

**Composition**

1ml contient: Chlorhydrate de naftifine 10 mg  
Propylène-glycol 50 mg

**Propriétés et sort du médicament**

EXODERIL solution est un antimycotique topique du groupe des allylamines renfermant comme principe actif la naftifine.

La naftifine exerce une action fungicide primaire sur les dermatophytes, les moisissures et sur *Sporothrix schenckii* et – en fonction de la souche – un effet fungicide ou fongistatique sur les levures. A côté de son action antimycotique, EXODERIL possède aussi un effet antibactérien sur différents germes à Gram négatif et positif qui peuvent conduire à des infections bactériennes secondaires.

EXODERIL est aussi douée d'une action anti-inflammatoire inhérente à la substance.

**Indications**

EXODERIL est indiquée dans le traitement local des mycoses de la peau et des ongles provoquées par les

- dermatophytes (variétés *Trichophyton*, *Microsporon* et *Epidermophyton*)
- variétés *Candida* (en particulier *Candida albicans*)
- variétés d'*Aspergillus*
- *Sporothrix schenckii*

ainsi que dans le traitement du pityriasis versicolor (agent pathogène: *Pityrosporon orbiculare*) et des mycoses à infection bactérienne secondaire.

EXODERIL solution est particulièrement indiquée dans le traitement de mycoses des régions cutanées pilaires hyperkératosiques.

**Mode d'application**

La préparation s'applique localement.

**Mode d'emploi et posologie**

Appliquer EXODERIL solution une fois par jour sur la région cutanée affectée nettoyée et minutieusement séchée ainsi que sur la région péri-épilationnaire. Deux applications par jour sont conseillées dans les mycoses des ongles qui ne répondent que lentement à un traitement local. Pour prévenir les rechutes, poursuivre le traitement par EXODERIL pendant au moins deux semaines au-delà de la guérison clinique.

**Contre-indications**

Hypersensibilité à la naftifine ou au propylène-glycol. Ne pas appliquer la solution sur des plaies ouvertes et des rhagades (voir précautions d'emploi).

**Grossesse et allaitement**

Aucun effet ne peut être prévu sur l'embryon et le nourrisson à la suite d'un emploi correct. Les études tératologiques n'ont révélé aucun signe permettant de conclure à une action embryotoxique de la naftifine.

**Effets indésirables**

Des irritations locales telles que sécheresse, rougeur et brûlure peuvent survenir occasionnellement.

Les actions indésirables sont toujours réversibles et n'imposent pas, en général, un arrêt du traitement.

## **Interactions**

On n'a pas observé d'interactions avec d'autres médicaments ni avec l'alcool.

## **Mise en garde et précautions d'emploi**

EXODERIL solution est uniquement prévue pour un usage externe. Elle ne doit pas être portée au contact des yeux et ne pas être appliquée sur des plaies ouvertes. Employer dans ces cas la crème d'Exoderil qui ne contient pas d'éthanol.

## **Stabilité**

Correctement conservée, EXODERIL solution reste stable jusqu'à la date de péremption indiquée sur l'emballage.

## **Conservation**

Conserver au-dessous de 30° C.

## **Présentation**

Flacon de 10 ml

**«Ne pas laisser les médicaments à la portée des enfants!»**

F

**EXODERIL® solución**

 **SANDOZ**