

## NIZORAL\*crema derm 30 g 2%

**Marchio:** NIZORAL  
**Codice Min.:** 024964037  
**Link:** [clicca qui per acquistare](#)



**DENOMINAZIONE** NIZORAL 2% CREMA **CATEGORIA** FARMACOTERAPEUTICA Antimicotici per uso dermatologico. **PRINCIPI ATTIVI** Ogni grammo di crema contiene: ketoconazolo 20 mg. **ECCIPIENTI** Propilenglicole; alcool stearilico, alcool cetilico, polisorbato 60, isopropil miristato, sodio solfito anidro BP 80, polisorbato 80, sorbitan monostearato, acqua distillata. **INDICAZIONI** Infezioni cutanee da candida e dermatofiti (tinea corporis, cruris, manus, pedis, versicolor). Trattamento della dermatite seborroica. Questo farmaco puo' essere usato dagli adulti. **CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilita' al

principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti. **POSOLOGIA** Adulti. Infezioni cutanee da candida, tinea corporis, tinea cruris, tinea manus, tinea pedis e tinea (pitiriasi) versicolor: e' raccomandata l'applicazione di questo farmaco una o due volte al giorno sulla parte interessata e immediatamente circostante. La durata del trattamento abituale e' di 2-3 settimane nel caso di tinea versicolor, 2-3 settimane nel caso di lieviti, 2-4 settimane nel caso di tinea cruris, 3-4 settimane nel caso di tinea corporis, 4-6 settimane nel caso di tinea pedis. Dermatite seborroica: questo medicinale deve essere applicata sulla parte interessata 1 o 2 volte al giorno. La durata iniziale del trattamento della dermatite seborroica generalmente e' dalle 2 alle 4 settimane. La terapia di mantenimento per la dermatite seborroica puo' essere applicata ad intermittenza (una volta a settimana). Il trattamento almeno deve essere continuato fino ad alcuni giorni dopo la scomparsa di tutti i sintomi. La diagnosi deve essere riconsiderata se non si notano miglioramenti dei sintomi clinici dopo 4 settimane di trattamento. Abituamente, l'azione del medicinale sul prurito e' molto rapida. **Modo di somministrazione.** Uso topico: applicare questo farmaco sulla parte interessata e immediatamente circostante, senza occlusione. **Popolazione pediatrica:** la sicurezza e l'efficacia di questo medicinale nei bambini (di eta' pari o inferiore a 17 anni) non sono state stabilite. **CONSERVAZIONE** Conservare a temperatura non superiore a 25 gradi C. Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini. **AVVERTENZE** Questo farmaco non e' per uso oftalmico. Dato lo scarso assorbimento percutaneo del ketoconazolo, non sono da aspettarsi effetti collaterali sistemici a seguito dell'uso del prodotto; nonostante cio' andranno trattati con molta prudenza i pazienti anziani, quelli con anamnesi positiva per malattie epatiche e quelli gia' trattati in precedenza con griseofulvina, interrompendo il trattamento in caso si sviluppino segni indicativi di una reazione epatica. L'uso specie se prolungato del medicinale puo' dar luogo a fenomeni di sensibilizzazione; in tal caso e' necessario interrompere il trattamento e consultare il medico curante. Durante il trattamento con questo medicinale, se somministrato contemporaneamente a un

corticosteroide topico, per prevenire l'effetto rebound dopo sospensione di un prolungato trattamento con corticosteroidi topici, si raccomanda di continuare l'applicazione di una leggera quantita' di corticosteroidi al mattino e di applicare questo medicinale la sera; successivamente diminuire fino a sospensione la dose topica di corticosteroidi in un periodo di circa 2-3 settimane. E' consigliabile applicare misure igieniche atte ad evitare le sorgenti di infezione e di reinfezione. Informazioni importanti su alcuni eccipienti. Questo farmaco contiene propilenglicole: puo' causare irritazione cutanea; alcool cetilico: possono causare reazioni cutanee locali (ad es. dermatiti da contatto).

**INTERAZIONI** Non sono stati effettuati studi di interazione.

**EFFETTI INDESIDERATI** Di seguito vengono mostrati gli effetti indesiderati, compresi quelli di cui sopra, che sono stati riportati con l'uso di questo farmaco, dagli studi clinici o esperienze post-marketing. Le categorie di frequenza riscontrate utilizzano la seguente convenzione: molto comune ( $\geq 1/10$ ); comune ( $\geq 1/100$  e  $= 1/1.000$  e  $= 1/10.000$  e  $= 1/100.000$ ).

**GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO** Non sono disponibili studi adeguati e ben controllati in gravidanza o in allattamento. Dopo applicazione topica di questo medicinale in donne non gravide, le concentrazioni plasmatiche di ketoconazolo non sono rilevabili. Non ci sono rischi associati conosciuti con l'uso di questo farmaco durante la gravidanza e l'allattamento.