

## RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

<b>Nombre del producto:</b>	<b>DERMOFURAL® 0,15 %</b> (Furvina)
<b>Forma farmacéutica:</b>	Ungüento
<b>Fortaleza:</b>	0,15 g/100g
<b>Presentación:</b>	Estuche por un tubo de AL con 25 g.
<b>Titular del Registro Sanitario, país:</b>	Centro de Bioactivos Químicos, Cuba.
<b>Fabricante, país:</b>	1-Centro de Bioactivos Químicos. Ingrediente Farmacéutico Activo (IFA). 2-Empresa Laboratorio Farmacéutico "Roberto Escudero", Cuba. Formulación, llenado y envase.
<b>Número de Registro Sanitario:</b>	M-07-020-D01
<b>Fecha de Inscripción:</b>	24 de enero de 2007
<b>Composición:</b>	
Cada 100 g contiene:	
Furvina	0,15 g
<b>Plazo de validez:</b>	24 meses
<b>Condiciones de almacenamiento:</b>	Almacenar por debajo de 30 ° C.

### Indicaciones terapéuticas:

Tratamiento médico externo de infecciones por dermatofitos (Tinea corporis y Tinea pedis escamosa)

### Contraindicaciones:

En pacientes con antecedentes de hipersensibilidad a cualquiera de sus ingredientes.

### Precauciones:

Ver Advertencias.

### Advertencias especiales y precauciones de uso:

Uso externo

Manténgase alejado del alcance de los niños

No exponer al sol el área tratada con el ungüento.

### Efectos indeseables:

Durante el tratamiento pueden surgir reacciones secundarias que se manifiestan principalmente como prurito y eritema.

**Posología y método de administración:**

Aplicar una capa fina del ungüento dos veces al día en las áreas afectadas de la piel. Después de curado el paciente, continuar el tratamiento con una aplicación diaria durante dos semanas.

Según la localización y extensión de las lesiones, el tratamiento puede prolongarse hasta seis semanas (42 días).

**Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción:**

No se han estudiado

**Uso en Embarazo y lactancia:**

No utilizar hasta futuras indicaciones

**Efectos sobre la conducción de vehículos/maquinarias:**

No presenta.

**Sobredosis:**

Ante la aparición de alguno de los signos de efectos secundarios el tratamiento debe suspenderse de inmediato y consultar con el médico.

**Propiedades farmacodinámicas:**

No se presenta en la literatura.

**Propiedades farmacocinéticas (Absorción, distribución, biotransformación, eliminación):**

No se presenta en la literatura.

**Instrucciones de uso, manipulación y destrucción del remanente no utilizable del producto:**

No se presenta.

**Fecha de aprobación/ revisión del texto:** 28 de noviembre de 2014.