

Funtrol, 50 mg/ml, 2,5 ml, lakier do paznokci leczniczy

cena: 51,99 PLN



Opis słownikowy

Czas dostawy	1 dzień roboczy
Opakowanie	2,5 ml
Postać	lakier
Producent	INNE
Rejestracja	lek OTC
Substancja czynna	Amorolfinum
Zastosowanie	Grzybica

Opis produktu

Opis

Lek Funtrol 50 mg/mlw postaci lakieru do paznokci, zawiera substancję czynną amorolfinę (jako chlorowodorek), która należy do grupy leków znanych jako przeciwgrzybicze.

Wskazania

Lek Funtrol jest stosowany w leczeniu zakażeń grzybiczych paznokci.

Substancja czynna: Amorolfinum

Skład

1 ml lakieru zawiera:

50 mg/ml substancji czynnej amorolfiny (co odpowiada 55,74 mg/ml chlorowodoru amorolfiny)

pozostałe składniki leku to: amoniowego metakrylanu kopolimer (typ A), triacetyna, butylu octan, etylu octan i etanol, bezwodny.

Dawkowanie

Ten lek należy zawsze stosować zgodnie z zaleceniami lekarza. W razie wątpliwości należy skontaktować się z lekarzem lub farmaceutą.

Lakier do paznokci Funtrol powinno się nakładać na zakażoną powierzchnię paznokcia u rąk lub stóp jeden raz lub dwa razy w tygodniu, dokładnie tak jak zaleci to lekarz. Przed kolejnym nałożeniem lakieru do paznokci, najpierw należy usunąć stary lakier z paznokci za pomocą wacika, a potem, jeśli to konieczne paznokcie spiłować.

Zaaplikować ponownie lakier tak, jak to opisano wcześniej.

Po wyschnięciu, nałożony lakier jest odporny na działanie mydła i wody, więc pacjent może myć ręce i stopy jak zwykle. Jeśli istnieje potrzeba zastosowania środków chemicznych takich jak: rozcieńczalniki do farb lub benzyna lakowa, należy założyć rękawice



kauczukowe lub inne rękawice nieprzepuszczalne (wodoodporne) w celu ochrony lakieru na paznokciach pacjenta.

Ważne jest, aby kontynuować stosowanie leku Funtrol, aż do czasu, kiedy ustąpi zakażenie i odrosną zdrowe paznokcie. Zwykle trwa to 6 miesięcy w przypadku paznokci u rąk i 9-12 miesięcy w przypadku paznokci u stóp. Lekarz prawdopodobnie będzie kontrolował przebieg leczenia, mniej więcej co 3 miesiące.

Przeciwwskazania

Nie stosować leku Funtrol:

Jeśli pacjent ma uczulenie na amorolfinę lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku

Zawartość:

Lek Funtrol jest przezroczystym roztworem, bezbarwnym do bladożółtego.

Wielkość opakowania: 2,5 ml 1 butelka pakowana ze szpatułkami.

Sposób przechowywania: poniżej 30°C

Producent / Podmiot odpowiedzialny: ARISTO PHARMA

Pozwolenie: MZ 21364

Ważne przed zastosowaniem Ostrzeżenia

Przed rozpoczęciem stosowania leku Funtrol należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą.

Jeśli pacjent choruje na cukrzycę.

Jeśli pacjent jest leczony z powodu osłabienia układu immunologicznego.

Jeśli u pacjenta występuje słabe krążenie krwi w rękach i stopach.

Jeśli paznokcie są ciężko uszkodzone lub zakażone.

Jeśli lek Funtrol dostanie się do oczu lub uszu, należy je niezwłocznie przepłukać wodą i skontaktować się natychmiast z lekarzem, farmaceutą lub najbliższym szpitalem.

Należy unikać kontaktu lakieru z błonami śluzowymi (np. jamy ustnej i nozdrzy). Nie wdychać leku.

Ciąża i laktacja

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku.

Interakcje z innymi lekami

Pacjent może stosować lakier do paznokci podczas stosowania innych leków.

Działania niepożądane

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Rzadko występujące działania niepożądane (występują rzadziej niż u 1 na 1 000 pacjentów):

Paznokcie pacjenta mogą się odbarwiać, stać się łamliwe lub kruche.

Bardzo rzadko występujące działania niepożądane (występują rzadziej niż u 1 na 10 000 3 pacjentów): Może wystąpić uczucie pieczenia wokół paznokcia.

Częstość nieznana (częstość nie może być określona na podstawie dostępnych danych): Rumień, świąd, pokrzywka, pęcherze skórne i alergiczne reakcje skórne (zapalenie kontaktowe skóry).



Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie, lub pielęgniarce. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych: Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa, tel.: 22 49-21-301, fax: 22 49-21-309, e-mail: ndl@urpl.gov.pl

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.