

Daktarin® crema

(Miconazol)

Composición

Cada gramo contiene:

Nitrato de miconazol (D.C.I.) 20 mg

Excipientes: palmitoestearato de etilenglicol y polioxietilenglicol, glicéridos oleicos polioxietilenados, vaselina líquida, perfume, ácido benzoico (E-210), butilhidroxianisol (E-320), agua purificada.

Propiedades

Miconazol, principio activo de DAKTARIN, es un potente antimicótico de amplio espectro provisto además de actividad antibacteriana frente a cocos y bacilos grampositivos.

Indicaciones

Dermatofitosis: Tinea pedis (pie de atleta), T. corporis (herpes circinado), T. cruris (eczema marginado de Hebra), T. manuum, T. unguium (onicomicosis). T. barbae.

Afecciones debidas a levaduras: Intértrigo candidiásico. Lesiones perianales. Onixis y perionixis. Estomatitis angular (perleche, queilitis). Balanopostitis. Candidiasis anal, vulvar y escrotal en niños y prematuros. Vulvovaginitis candidiásica post-antibiótica.

Pitiriasis versicolor, infecciones y sobreinfecciones por bacterias grampositivas.

Posología

Afecciones cutáneas: aplicar la crema sobre la superficie afectada 1 ó 2 veces al día. La duración del tratamiento será entre 2 y 5 semanas sin interrupción.

Afecciones ungueales: aplicar la crema una sola vez al día en la uña afectada, recubriéndola durante 24 horas con una cura oclusiva no perforada. Recortar la uña afectada tanto como sea posible a medida que ésta se va separando de su matriz ungueal.

Duración del tratamiento: De 2 a 6 meses.

Contraindicaciones

No se han descrito.

Interacciones

No se han descrito.

Efectos secundarios

No se han descrito

Intoxicación y su tratamiento

Dada la prácticamente nula absorción (1%) del principio activo a través de la piel, no cabe la posibilidad de que se produzcan intoxicaciones. En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 91 562 04 20.

Advertencia sobre excipientes

Por contener ácido benzoico como excipiente puede irritar ligeramente los ojos, la piel y las mucosas. Puede aumentar el riesgo de coloración amarillenta de la piel (ictericia) en recién nacidos.

Por contener butilhidroxianisol como excipiente puede ser irritante de ojos, piel y mucosas.

Presentación

Tubo con 40 g.

CON RECETA MEDICA

Los medicamentos deben mantenerse fuera
del alcance de los niños

Licencia Janssen Pharmaceutica, N.V. Beerse, Bélgica

EA0805 - 01 - 0 - Ag

ESTEVE

Laboratorios Dr. Esteve, S.A.
Avda. Mare de Déu de Montserrat, 221 - 08041 Barcelona