

POSITON CREMA

COMPOSICION

Cada 100 gramos contienen:

Acetónido de Triamcinolona	100 mg
Neomicina (sulfato)	250 mg
Nistatina	10.000.000 U.I

Excipientes:

Estearato de polioxila 40, monoestearato de glicerilo autoemulsionante, vaselina blanca, alcohol cetosteárico, hidróxido de aluminio (gel seco), dióxido de titanio, sorbitol solución, propilenglicol, diclorhidrato de etilendiamina, metilparabeno (E218), propilparabeno (E216), ácido sórbico (E200), dimeticona, agua, c.s.p.

ACCION

Positon Crema combina un corticoide antiinflamatorio (acetónido de triamcinolona), un antibiótico de amplio espectro antibacteriano (neomicina sulfato), y un antibiótico con excelentes propiedades antifúngicas (nistatina), preparado todo ello en una crema evanescente.

INDICACIONES

Se utilizará en los procesos que a continuación se citan, especialmente cuando exista o haya riesgo de una infección bacteriana o moniliasis secundaria.

Dermatitis (atópica, eczematoide, por estasis, numular, por contacto, exudativa, seborreica y neurodermatitis).

Prurito anogenital

Eczema

Liquen simple crónico

Moniliasis cutánea

Infecciones bacterianas superficiales

POSOLOGIA Y MODO DE EMPLEO

2-3 aplicaciones diarias según criterio facultativo.

ADVERTENCIAS SOBRE EXCIPIENTES

Por contener ácido sórbico como excipiente, en uso cutáneo puede causar dermatitis.

CONTRAINDICACIONES

Tuberculosis cutánea activa

Manifestaciones cutáneas de la sífilis

Dermatitis por virus

Sensibilización al fármaco

PRECAUCIONES

No utilizar en terapia ocular ni en zonas próximas a los ojos.

En embarazo evitar su aplicación en grandes dosis, zonas extensas o tratamientos prolongados.

No aplicar vendaje oclusivo en zonas muy extensas de la piel, ya que puede producirse absorción sistémica con riesgo de toxicidad.

Se recomienda suspender el tratamiento gradualmente.

INCOMPATIBILIDADES E INTERACCIONES

No se han descrito

EFFECTOS SECUNDARIOS

Reacciones de hipersensibilidad.

En tratamiento prolongado, alteraciones atróficas de la piel, pérdida de colágeno y estrías dérmicas.

En tratamiento con vendaje oclusivo puede producir efectos secundarios sistémicos.

INTOXICACION

En caso de sobredosis o ingestión accidental consultar al Servicio de Información Toxicológica. Tlf. 915620420.

PRESENTACION

Tubos de 30 g y 60 g

CON RECETA MÉDICA

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE FUERA
DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

FAES FARMA, S.A.
Máximo Aguirre, 14 – 48940 Leioa

Revisión: 06-09

POSITON UNGÜENTO

COMPOSICION

Cada 100 gramos contienen:

Acetónido de Triamcinolona.....100 mg

Neomicina (Sulfato)..... 250 mg

Nistatina.....10.000.000 U.I

Excipientes:

Plastibase..... c.s.p.

(Polietileno bakelita y aceite mineral)

ACCIÓN

POSITON ungüento combina un corticoide antiinflamatorio (acetónido de triamcinolona), un antibiótico de amplio espectro antibacteriano (neomicina sulfato), y un antibiótico con excelentes propiedades antifúngicas (nistatina), preparado todo ello en una base protectora (vehículo oleaginoso para ungüentos).

INDICACIONES

Se utilizará en los procesos que a continuación se citan, especialmente cuando exista o haya riesgo de una infección bacteriana o moniliasis secundaria:

Dermatitis (atópica, eczematoide, por estasis, numular, por contacto, exudativa, seborreica y neurodermatitis).

Prurito anogenital.

Eczema.

Liquen simple crónico.

Moniliasis cutánea.

Infecciones bacterianas superficiales.

POSOLOGÍA Y MODO DE EMPLEO

2-3 aplicaciones diarias, según criterio facultativo.

CONTRAINDICACIONES

Tuberculosis cutánea activa.

Manifestaciones cutáneas de la sífilis.

Dermatitis por virus.

Sensibilización al fármaco.

PRECAUCIONES

No utilizar en terapia ocular ni en zonas próximas a los ojos.

En embarazos evitar su aplicación en grandes dosis, zonas extensas o tratamientos prolongados.

No aplicar vendaje oclusivo en zonas muy extensas de la piel, ya que puede producirse absorción sistémica con riesgo de toxicidad.

Se recomienda suspender el tratamiento gradualmente.

INCOMPATIBILIDADES E INTERACCIONES

No se han descrito.

EFFECTOS SECUNDARIOS

Reacciones de hipersensibilidad.

En tratamiento prolongado, alteraciones atróficas de la piel, pérdida de colágeno y estrías dérmicas.

En tratamiento con vendaje oclusivo puede producir efectos secundarios sistémicos.

INTOXICACIÓN

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consultar al Servicio de Información Toxicológica.

Tif. 91-5620420.

PRESENTACIÓN

Tubos con 30 g. y 60 g.

CON RECETA MÉDICA

LOS MEDICAMENTOS DEBEN MANTENERSE
FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

FAES FARMA, S.A.
Máximo Aguirre, 14 – 48940 Leioa