoico, gliceride oleico poliossietilenato, paraffina liquida, polietilenglicole palmito stearato, acqua depurata. 400 mg capsule vaginali: paraffina liquida, vaselina bianca, Labrafil 2130 BS, gelatina, glicerina, titanio biossido, ferro ossido, sodio p-ossibenzoato di etile, sodio p-ossibenzoato di propile.**INDICAZIONI**Infezioni vulvo-vaginali micotiche (pure o miste) e da batteri gram-positivi (primitive o secondarie).**CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita' verso uno dei componenti del prodotto.**POSOLOGIA**Ovuli vaginali: introdurre in vagina 1 ovulo la mattina e 1 la sera prima di coricarsi, o secondo giudizio medico. Il trattamento deve essere proseguito per almeno 15 giorni. Si consiglia il contemporaneo trattamento del partner con pomata dermatologica antimicotica. Crema vaginale: introdurre profondamente in vagina il contenuto dell'applicatore (circa 5 g di pomata) una volta al giorno, preferibilmente la sera prima di coricarsi. Il trattamento deve essere proseguito per almeno 10-15giorni, anche dopo la scomparsa del prurito e della leucorrea. Capsule vaginali: introdurre in vagina una capsula, la mattina o la sera prima di coricarsi, o secondo giudizio medico. Il trattamento deve essereprotratto per almeno 4 giorni; in caso di necessita' ripetere il ciclo terapeutico. Si consiglia il contemporaneo trattamento del partner con pomata dermatologica antimicotica.**CONSERVAZIONE**Conservare a temperatura non superiore a 25 gradi C.**AVVERTENZE**I preparati per uso topico, specie se usati per trattamenti prolungati, possono dare origine a fenomeni di sensibilizzazione. In questi casie' necessario interrompere il trattamento ed istituire una terapia idonea.**INTERAZIONI**Il miconazolo, somministrato per via sistemica, puo' far aumentare l'effetto anticoagulante dei farmaci cumarinici: pertanto, in caso di usocontemporaneo del medicinale e farmaci cumarinici, occorre determinare con esattezza l'effetto anticoagulante di questi ultimi, allo scopodi ridurre eventualmente la dose del cumarinico.**EFFETTI INDESIDERATI**Sono stati riferiti alcuni disturbi quali bruciore ed irritazione vaginale, arrossamento e prurito, crampi pelvici e piu' raramente, cefaleaed eruzioni cutanee. In questi casi e' necessario interrompere il trattamento ed istituire una terapia idonea.**GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO**Nelle donne in stato di gravidanza e durante l'allattamento, il prodotto va somministrato nei casi di effettiva necessita', sotto il direttocontrollo del medico.