

**ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ****МИКОЗОЛОН (MYCOSOLON)  
маз**

|                       |                                    |
|-----------------------|------------------------------------|
| ИЗДАТЕЛСТВО           | ЛЕКАРСТВЕНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА |
| Приложение 2          |                                    |
| Класификационен номер | 2304 / 18.06.08                    |
| Одобрено              | 18/03.06.08                        |

Активно вещество: miconazole и mazipredone hydrochloride  
(миконазол и мазипредон хидрохлорид)

**Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да приемате това лекарство.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са същите като Вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

**В тази листовка:**

1. Какво представлява Микозолон маз (оттук нататък Микозолон) и за какво се използва
2. Преди да използвате Микозолон
3. Как да използвате Микозолон
4. Възможни нежелани реакции
5. Съхранение на Микозолон
6. Допълнителна информация

**1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА МИКОЗОЛОН И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА**

Микозолон маз има противогъбично и противовъзпалително действие. Използва се за лечение на гъбични инфекции на кожата и външния слухов канал.

**2. ПРЕДИ ДА ИЗПОЛЗВАТЕ МИКОЗОЛОН****Не използвайте Микозолон**

- ако сте алергични (свръхчувствителни) към миконазол и мазипредон хидрохлорид или към някоя от останалите съставки на Микозолон маз.
- ако имате херпес симплекс, варицела, други вирусни кожни инфекции и кожна туберкулоза.

Обърнете специално внимание при употребата на Микозолон



- Само за външна употреба.
- При поява на свръхчувствителност, раздразнение на кожата, изтъняване на кожата (атрофия), системен ефект, лечението трябва да се прекрати.
- При приложение върху гънки (кожни повърхности подложени на сгъване) се изисква повишено внимание.
- В случай на кожни инфекции, при които не се наблюдава подобрене след няколко седмици приложение, трябва да се опита друг начин на лечение.
- При продължително приложение върху обширна повърхност или на област от кожата, където може да се очаква увеличена абсорбция, е необходимо изключително внимание.
- При лечение на деца трябва да се прави преценка на съотношението между риск и полза.

### **Прием на други лекарства**

Моля, информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпускани без рецепта. Не са известни взаимодействия с други лекарства.

### **Бременност и кърмене**

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт за съвет, преди употребата на което и да е лекарство.

При лечението на бременни жени трябва да се прецени съотношението полза/риск.

### **Шофиране и работа с машини:**

Микозолон не повлиява способността за шофиране или работа с машини.

### **Важна информация относно някои от съставките на Микозолон**

Цетостеариллов алкохол може да предизвика локални кожни реакции (напр. контактен дерматит), метил парахидроксибензоат може да предизвика алергични реакции (възможно е да са отложени във времето), пропиленгликол може да предизвика раздразнение на кожата.

## **3. КАК ДА ИЗПОЛЗВАТЕ МИКОЗОЛОН**

Винаги използвайте Микозолон точно както Ви е казал Вашия лекар и за периода посочен от него.

При кожна инфекция мазта трябва да се намаже върху засегнатата повърхност веднъж или два пъти дневно.

При инфекция на външния слухов канал мазта трябва да се използва точно по лекарското предписание.

Ако не сте сигурни в нещо, трябва да попитате Вашия лекар или фармацевт.

В случай, че не се наблюдава подобрене след няколко седмично лечение, посъветвайте се с Вашия лекар.

### **Ако сте пропуснали да използвате Микозолон**

Ако забравите да използвате мазта, приложете лекарството при първа възможност, след което продължете лечението както е предписано.



Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

#### **4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ**

Като всички лекарства, Микозолон може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

При чувствителни пациенти в редки случаи е възможна появата на кожно раздразнение, чувство на парене, зачервяване на кожата и контактен дерматит. По време на продължително приложение е възможно да се появи кожна атрофия (изтъняване на кожата) и стрии (линии, ивици по кожата). В такива случаи се консултирайте с Вашия лекар.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

#### **5. КАК ДА СЪХРАНЯВАТЕ РЕТАБОЛИЛ ИНЖЕКЦИИ**

Да се съхранява при 8-15 °С.

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Не използвайте Микозолон маз след срока на годност отбелязан върху картонената опаковка. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не използвайте Микозолон ако забележите видими белези на нарушаване на качеството на продукта.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

#### **6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ**

##### **Какво съдържа Микозолон**

Активните вещества са 300 mg миконазол и 37.5 mg мазипредон хидрохлорид.

Другите съставки са: метил парахидроксибензоат, полисорбат 60, течен парафин, пропиленгликол, цетостеарилов алкохол, пречистена вода.

##### **Как изглежда Микозолон и какво съдържа опаковката**

Алуминиева туба от 15 g с полиетиленова капачка, снабдена с перфориращ мандрел.

Големина на опаковката: 1 туба е поставена в съгъваема картонена кутия.

Притежател на разрешението за употреба и производител:



11.10.2007

RGD: 59933/EN/2.1

Gedeon Richter Plc.  
H-1103 Budapest X., Gyömrői út 19-21., Унгария

Дата на последно одобрение на листовката: ?

