Foglio illustrativo: informazioni per l'utilizzatore

Streptosil con Neomicina 99,5% + 0,5% polvere cutanea Streptosil con Neomicina 2% + 0,5% unguento

Solfatiazolo + Neomicina solfato

Legga attentamente questo foglio prima di usare questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

Usi questo medicinale sempre come esattamente descritto in questo foglio o come il medico o il farmacista le ha detto di fare.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se desidera maggiori informazioni o consigli, si rivolga al farmacista.
- Se si manifesta uno qualsiasi degli effetti indesiderati, tra cui effetti non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.
- Si rivolga al medico se non nota miglioramenti o se nota un peggioramento dei sintomi dopo alcuni giorni.

Contenuto di questo foglio:

- 1. Che cos'è Streptosil con Neomicina e a cosa serve
- 2. Cosa deve sapere prima di usare Streptosil con Neomicina
- 3. Come usare Streptosil con Neomicina
- 4. Possibili effetti indesiderati
- 5. Come conservare Streptosil con Neomicina
- 6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Che cos'è Streptosil con Neomicina e a cosa serve

Streptosil con Neomicina è un medicinale da applicare sulla pelle che contiene neomicina solfato e solfatiazolo.

La neomicina solfato è un antibiotico. Il solfatiazolo è un antibatterico. Sono utilizzati per combattere le infezioni batteriche della pelle.

Questo medicinale è indicato negli adulti e nei bambini per il trattamento delle infezioni superficiali della pelle:

- follicolite (infezione del follicolo pilifero, la struttura che avvolge la radice del pelo);
- foruncolosi (infiammazione della pelle caratterizzata dalla presenza di foruncoli);
- ferite da piccole ustioni;
- ferite infette.

Si rivolga al medico se non si sente meglio o se si sente peggio dopo alcuni giorni.

2. Cosa deve sapere prima di usare Streptosil con Neomicina

Non usi Streptosil con Neomicina

- se è allergico al solfatiazolo o alla neomicina solfato o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6);
- per le infezioni dell'orecchio.

Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico o al farmacista prima di usare Streptosil con neomicina.

Questo medicinale non è per uso oculare; è indicato solo per uso esterno e non deve essere ingerito.

Non usi Streptosil con Neomicina per un periodo di tempo prolungato o in quantità elevata su superfici estese di pelle, in quanto la neomicina solfato contenuta in questo medicinale, se assorbita, può causare problemi ai reni, all'orecchio.

Non usi questo medicinale se è in presenza di:

- infezioni secondarie della pelle (infezioni che si sviluppano su lesioni della pelle già presenti);
- estese ustioni:
- ulcere trofiche (lesioni della pelle dovute ad una compromessa circolazione sanguigna);
- condizioni in cui è possibile l'assorbimento di neomicina.

Se utilizza questo prodotto per un periodo di tempo prolungato può dare allergia.

Se utilizza questo medicinale per un periodo prolungato e in modo non appropriato, si potrebbe verificare una crescita eccessiva di batteri o funghi non sensibili e resistenza agli antibiotici, peggiorando la situazione.

Se ciò si verifica è necessario interrompere il trattamento e rivolgersi al medico.

Lattanti e bambini

Usi Streptosil con Neomicina nella prima infanzia solo se necessario, sotto il diretto controllo del medico. Non usi questo medicinale su ampie zone di cute lesa nei lattanti con dermatite da pannolino, poiché il pannolino potrebbe agire come un bendaggio occlusivo e favorire l'assorbimento di neomicina.

Altri medicinali e Streptosil con Neomicina

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale.

Non usi altri aminoglicosidi, farmaci analoghi alla neomicina, mentre utilizza questo medicinale, poiché l'uso concomitante potrebbe aumentare il rischio di effetti tossici all'orecchio e ai reni.

Gravidanza e allattamento

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, o se sta allattando con latte materno chieda consiglio al medico o al farmacista prima di usare questo medicinale.

Usi Streptosil con neomicina in gravidanza e in allattamento solo se necessario, sotto diretto controllo medico.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Streptosil con Neomicina non ha effetto sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso di macchinari.

3. Come usare Streptosil con Neomicina

Usi questo medicinale seguendo sempre esattamente quanto riportato in questo foglio o le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

Polvere cutanea

La dose raccomandata è di 2 applicazioni al giorno. Non superare le dosi consigliate.

Sollevi il cappuccio, prema ritmicamente e a fondo i due lati del flacone tenendolo orizzontalmente o leggermente obliquo; spruzzi leggermente la polvere sulla parte di pelle interessata e copra con una garza sterile. Spruzzi leggermente, utilizzi il minimo indispensabile di polvere per evitare la formazione di croste e permettere una rapida solubilizzazione e diffusione dei componenti.

Unguento

La dose raccomandata è di un'applicazione 2-3 volte al giorno. Non superare le dosi consigliate. Applichi una piccola quantità di unguento sulla zona interessata.

Se usa più Streptosil con Neomicina di quanto deve

Non sono stati segnalati sintomi da assunzione di una dose eccessiva di Streptosil con neomicina. Se pensa di aver usato una dose eccessiva di questo prodotto, sospenda il trattamento e si rivolga al medico o al farmacista.

Se dimentica di usare Streptosil con Neomicina

Non usi una dose doppia per compensare la dimenticanza della dose.

Se interrompe il trattamento con Streptosil con Neomicina

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.

La frequenza di tali effetti indesiderati non è nota.

Infezioni e infestazioni

Sovrainfezioni batteriche e fungine.

Disturbi del sistema immunitario

Reazioni di Ipersensibilità.

Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo

Prurito.

Patologie sistemiche e condizioni relative alla sede di somministrazione

Gonfiore, arrossamento.

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo http://www.agenziafarmaco.gov.it/content/comesegnalare-una-sospetta-reazione-avversa. Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare Streptosil con Neomicina

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla scatola dopo Scad. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Polvere cutanea

Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Unguento

Non conservare a temperatura superiore a 30 °C.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene Streptosil con Neomicina

Polvere cutanea

- i principi attivi sono: solfatiazolo e neomicina solfato;
- gli altri componenti: non sono presenti.

Unquento

- i principi attivi sono: solfatiazolo e neomicina solfato;
- gli altri componenti sono: olio di vaselina, vaselina bianca, paraffina solida.

Descrizione dell'aspetto di Streptosil con Neomicina e contenuto della confezione

Streptosil con Neomicina 99,5% + 0,5% polvere cutanea

si presenta in flacone in plastica da 10 g con tappo con foro centrale.

Streptosil con Neomicina 2% + 0,5% unguento

si presenta in tubo di alluminio da 20 g.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH

Ziegelhof 24

17489 Greifswald – Germania

Produttore

Polvere cutanea

Haupt Pharma Latina S.r.l. – Borgo S. Michele (LT)

CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH

Bahnhofstr. 1a

17498 Mesekenhagen – Germania

Unguento

Haupt Pharma Latina S.r.l. – Borgo S. Michele (LT)

Temmler Italia S.r.l. – 20061 Carugate (MI)

CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH

Bahnhofstr. 1a

17498 Mesekenhagen – Germania

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il marzo 2024.