

# Steper Pro krem 15 g na grzybicę stóp i dłoni



cena: 18,99 PLN

## Opis słownikowy

Czas dostawy	2-5 dni
Opakowanie	15 g
Postać	Krem
Producent	AFLOFARM FARMACJA POLSKA SP. Z O.O.
Rejestracja	lek OTC
Zastosowanie	Grzybica

## Opis produktu

### Wskazania

Miejscowe leczenie zakażeń grzybiczych skóry, takich jak: grzybica dłoni i stóp, grzybica tułowia, grzybica fałdów skórnych, łupież pstry, grzybice (kandydozy) powierzchniowe skóry oraz miejscowe leczenie łupieżu rumieniowatego.

Substancja czynna: Bifonazolium

### Skład

Substancją czynną leku jest bifonazol. 1 g kremu zawiera 10 mg bifonazolu (Bifonazolium).

Pozostałe składniki to: alkohol cetylowy, alkohol stearylowy, cetylu palmitynian, oktylododekanol, polisorbát 60, sorbitanu stearynian, alkohol benzylowy, olejek eteryczny z mięty polnej z obniżoną zawartością mentolu, woda oczyszczona.

### Dawkowanie

Ten lek należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

### Zalecana dawka

Lek należy stosować raz na dobę, najlepiej wieczorem, przed snem. Niewielka ilość leku jest zazwyczaj wystarczająca do pokrycia skóry ze zmianami chorobowymi wielkości dłoni.

### Sposób stosowania

Należy nanieść cienką warstwę leku na obszar objęty zmianami chorobowymi i delikatnie wmasować.

### Czas trwania leczenia

Leczenie lekiem Steper pro należy prowadzić przez odpowiednio długi okres. Lek zwykle stosuje się jak przedstawiono w poniższej tabeli.

### Wskazania Okres leczenia

Grzybice stóp, w tym grzybica międzypalcowa 3 tygodnie



Grzybica tułowia, dłoni i fałdów skórnych 2-3 tygodnie  
Łupież pstry 2 tygodnie  
Łupież rumieniowaty 2 tygodnie  
Grzybica (kandydoza) powierzchniowa skóry 2-4 tygodnie  
Stosowanie u dzieci

U niemowląt i małych dzieci lek może być stosowany wyłącznie na zlecenie i pod kontrolą lekarza.

Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Steper pro

Nie ma ryzyka ostrego zatrucia.

Pominięcie zastosowania leku Steper pro

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

Należy jak najszybciej zastosować następną dawkę.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku, należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

**Przeciwwskazania**

Kiedy nie stosować leku Steper pro

Jeśli pacjent ma uczulenie na substancję czynną – bifonazol lub na którykolwiek z pozostałych składników tego leku.

**Zawartość:**

Steper pro ma postać białego kremu o delikatnym miętowym zapachu.

Opakowanie leku to tuba aluminiowa z membraną zabezpieczającą i zakrętką polietylenową z przebijakiem, zawierająca 15 g kremu, umieszczona w tekturowym pudełku.

Sposób przechowywania: poniżej 25°C

Producent / Podmiot odpowiedzialny: AFLOFARM

Pozwolenie: MZ 23914

**Ważne przed zastosowaniem Ostrzeżenia**

To jest lek. Dla bezpieczeństwa stosuj go zgodnie z ulotką dołączoną do opakowania. Nie przekraczaj maksymalnej dawki leku. W przypadku wątpliwości skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą.

Przed rozpoczęciem stosowania Steper pro, należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą.

Pacjenci, u których w przeszłości wystąpiły reakcje nadwrażliwości na inne przeciwgrzybicze pochodne imidazolu (np. ekonazol, klotrymazol, mikonazol), powinni ostrożnie stosować leki zawierające bifonazol.

Jeżeli objawy choroby utrzymują się lub nie ustępują po przerwaniu leczenia, należy skontaktować się z lekarzem.

Należy unikać kontaktu leku z oczami. Nie połykać.

**Dzieci**

U niemowląt i małych dzieci lek może być stosowany wyłącznie na zlecenie i pod kontrolą lekarza.

**Lek Steper pro a inne leki**

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich lekach przyjmowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje stosować.



Stosowanie leku Steper pro z warfaryną, zwiększa ryzyko wystąpienia krwotoku. W przypadku jednoczesnego stosowania leku Steper pro i warfaryny, pacjent powinien być pod ścisłą kontrolą lekarza.

#### Ciąża i karmienie piersią

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.

Nie należy stosować leku Steper pro w pierwszym trymestrze ciąży.

Jeśli lekarz zdecyduje o konieczności zastosowania leku Steper pro w okresie karmienia piersią, należy przerwać karmienie piersią.

#### Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn

Steper pro nie ma wpływu lub wywiera nieistotny wpływ na zdolność prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn.

Lek Steper pro zawiera alkohol cetylowy i alkohol stearylowy

Lek może powodować miejscową reakcję skórą (np. kontaktowe zapalenie skóry).

#### Dodatkowe informacje

To jest lek. Dla bezpieczeństwa stosuj go zgodnie z ulotką dołączoną do opakowania. Nie przekraczaj maksymalnej dawki leku. W przypadku wątpliwości skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą.

#### Działania niepożądane

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

Mogą wystąpić następujące działania niepożądane

Częstość występowania nieznana (nie może być określona na podstawie dostępnych danych):

ból w miejscu podania;  
obrzęk obrzeżny (w miejscu podania);  
kontaktowe zapalenie skóry;  
rumień (miejscowe zaczerwienienie skóry);  
świąd;  
wysypka (swędzące, czerwone grudki na skórze);  
pokrzywka (jasnoróżowe, swędzące bąble na skórze);  
pęcherzyki;  
łuszczenie skóry;  
wyprysk;  
suchość skóry;  
podrażnienie skóry;  
maceracja skóry (rozmiękanie skóry pod wpływem działania leku);  
uczucie pieczenia na skórze.  
Objawy niepożądane zwykle ustępują po zakończeniu leczenia.

#### Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli występują jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Al. Jerozolimskie 181 C, 02-222 Warszawa,

tel.: + 48 22 49 21 301, faks: + 48 22 49 21 309

e-mail: [ndl@urpl.gov.pl](mailto:ndl@urpl.gov.pl)



Apteka Dyżurna  
11 Listopada 21a, Stargard  
+48 508903299

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.

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