

COMPOSICION CUANTITATIVA Y CUALITATIVA

Cada gramo contiene: nistatina: 100.000 UI; triamcinolona acetónico 1 mg; gentamicina sulfato equivalente a 1 mg de gentamicina base; excipientes c.s.

Propiedades: Antibacteriano. Antimicótico. Antiinflamatorio.

FORMA FARMACÉUTICA

Crema en tubo de 30 g. de administración tópica dermatológica.

DATOS CLÍNICOS

Indicaciones terapéuticas: Dermatitis de contacto. Eczemas y erupciones cutáneas exudativas. Dermomicosis. Intertrigos. Prurito generalizado anal y vulvar. Eczemas varicosos. Candidiasis. Psoriasis purulenta.

Posología y forma de administración:

Aplicar en capas finas sobre las áreas afectadas dos o tres veces al día. Iniciada la mejoría clínica, basta por lo general con una sola aplicación diaria.

Contraindicaciones

No está indicado su uso en Tuberculosis cutáneas, úlceras específicas y procesos víricos.

Advertencias

Esta especialidad incluye Butilhidroxitolueno (BHT) y Bisulfito sódico como excipientes. BHT es irritante de ojos, piel y mucosas. Bisulfito sódico puede causar reacciones de tipo alérgico incluyendo síntomas anafilácticos y broncoespasmo en pacientes susceptibles, especialmente en aquellos con historial asmático.

Precauciones:

No se recomienda la aplicación prolongada, ya que en áreas demudadas y heridas abiertas puede provocar la absorción cutánea de Gentamicina y Triamcinolona.

Interacciones:

No se aconseja administrar este medicamento con otros de aplicación tópica.

Embarazo y Lactancia: La Triamcinolona no está recomendada en neonatos. No hay datos que indiquen un paso a la leche materna de la





Triamcinolona aunque no se recomienda su aplicación en los pechos durante la lactancia. En mujeres embarazadas, no debería usarse en grandes superficies, ni durante períodos prolongados de tiempo.

Efectos sobre la capacidad de conducción: No se han descrito.

Deportistas: Este medicamento contiene un componente que puede alterar el resultado analítico de control de dopaje positivo.

Reacciones adversas:

El uso reiterado de corticoides tópicos puede originar aparición de estrías y atrofias de la piel, así como telangiectasas. Debe comunicarlo a su médico o farmacéutico cualquier reacción adversa que no estuviese escrita en este prospecto.

Sobredosis:

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al servicio de Información Toxicológica. Teléfono (91) 562 04 20.

DATOS FARMACÉUTICOS

Relación de excipientes: vaselina filante; parafina líquida; propilenglicol; ácido esteárico; monoestearato de glicerilo; cera de abejas blanca; alcohol cetoestearílico oxietilenado; trietanolamina; metil parabeno; etil parabeno; butil parabeno; propil parabeno; bisulfito sódico; butilhidroxitolueno (BHT) EDTA disódico; agua purificada.

Caducidad:

Este medicamento no debe usarse después de la fecha de caducidad indicada en la base del envase.

Conservación:

Manténgase el tubo bien cerrado, evitar la exposición a temperaturas extremas, no utilizar con signos visibles de deterioro.

Con receta médica.

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.



Fecha última revisión del prospecto: Marzo 2000.