

ONILAQARE*crema derm 20 g 0,25%

Marchio: Galderma
Codice Min.: 028122012
Link: [clicca qui per acquistare](#)



DENOMINAZIONEONILAQARE 0,25% CREMA**CATEGORIA** FARMACOTERAPEUTICA**Antimicotico per uso topico.****PRINCIPI ATTIVI**100 g di crema allo 0,25% contengono: amorolfina cloridrato 278,8 mg pari a amorolfina base 250 mg.**ECCIPIENTI**Polietilenglicole 40 stearato, alcool stearilico, paraffina liquida, vaselina bianca, carbossipolimetilene, sodio idrossido, sodio edetato, 2-fenossietanolo, acqua depurata.**INDICAZIONI**Dermatomicosi causate da dermatofiti: tinea pedis (piede d'atleta), tinea cruris, tinea inguinalis, tinea corporis, tinea manuum. Candidoscutanee, pityriasis versicolor.**CONTROINDICAZIONI/EFF. SECONDARI**ipersensibilit

a' al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.**POSOLOGIA**Applicare una volta al giorno (alla sera) sulla zona cutanea interessata. Il trattamento deve essere continuato senza interruzioni fino all'aguarigione completa, proseguendo poi per diversi giorni. La durata del trattamento dipende dalla specie del fungo e dalla localizzazione dell'infezione. In generale il trattamento dovrebbe essere protratto peralmeno due o tre settimane. Per le micosi ai piedi possono essere necessarie terapie di sei settimane e piu'. Questo farmaco da 0,25% in crema e' incolore e, dopo assorbimento o dopo essiccazione, non macchia.**CONSERVAZIONE**Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare per la conservazione.**AVVERTENZE**Poiche' sinora mancano dati clinici, l'uso di questo farmaco da 0,25%in crema non e' raccomandato, nei bambini, ed in particolare nei neonati. Questo medicinale contiene alcool stearilico che puo' causare reazioni cutanee locali (ad es. dermatiti da contatto). Dopo l'uso di questo medicinale puo' verificarsi una reazione allergica sistemica o locale. In questo caso, interrompere l'uso del medicinale immediatamente econsultare un medico. Rimuovere accuratamente il medicinale durante la detersione della pelle. Il medicinale non deve essere riapplicato.**INTERAZIONI**Non sono stati effettuati studi d'interazione.**EFFETTI INDESIDERATI**Le reazioni avverse riportate sono elencate nella seguente tabella per**Classificazione per sistemi e organi e per frequenza.** La frequenza e'definita come segue: molto comune ($\geq 1/10$); comune ($\geq 1/100$, = $1/1,000$, = $1/10,000$, **GRAVIDANZA E ALLATTAMENTO**Non sono disponibili dati clinici adeguati relativi all'uso di amorolfina durante la gravidanza e/o l'allattamento. Studi condotti in animali hanno mostrato una tossicita' riproduttiva. Il rischio potenziale nell'uomo non e' noto. Pertanto l'uso di questo farmaco da 0,25% in crema deve essere evitato durante la gravidanza o l'allattamento. Le donneche allattano devono evitare l'applicazione della crema sul seno.