




DERMICON[®]

 **BUNKER**

ácido benzoico
ácido salicílico
iodo

FORMA FARMACÊUTICA, VIA DE ADMINISTRAÇÃO E APRESENTAÇÃO

Solução Tópica: embalagem contendo um frasco com 60 mL.

USO EXTERNO

USO ADULTO



COMPOSIÇÃO

Cada mL da solução tópica contém:

ácido benzoico	20,0 mg
ácido salicílico	20,0 mg
iodo	2,5 mg
veículo q.s.p.	1 mL

(éter etílico, álcool etílico, iodeto de potássio e água)

INFORMAÇÕES AO PACIENTE

- 
- O uso de DERMICON[®] é tópico.
 - O prazo de validade encontra-se gravado na embalagem externa e no frasco; em caso de vencimento, inutilize o produto.
 - Este produto deve ser armazenado evitando calor excessivo (temperatura superior a 40°C).
 - DERMICON[®] apresenta em sua fórmula substâncias fungicidas e bacteriostáticas, para eficaz tratamento das micoses muito difundidas em países de clima tropical como o Brasil.
 - Informe seu médico a ocorrência de gravidez durante tratamento.
- 

TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DAS CRIANÇAS.

NÃO TOME REMÉDIO SEM O CONHECIMENTO DE SEU MÉDICO, PODE SER PERIGOSO PARA SUA SAÚDE.

INFORMAÇÕES TÉCNICAS

DERMICON[®] apresenta em sua formulação o ácido benzoico, ácido salicílico, iodo, álcool e éter etílico que em associação apresentam ação fungistática, fungicida e antisséptica, atuando no tratamento das infecções micóticas da pele.

INDICAÇÕES

Medicação antimicótica.

CONTRAINDICAÇÕES

Nos casos de hipersensibilidade aos componentes da fórmula.



PRECAUÇÕES

Não aplicar em partes sensíveis do corpo e regiões de mucosas.

DERMICON® deve ser administrado com cautela e supervisão médica em pacientes que apresentem lesões ou escoriações na pele que possibilitem maior absorção.

Pacientes idosos: Não existem advertências ou recomendações especiais sobre o uso do produto por pacientes idosos.

REAÇÕES ADVERSAS

Podem ocorrer reações de hipersensibilidade aos componentes ativos do produto.

GRAVIDEZ

Informe seu médico a ocorrência de gravidez durante o tratamento.

POSOLOGIA

Uso tópico externo.

Embeber um algodão com a solução e passar três vezes ao dia sobre as partes afetadas.

Nas crianças a aplicação deve ser feita sob orientação médica.

SUPERDOSAGEM

Nas doses recomendadas não há registro de superdosagem.

Siga corretamente o modo de usar, não desaparecendo os sintomas procure orientação médica.

® Marca Registrada

Reg. MS nº 1.0577.0035

Número do lote, data de fabricação e validade: vide cartucho
Farm. Resp.: Dr. Marcelo Ramos - CRF-SP nº 16.440

Bunker Indústria Farmacêutica Ltda.

Rua Aníbal dos Anjos Carvalho, 212

Cidade Dutra - São Paulo - SP

C.N.P.J. 47.100.862/0001-50 - Indústria Brasileira



 **BUNKER**

BK02947

