

LEVELINA SOLUCIÓN PARA USO CUTÁNEO
(Bifonazol)

COMPOSICIÓN (por 100 ml):

Bifonazol (D.C.I.). 1 g

Excipientes: Etanol y miristato de isopropilo.

FORMA FARMACÉUTICA Y CONTENIDO DEL ENVASE:
LEVELINA, SOLUCIÓN, frasco con 30 ml.

ACTIVIDAD:

LEVELINA (Bifonazol) es un antimicótico de amplio espectro de acción que abarca dermatofitos, levaduras, mohos y otros micetos, como *Malassezia furfur*; además es eficaz contra *Corynebacterium minutissimum*.

La acción sobre dermatofitos (por ej.: *Trichophyton* spp.) es fundamentalmente fungicida in vitro, y sobre levaduras, fuertemente fungistática.

INDICACIONES

Micosis de la piel causadas por dermatofitos, levaduras, mohos y otros micetos, como *Malassezia furfur* y también infecciones por *Corynebacterium minutissimum*. Estos pueden ser, por ej.: Micosis de los pies y manos (Tiña de los pies y de las manos), Micosis del cuerpo y pliegues cutáneos (Tiña del cuerpo, Tiña inguinal), Pitiriasis versicolor, así como Eritrasma.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad al bifonazol.

INCOMPATIBILIDADES:

No se han descrito

POSOLÓGÍA:

Salvo otra prescripción del médico, LEVELINA (Bifonazol) se aplica una vez al día, preferiblemente por la noche, antes de acostarse, extendiendo mediante fricción una pequeña cantidad de solución sobre la zona afectada. Generalmente basta con aplicar unas gotas de solución para una superficie del tamaño de la palma de la mano.

Para el apoyo higiénico de la terapéutica local, es recomendable, antes de la aplicación, lavar y secar cuidadosamente las zonas cutáneas afectadas.

Para obtener una acción duradera, no debería interrumpirse el tratamiento con LEVELINA (Bifonazol), tras la desaparición de los síntomas agudos inflamatorios o molestias subjetivas, sino que, según el tipo de micosis, debería realizarse durante los periodos indicados a continuación:

Micosis de los pies e interdigitales (Tiña de los pies, Tiña interdigital) 3 semanas

Micosis del cuerpo, manos y pliegues cutáneos (Tiña del cuerpo, manos o inguinal) 2-3 semanas

Pitiriasis versicolor, Eritrasma 2 semanas

Cadidiasis cutánea superficial 2-4 semanas

SOBREDOSIFICACIÓN Y SU TRATAMIENTO:

Dada la concentración del principio activo y la forma de administración, la intoxicación no es posible ni en el caso de una ingestión accidental.

REACCIONES ADVERSAS

En raros casos pueden aparecer reacciones cutáneas leves..

Debe comunicar a su médico o a su farmacéutico cualquier reacción adversa que no estuviese descrita en el prospecto.

CADUCIDAD

Este medicamento no se debe utilizar después de la fecha de caducidad indicada en el envase.

Los medicamentos deben mantenerse fuera del alcance y de la vista de los niños.

CON RECETA MÉDICA

TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Laboratorios ERN, S.A. Pedro, IV, 499 - 08020 Barcelona. España.

RESPONSABLES DE LA FABRICACIÓN

Laboratorios ERN, S.A. Gorcs i LLadó, 188 – 08210 Barberá del Vallés, Barcelona. España.

Laboratorios ERN, S.A. Perú, 228 – 08020 Barcelona. España.