

## FOGLIO ILLUSTRATIVO

**LORENIL 2% crema**

Fenticonazolo nitrato

**Categoria farmacoterapeutica**

Antimicotico per uso topico.

**Indicazioni terapeutiche**

- Dermatomicosi da dermatofiti (Trichophyton, Microsporum, Epidermophyton) a diversa localizzazione: tinea capitis, tinea corporis, tinea cruris, tinea pedis (piede d'atleta), tinea manuum, tinea faciei, tinea barbae, tinea unguium.
- Candidiasi della pelle (intertrigo, perleche, candidiasi facciale, candidiasi "da pannolino", perineale e scrotale); balaniti, balanopostiti, onichia e paronichia.
- Pityriasis versicolor (da Pityrosporum orbiculare e P. ovale).
- Otomicosi (da Candida o da muffe); solo se non sono presenti lesioni del timpano.
- Eritrasma.
- Micosi con superinfezioni batteriche (da batteri Gram positivi).

**Controindicazioni**

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

**Precauzioni d'impiego**

Nessuna

**Interazioni**

Nessuna nota.

Informare il medico o il farmacista se si è recentemente assunto qualsiasi altro medicinale, anche quelli senza prescrizione medica.

**Avvertenze Speciali**

Benche' l'assorbimento del medicinale sia scarso, l'uso di Lorenil durante la gravidanza e l'allattamento non è raccomandato tranne in casi particolari e dopo un'attenta valutazione del rapporto beneficio/rischio da parte del medico.

L'uso, specie se prolungato, dei prodotti per uso topico, può dare origine a fenomeni di sensibilizzazione.

Al momento dell'applicazione sulla lesione si può riscontrare una modesta sensazione di bruciore che scompare rapidamente.

Contiene lanolina idrogenata e alcool cetilico che possono causare reazioni cutanee locali ( ad es. dermatiti da contatto).

**Dose, modo e tempo di somministrazione**

Lorenil va applicato 1-2 volte al giorno, secondo il parere del medico, dopo aver lavata ed asciugata la parte lesa.

La crema è indicata per il trattamento della cute glabra, delle pieghe cutanee e delle mucose; si applica frizionando leggermente.

Si usa preferenzialmente per le micosi secche: Pityriasis versicolor, eritrasma, onicomicosi (nelle onicomicosi la crema va applicata con bendaggio occlusivo); la crema è adatta all'impiego nelle micosi genitali maschili.

I trattamenti con Lorenil vanno eseguiti con regolarità fino alla scomparsa completa delle lesioni.

### **Effetti indesiderati**

Sono state segnalate lievi e transitorie reazioni eritematose.

Al momento dell'applicazione sulla lesione si può riscontrare una modesta sensazione di bruciore che di norma scompare rapidamente.

In caso di eventuale comparsa di fenomeni irritativi più persistenti o di sviluppo di microorganismi resistenti occorre interrompere il trattamento e consultare il medico.

Lorenil viene solo scarsamente assorbito, per cui possono escludersi, nelle condizioni d'impiego consigliate, ripercussioni di carattere sistemico.

Il rispetto delle istruzioni contenute nel foglio illustrativo riduce il rischio di effetti indesiderati.

E' importante comunicare al medico o al farmacista la comparsa di qualsiasi effetto indesiderato anche non descritto nel foglio illustrativo.

### **Scadenza e conservazione**

Scadenza: vedere la data di scadenza riportata sulla confezione.

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

Attenzione: non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza riportata sulla confezione. I medicinali non devono essere gettati 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.

Tenere il medicinale fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

### **Composizione**

100 g di crema contengono: fenticonazolo nitrato 2g. Eccipienti: propilen glicole, lanolina idrogenata, olio di mandorle dolci, estere poliglicolico di acidi grassi, alcool cetilico, gliceril monostearato, sodio edetato, acqua depurata.

### **Forma farmaceutica e contenuto**

Crema

Tubo da 15 g.

### **Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio**

Effik Italia S.p.A. - Via Lincoln 7/A – 20092 Cinisello Balsamo (MI).

### **Produzione**

Laboratoires Effik - Parc Tertiaire de Meudon, Immeuble Le Newton, 9/11 rue Jeanne Braconnier, F-92 366 MEUDON LA FORET CEDEX, France.

Agenzia Italiana del Farmaco

## FOGLIO ILLUSTRATIVO



### LORENIL 2% gel

### LORENIL 2% lozione

### LORENIL 1% e 2% polvere cutanea

### LORENIL 2% spray cutaneo, soluzione

Fenticonazolo nitrato

#### **Categoria farmacoterapeutica**

Antimicotico per uso topico

#### **Indicazioni terapeutiche**

- Dermatomicosi da dermatofiti (Trichophyton, Microsporum, Epidermophyton) a diversa localizzazione: tinea capitis, tinea corporis, tinea cruris, tinea pedis (piede d'atleta), tinea manuum, tinea faciei, tinea barbae, tinea unguium.
- Candidiasi della pelle (intertrigo, perleche, candidiasi facciale, candidiasi "da pannolino", perineale e scrotale); balaniti, balanopostiti, onichia e paronichia.
- Pityriasis versicolor (da Pityrosporum orbiculare e P. ovale).
- Otomicosi (da Candida o da muffe); solo se non sono presenti lesioni del timpano.
- Eritrasma.
- Micosi con superinfezioni batteriche (da batteri Gram positivi).

#### **Controindicazioni**

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

#### **Precauzioni d'impiego**

Benché l'assorbimento percutaneo del fenticonazolo sia piuttosto scarso, si consiglia di non usare il preparato in gravidanza e durante l'allattamento.

### **Interazioni**

Non note.

Informare il medico o il farmacista se si è recentemente assunto qualsiasi altro medicinale, anche quelli senza prescrizione medica.

### **Avvertenze speciali**

Benchè l'assorbimento del medicinale sia scarso, l'uso di Lorenil durante la gravidanza e l'allattamento non è raccomandato tranne in casi particolari e dopo un'attenta valutazione del rapporto beneficio/rischio da parte del medico.

L'uso, specie se prolungato, dei prodotti per uso topico, può dare origine a fenomeni di sensibilizzazione.

Al momento dell'applicazione sulla lesione si può riscontrare una modesta sensazione di bruciore che scompare rapidamente.

### **Dose, modo e tempo di somministrazione**

Lorenil va applicato 1-2 volte al giorno, secondo il parere del medico, dopo aver lavata ed asciugata la parte lesa, utilizzando la formulazione adatta alla localizzazione della lesione.

**Gel** - ha azione essiccante ed è più indicato per intertrigo, piede d'atleta, epidermofizia inguinale ed in generale per le lesioni umide.

**Lozione e Spray cutaneo, soluzione** - sono indicate per le localizzazioni al cuoio capelluto e per le zone cutanee ricoperte da peli. Lo spray cutaneo, inoltre, è di facile e comodo impiego per le micosi estese e per le zone difficilmente raggiungibili.

**Polvere cutanea 1% e 2%** - si usa per il piede d'atleta ed in generale per le zone intertriginose e per lesioni umide, sia come trattamento unico che come complemento della crema. Nelle infezioni dei piedi si consiglia di cospargere con Lorenil polvere cutanea anche l'interno delle calze e delle scarpe.

Nel piede d'atleta e nelle onicomicosi, allo scopo di evitare reinfezioni, è opportuno proseguire il trattamento sopraindicato ancora per una o due settimane dopo la scomparsa delle manifestazioni.

I trattamenti con Lorenil vanno eseguiti con regolarità fino alla scomparsa completa delle lesioni.

Lorenil non unge, non macchia ed è facilmente asportabile con acqua.

### **Effetti indesiderati**

Sono state segnalate lievi e transitorie reazioni eritematose.

Al momento dell'applicazione sulla lesione si può riscontrare una modesta sensazione di bruciore che di norma scompare rapidamente.

In caso di eventuale comparsa di fenomeni irritativi più persistenti o di sviluppo di microorganismi resistenti occorre interrompere il trattamento e consultare il medico.

Lorenil viene solo scarsamente assorbito, per cui possono escludersi, nelle condizioni d'impiego consigliate, ripercussioni di carattere sistemico.

Il rispetto delle istruzioni contenute nel foglio illustrativo riduce il rischio di effetti indesiderati.

E' importante comunicare al medico o al farmacista la comparsa di qualsiasi effetto indesiderato anche non descritto nel foglio illustrativo.

### **Scadenza e conservazione**

Scadenza: vedere la data di scadenza riportata sulla confezione.

La data di scadenza indicata si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

Attenzione: non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza riportata sulla confezione.

I medicinali non devono essere gettati nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chiedere al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

Tenere il medicinale fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

### **Composizione**

#### **Lorenil 2% gel**

100 g di gel contengono: fenticonazolo nitrato 2g - Eccipienti: carbomer; acqua depurata; propilen glicole.

#### **Lorenil 2% lozione**

100 g di lozione contengono: fenticonazolo nitrato 2g - Eccipienti: alcool etilico; idrossipropilcellulosa; acqua depurata; propilen glicole.

#### **Lorenil 1% polvere cutanea**

100 g di polvere contengono: fenticonazolo nitrato 1g - Eccipienti: siliceprecipitata; zinco ossido talco.

### **Lorenil 2% polvere cutanea**

100 g di polvere contengono: fenticonazolo nitrato 2g - Eccipienti: siliceprecipitata; zinco ossido; talco.

### **Lorenil 2% spray cutaneo, soluzione**

100 g di soluzione contengono: fenticonazolo nitrato 2g - Eccipienti: alcool etilico; propilen glicole; acqua depurata.

### **Forme farmaceutiche e contenuto**

Gel- tubo da 30 g.

Spray cutaneo, soluzione - flacone da 30 ml.

Lozione – flacone da 30 ml.

Polvere cutanea 1% e 2% - barattolo da 50 g.

### **Titolare DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Effik Italia S.p.A. - Via Lincoln 7/A – 20092 Cinisello Balsamo (MI). **Produttore**

**2% Gel** Recordati Spa \_Milano.

**2% Spray cutaneo** Recordati Spa \_Milano.

**2% Lozione** Recordati Spa \_Milano.

**1% Polvere cutanea** Recordati Spa \_Milano.

**2% Polvere cutanea** Recordati Spa \_Milano e Zeta Farmaceutici SpA Sandrigo (VI).

### **Revisione del foglio illustrativo da parte dell'Agenzia Italiana del Farmaco:**

Maggio 2011.

## FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

### **LORENIL 2% Shampoo** fenticonazolo nitrato

#### **Categoria farmacoterapeutica**

Antimicotico per uso topico.

#### **Indicazioni terapeutiche**

Trattamento delle infezioni del cuoio capelluto che implicano il lievito *Pityrosporum* quali la dermatite seborroica e la *Pityriasis capitis*.

#### **Controindicazioni**

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

#### **Precauzioni d'impiego**

Dopo un trattamento topico prolungato con corticosteroidi è consigliabile attendere una quindicina di giorni prima di applicare Lorenil Shampoo.

#### **Avvertenze speciali**

Benchè l'assorbimento del medicinale sia scarso, l'uso di Lorenil durante la gravidanza e l'allattamento non è raccomandato tranne in casi particolari e dopo un'attenta valutazione del rapporto beneficio/rischio da parte del medico.

L'uso, specie se prolungato, dei prodotti per uso topico, può dare origine a fenomeni di sensibilizzazione.

Evitare il contatto con gli occhi.

Nel caso il prodotto venga in contatto con gli occhi sciacquare abbondantemente con acqua.

#### **Modo, via e frequenza di somministrazione**

Lavare le zone colpite dall'infezione con Lorenil Shampoo; lasciare agire per circa 3-4 minuti, quindi risciacquare abbondantemente.

Il trattamento deve essere eseguito 2 volte alla settimana per 2-4 settimane.

#### **Effetti indesiderati**

Lorenil è generalmente ben tollerato, sia sulla pelle che sulle mucose; solo eccezionalmente sono state segnalate lievi e transitorie reazioni eritematose o sensazione di bruciore che di norma scompare rapidamente.

In caso di comparsa di fenomeni irritativi più persistenti o di reazioni da ipersensibilità occorre interrompere il trattamento.

Lorenil Shampoo nelle condizioni di impiego consigliate viene solo scarsamente assorbito, per cui possono escludersi reazioni avverse di carattere sistemico; il suo uso è però generalmente controindicato in gravidanza e durante l'allattamento.

COMUNICARE AL MEDICO O AL FARMACISTA L'INSORGENZA DI EVENTUALI EFFETTI INDESIDERATI NON PREVISTI NEL PRESENTE FOGLIO ILLUSTRATIVO.

#### **Scadenza e Conservazione**

Scadenza: vedere la data di scadenza riportata sulla confezione.



La data di scadenza indicata si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

Attenzione non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza riportata sulla confezione.

I medicinali non devono essere gettati nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare il medicinale che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

**Composizione**

100 g di soluzione contengono: fenticonazolo nitrato 2g.

Eccipienti: propilenglicole, sodio laurilettere solfato soluzione, alchilamidobetaina soluzione, acqua depurata.

**Forma farmaceutica e contenuto**

Shampoo.

Flacone da 100 g.

**Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio**

Effik Italia S.p.A. - Via Lincoln 7/A – 20092 Cinisello Balsamo (MI)

**Produttore**

Recordati S.p.A., Officina di Pomezia (RO)

**Revisione del foglio illustrativo da parte dell'Agenzia Italiana del Farmaco:**

Maggio 2011

Agenzia Italiana del Farmaco

## **FOGLIO ILLUSTRATIVO**

### **LORENIL 200 mg capsule molli vaginali**

### **LORENIL 600 mg capsule molli vaginali**

#### **CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA**

Antimicotico (antifungino).

#### **INDICAZIONI TERAPEUTICHE**

Candidiasi (infezione da funghi del genere Candida) delle mucose genitali (vulvovaginiti, colpiti, fluor infettivo).

#### **CONTROINDICAZIONI**

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

#### **PRECAUZIONI D'IMPIEGO**

Nessuna.

#### **INTERAZIONI**

Non note.

Informare il medico o il farmacista se si è recentemente assunto qualsiasi altro medicinale, anche quelli senza prescrizione medica.

#### **AVVERTENZE SPECIALI**

Benchè l'assorbimento del medicinale sia scarso, l'uso di Lorenil durante la gravidanza e l'allattamento non è raccomandato tranne in casi particolari e dopo un'attenta valutazione del rapporto beneficio/rischio da parte del medico.

L'uso, specie se prolungato, dei prodotti per uso locale può dare origine a fenomeni di sensibilizzazione.

Al momento dell'introduzione endovaginale si può riscontrare una modesta sensazione di bruciore che scompare rapidamente.

#### **DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE**

##### **Capsule molli vaginali**

1 capsula molle da 200 mg alla sera prima di coricarsi per 3 giorni o a seconda del giudizio del medico.

1 capsula molle da 600 mg alla sera in un'unica somministrazione. In caso di persistenza della sintomatologia, dopo 3 giorni può essere ripetuta un seconda somministrazione.

Le capsule molli vanno introdotte profondamente in vagina.

#### **EFFETTI INDESIDERATI**

Lorenil è generalmente ben tollerato, sia sulla pelle che sulle mucose; solo eccezionalmente sono stati segnalati lievi e temporanei arrossamenti della pelle.

Al momento dell'introduzione in vagina si può riscontrare una modesta sensazione di bruciore che di norma scompare rapidamente.

In caso di eventuale comparsa di fenomeni irritativi più persistenti o di sviluppo di microrganismi resistenti occorre interrompere il trattamento e consultare il medico curante.

Lorenil viene solo scarsamente assorbito, per cui possono escludersi, nelle condizioni di impiego consigliate, ripercussioni sull'intero organismo.

Il rispetto delle istruzioni contenute nel foglietto illustrativo riduce il rischio di effetti indesiderati.

E' importante comunicare al medico o al farmacista la comparsa di qualsiasi effetto indesiderato anche se non descritto nel foglietto illustrativo.

### **SCADENZA E CONSERVAZIONE**

Scadenza: vedere la data di scadenza riportata sulla confezione.

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

Attenzione: non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza riportata sulla confezione.

I medicinali non devono essere gettati 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.

Tenere il medicinale fuori dalla portata e dalla vista dei bambini

### **COMPOSIZIONE**

#### **LORENIL 200 mg capsule molli vaginali**

***Una Capsula molle vaginale contiene: principio attivo: fenticonazolo nitrato 200 mg.***

Eccipienti: trigliceridi di acidi grassi saturi, silice colloidale anidra.

Costituenti dell'involucro: gelatina, glicerolo, titanio diossido, sodio etilidrossibenzoato, sodio propilidrossibenzoato.

#### **LORENIL 600 mg capsule molli vaginali**

***Una Capsula molle vaginale contiene: principio attivo: fenticonazolo nitrato 600 mg.***

Eccipienti: paraffina liquida, vaselina bianca, lecitina di soia.

Costituenti dell'involucro: gelatina, glicerolo, titanio diossido, sodio etilidrossibenzoato, sodio propilidrossibenzoato.

### **FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO**

LORENIL 200 mg capsule molli vaginali: astuccio da 3 capsule molli.

LORENIL 600 mg capsule molli vaginali: astuccio da 1 capsula molle.

### **TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

**EFFIK ITALIA SpA Via Lincoln 7/A 20092 Cinisello Balsamo (MI).**

### **PRODUTTORE**

Laboratoires EFFIK – Parc Tertiaire de Meudon, Immeuble Le Newton, 9/11 rue Jeanne Braconnier, F-92 366 MEUDON LA FORET CEDEX, France.

### **REVISIONE DEL FOGLIO ILLUSTRATIVO DA PARTE DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO: ottobre 2011**

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO  
LORENIL 1 g capsule molli vaginali

**Categoria farmacoterapeutica**

Antimicotico (antifungino).

**Indicazioni terapeutiche**

Trichomoniasi vaginale.

Infezioni vaginali sostenute in forma mista da Trichomonas vaginalis e Candida albicans.

Candidiasi delle mucose genitali (vulvovaginiti, colpiti, fluor infettivo).

**Controindicazioni**

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

**Precauzioni d'impiego**

Nessuna.

**Interazioni**

Non note.

**Avvertenze speciali**

Benchè l'assorbimento del medicinale sia scarso, l'uso di Lorenil durante la gravidanza e l'allattamento non è raccomandato tranne in casi particolari e dopo un'attenta valutazione del rapporto beneficio/rischio da parte del medico. L'uso, specie se prolungato, dei prodotti per uso locale può dare origine a fenomeni di sensibilizzazione.

**Dose, modo e tempo di somministrazione**

Nelle infezioni vaginali da Trichomonas e in quelle miste (Trichomonas+Candida) si consiglia di applicare una capsula molle da 1 g seguita, se necessario, da una seconda applicazione dopo 24 ore. Nelle infezioni da Candida: 1 capsula molle da 1 g alla sera in un' unica somministrazione. In caso di persistenza dei sintomi, può essere ripetuta una seconda somministrazione dopo 3 giorni.

Le capsule molli vanno introdotte profondamente in vagina.

Allo scopo di evitare una reinfezione si consiglia il contemporaneo trattamento locale (glande e prepuzio) del partner con Lorenil crema.

**Effetti indesiderati**

Lorenil è generalmente ben tollerato sulle mucose; solo eccezionalmente sono stati segnalati lievi e temporanei arrossamenti della pelle.

Al momento dell'introduzione in vagina si può riscontrare una modesta sensazione di bruciore che di norma scompare rapidamente.

In caso di eventuale comparsa di fenomeni irritativi più persistenti o di sviluppo di microrganismi resistenti, occorre interrompere il trattamento e consultare il medico curante.

Lorenil viene solo scarsamente assorbito, per cui possono escludersi, nelle condizioni d'impiego consigliate, ripercussioni sull'intero organismo.

In caso di effetti indesiderati non descritti in questo foglio illustrativo, consultare il medico.

### **Scadenza e conservazione**

Scadenza: Vedere la data di scadenza riportata sulla confezione.

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

Attenzione: Non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza riportata sulla confezione.

I medicinali non devono essere gettati 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.

Tenere il medicinale fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

### **Composizione**

Ogni capsula molle contiene: fenticonazolo nitrato 1 g.

Eccipienti: paraffina liquida; vaselina bianca; lecitina di soia; gelatina; glicerina; titanio diossido; sodio etilidrossibenzoato; sodio propilidrossibenzoato.

### **Forma farmaceutica e confezione**

Capsula molle da 1 g.

Astuccio da 1 capsula.

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio**

EFFIK ITALIA SpA

Via Lincoln 7/A

20092 Cinisello Balsamo (MI).

### **Produttore**

Laboratoires EFFIK – Parc Tertiaire de Meudon, Immeuble Le Newton, 9/11 rue Jeanne Braconnier, F-92 366 MEUDON LA FORET CEDEX, France.

**Revisione del foglio illustrativo da parte dell'Agenzia Italiana del Farmaco:**  
Ottobre 2011

**LORENIL 2% Crema vaginale**  
**LORENIL 0,2% Soluzione vaginale**

**CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA**

Antimicotico (antifungino).

**INDICAZIONI TERAPEUTICHE**

Candidiasi (infezione da funghi del genere Candida) delle mucose genitali (vulvovaginiti, colpiti, fluor infettivo).

**CONTROINDICAZIONI**

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.  
Generalmente controindicato in gravidanza e durante l'allattamento

**PRECAUZIONI D'IMPIEGO**

Nessuna.

**INTERAZIONI**

Non note.

Informare il medico o il farmacista se si è recentemente assunto qualsiasi altro medicinale, anche quelli senza prescrizione medica.

**AVVERTENZE SPECIALI**

Benchè l'assorbimento del medicinale sia scarso, l'uso di lorenil durante la gravidanza e l'allattamento non è raccomandato tranne in casi particolari e dopo un'attenta valutazione del rapporto beneficio/rischio da parte del medico.

**Crema vaginale 2%:** contiene lanolina idrogenata e alcol cetilico che possono causare reazioni cutanee locali (ad es. dermatiti da contatto).

**Soluzione vaginale 0.2%:** contiene benzalconio cloruro che è irritante, e può causare reazioni cutanee locali.

**DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE**

**Crema vaginale**

Introdurre il contenuto dell'applicatore (circa 5 g) profondamente in vagina. Si applica mediante applicatori monouso alla sera, prima di coricarsi, se necessario anche al mattino.

Allo scopo di evitare una reinfezione si consiglia il contemporaneo trattamento locale (glande e prepuzio) del partner con Lorenil crema.

**Lavanda vaginale**

1-2 volte al dì per 7 giorni come terapia coadiuvante le altre forme di Lorenil, per prevenire una ricaduta.

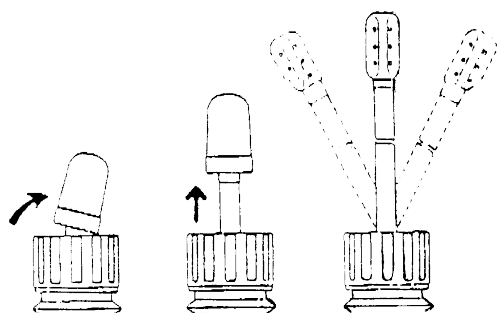


Fig. 1

Fig.2

Fig. 3

- Fig. 1** Tenere il flacone per l'anello zigrinato e piegare il cappuccio, sino a rottura del sigillo di sicurezza.
- Fig. 2** Estrarre la cannula tenendola sempre attraverso il cappuccio, sino allo scatto di posizionamento.
- Fig. 3** La cannula è orientabile secondo le esigenze. Introdurre la cannula delicatamente in vagina e premere le pareti del flacone mediante pressione più o meno intensa, in modo da realizzarne il completo svuotamento; una speciale valvola non permette il ritorno della lavanda nel flacone. L'irrigazione va eseguita preferibilmente in posizione distesa. Un'irrigazione lenta favorisce una migliore azione del farmaco.

### **EFFETTI INDESIDERATI**

Lorenil è generalmente ben tollerato, sia sulla pelle che sulle mucose; solo eccezionalmente sono stati segnalati lievi e temporanei arrossamenti della pelle.

Al momento dell'introduzione in vagina si può riscontrare una modesta sensazione di bruciore che di norma scompare rapidamente.

In caso di eventuale comparsa di fenomeni irritativi più persistenti o di sviluppo di microrganismi resistenti occorre interrompere il trattamento e consultare il medico curante.

Lorenil viene solo scarsamente assorbito, per cui possono escludersi, nelle condizioni di impiego consigliate, ripercussioni sull'intero organismo.

Il rispetto delle istruzioni contenute nel foglietto illustrativo riduce il rischio di effetti indesiderati.

E' importante comunicare al medico o al farmacista la comparsa di qualsiasi effetto indesiderato anche se non descritto nel foglietto illustrativo.

### **SCADENZA E CONSERVAZIONE**

Scadenza: vedere la data di scadenza riportata sulla confezione.

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

Attenzione non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza riportata sulla confezione.

I medicinali non devono essere gettati nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chiedere al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

**Tenere il medicinale fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.**

### **COMPOSIZIONE**

#### **LORENIL 2% Crema vaginale**

100 g di crema contengono: principio attivo: fenticonazolo nitrato 2 g.  
Eccipienti: propilen glicole, lanolina idrogenata, olio di mandorle dolci, estere poliglicolico di acidi grassi, alcool cetilico, gliceril monostearato, sodio edetato, acqua depurata.

#### **LORENIL 0,2% Soluzione vaginale**

100 ml di soluzione contengono: principio attivo: fenticonazolo nitrato 0,2 g.  
Eccipienti: propilen glicole, benzalconio cloruro, alchilamidobetaina soluzione, acqua depurata.

### **FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO**

**Crema vaginale 2%** tubo da 78 g di crema vaginale + 16 applicatori.

**Soluzione vaginale 0,2%** 5 flaconi da 150 ml di soluzione vaginale.

### **TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

EFFIK ITALIA S.p.A.  
Cinisello Balsamo (MI).

### **PRODUTTORE**

**Crema vaginale 2%** Farmila Farmaceutici Milano S.r.l., officina di Settimo Milanese (MI)

**Sol. vaginale 0,2%** Officina Farmaceutica Recordati Industria Chimica e Farmaceutica S.p.A. Milano  
Officina Farmaceutica Agipharma S.r.l. , Pomezia (RM).

### **REVISIONE DEL FOGLIO ILLUSTRATIVO DA PARTE DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO:**

Maggio 2011



Applicatore **CE**

Il dispositivo medico è conforme alla Direttiva 93/42/CEE

Agenzia Italiana del Farmaco