

## Mykodermina puder



Nasza cena: 17,10 pln

### Opis słownikowy

Dawka	(0,03g+0,1g)/g
Opakowanie	15 g
Postać	puder lecz.
Producent	STARPHARMA SP.Z O.O.
Rejestracja	
Substancja czynna	Mono-N-ethanol-undecylenamidum, Zinci undecylenas

### Opis produktu

**Nazwa:** Mykodermina  
**Postać:** puder lecz.  
**Dawka:** (0,03g+0,1g)/g  
**Opakowanie:** 15 g  
**Skład:**

1 g pudru leczniczego zawiera 30 mg monoetanolamidu kwasu undecylenowego (*Mono-N-ethanol-undecylenamidum*) i 100 mg cynku undecylenianu (*Zinci undecylenas*).

Pełny wykaz substancji pomocniczych, patrz punkt 6.1.

#### Działanie:

Powoduje cofanie się objawów grzybicy: swędzenia, łuszczenia i pęknięcia naskórka.

#### Wskazania:

- Grzybica drobnozarodnikowa skóry gładkiej.
- Grzybica stóp.
- Grzybica naskórkowa, egzema grzybicza (*mycoticum*).
- Leczenie wspomagające grzybic skóry i szpar międzypalcowych, grzybic paznokci, w drożdżycach i profilaktycznie.

#### Przeciwwskazania:

Nadwrażliwość na monoetanolamid kwasu undecylenowego, cynku undecylenian lub na którąkolwiek substancję pomocniczą wymienioną w punkcie 6.1.

**Działania niepożądane:**

Działania niepożądane przedstawiono według częstości występowania oraz układów i narządów.

Bardzo często (> =1/10)

Często (> =1/100 do

Niezbyt często (> =1/1000 do

Rzadko (> =1/10 000 do

Bardzo rzadko (

Nie znana (częstość nie może być określona na podstawie dostępnych danych).

**Zaburzenia ogólne i stany w miejscu podania:**

Przemijające, miejscowe podrażnienie skóry - częstość występowania nie znana

Jeżeli objawy nadwrażliwości nasilą się lub nie przemiją po kilku dniach stosowania produktu, pacjent powinien skontaktować się z lekarzem.

**Zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych**

Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa

Tel.: + 48 22 49 21 301

Faks: + 48 22 49 21 309

e-mail: ndl@urpl.gov.pl.

**Interakcje:**

Mykodermina wspomaga działanie nystatyny i gryzeofulwiny.

**Dawkowanie:**

Miejsca dotknięte grzybicą lub nią zagrożone należy posypywać pudrem leczniczym 2 lub 3 razy na dobę. Po ustąpieniu objawów zakażenia, należy kontynuować leczenie produktem Mykodermina co najmniej przez 4 tygodnie.

Produkt leczniczy Mykodermina, puder leczniczy należy stosować na umytą i starannie osuszoną skórę.

**Dzieci i młodzież**

Nie stosować u dzieci w wieku poniżej 2 lat.

Sposób podawania Podanie na skórę.

**Środki ostrożności:**

Produktu nie należy stosować na otwarte rany i na błony śluzowe.

Dzieci i młodzież

Produkt leczniczy może być stosowany u dzieci w wieku powyżej 2 lat.

**Prowadzenie pojazdów:**

Brak danych. Nie ma doniesień o tym, że produkt Mykodermina może wpływać na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn.

**Przedawkowanie:**

Brak danych. Nie odnotowano przypadku przedawkowania produktu.

**Ciąża:**

Ciąża

Brak danych dotyczących stosowania produktu Mykodermina w okresie ciąży . Należy zachować ostrożność.

Karmienie piersią

Brak danych dotyczących stosowania produktu Mykodermina w okresie karmienia piersią. Należy zachować ostrożność.