

RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

Nombre del producto:	DERMOFURAL® 0,15 % (Furvina)
Forma farmacéutica:	Ungüento
Fortaleza:	0,15 %/ 100 g
Presentación:	Estuche por 1 tubo de AL con 25 g.
Titular del Registro Sanitario, ciudad, país:	CENTRO DE BIOACTIVOS QUÍMICOS, Villa Clara, Cuba.
Fabricante (s) del producto, ciudad (es), país (es):	1. CENTRO DE BIOACTIVOS QUÍMICOS, Villa Clara, Cuba. Ingrediente farmacéutico activo 2. EMPRESA LABORATORIO FARMACÉUTICO "ROBERTO ESCUDERO", La Habana, Cuba. Producto terminado
Número de Registro Sanitario:	M-07-020-D01
Fecha de Inscripción:	24 de enero de 2007
Composición:	
Cada 100 g contiene:	
Furvina	0,15 g
Plazo de validez:	24 meses
Condiciones de almacenamiento:	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:

Durante el período de tratamiento está prohibida la utilización de jabón, talcos, colonias o cualquier irritante dérmico, en las regiones afectadas.

Deberán observarse las prácticas de higiene con el fin de evitar las reinfecciones.

La seguridad para su uso durante el embarazo no ha sido establecida por lo que no se recomienda su uso hasta futuras indicaciones.

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.

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

Posología y modo 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 procede

Sobredosis:

No procede

Propiedades farmacodinámicas:

Código ATC: D01A.

Grupo Farmacoterapéutico: D: Dermatológicos, D01: Antifúngicos para uso dermatológico, D01A: Antifúngicos para uso tópico.

FARMACOLOGÍA: Antimicótica. Su acción ha sido comprobada in vitro e in vivo en infecciones producidas por hongos dermatofitos de los géneros *Ephidermophyton*, *Trichophyton* y *Microsporum*.

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

Las cualidades del formulado oleoso aseguran una buena penetración del ingrediente farmacéutico activo a través de los estratos superiores de la piel y a la vez, no permiten que lleguen niveles elevados de éste al estrato inferior.

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

No procede.

Fecha de aprobación/ revisión del texto: 28 de febrero de 2025.