



Ingredientes

Propilenglicol, urea, glicerol, ácido láctico, agua, hidróxido de sodio, EDTA disódico

Contenido

Naloc, 10 ml

Descripción

Naloc es un líquido transparente, incoloro, que se presenta en un tubo de plástico con aplicador de silicona para facilitar la aplicación sobre la uña. Naloc no contiene conservantes ni perfumes. Los ingredientes son completamente biodegradables.

Indicación

Para el tratamiento de las uñas afectadas por infección por hongos (onicomicosis) o psoriasis. Naloc mejora el aspecto de las uñas descoloridas y deformadas. Naloc tiene un efecto físico queratolítico y degrada las células de los hongos que normalmente causan la infección en las uñas. Naloc aumenta la hidratación, alisa suavemente las capas externas de la uña y, al modificar el microentorno y mejorar la integridad de la superficie de la uña, mantiene las uñas en buenas condiciones. Los primeros síntomas de mejoría normalmente se pueden apreciar después de una o dos semanas de tratamiento. En un estudio clínico, el 76% de los usuarios presentaron una mejora en el aspecto de la uña en tan solo 1 semana, y el 92% al cabo de 8 semanas.

Uso

Aplicar Naloc una vez al día sobre las uñas afectadas, preferiblemente por la noche antes de acostarse. Apoyar la punta del tubo sobre la uña. Presionar ligeramente el tubo y extender la solución con la punta. Cubrir cada uña afectada con una fina capa de la solución. Es importante que la solución sea aplicada también bajo el borde de las uñas. Después de la aplicación, dejar secar la uña unos minutos. Si utiliza esmalte de uñas durante el tratamiento con Naloc, por la noche retire por completo las capas de esmalte de uñas. Aplique Naloc en las uñas afectadas antes de irse a la cama, como se describe anteriormente. Al día siguiente, se puede aplicar esmalte de uñas sobre las uñas tratadas. Repita este procedimiento todos los días cuando use esmalte de uñas durante el tratamiento. La duración del tratamiento varía de acuerdo con la gravedad inicial del problema, pero en muchos casos se pueden necesitar de 3 a 6 meses de tratamiento. Para resultados óptimos,

continuar el tratamiento hasta que se haya renovado completamente la nueva uña. No aplicar Naloc en el lecho ungueal si la uña afectada, o las partes de la uña afectada, se han separado por debajo del lecho ungueal. Naloc actúa solo localmente, de forma que se puede usar durante el embarazo o la lactancia. La experiencia en niños es limitada, por lo que debe consultarse a un médico antes de su uso.

Advertencias y precauciones

Solo para uso externo. Evitar el contacto con los ojos o en membranas mucosas. No usar si se es alérgico a alguno de sus ingredientes.

Posibles efectos secundarios

Se puede producir alguna ligera irritación de la piel inmediatamente adyacente a la uña, de carácter transitorio, así como en algunos pacientes se puede observar alguna decoloración de la uña. Además, se puede producir una separación de la uña de su lecho (onicolisis), incluyendo el desprendimiento de la parte afectada de la uña.

Caducidad y conservación

Utilizar antes de la fecha de caducidad indicada en el tubo y en el estuche. Conservar entre 2°C y 25°C. Proteger del sol y de la congelación. Mantener fuera del alcance de los niños.

Fabricante:

Moberg Pharma AB, Gustavslundsv. 42, SE-167 51 Bromma, Sweden

Distribuido por:

Mylan Pharmaceuticals, S.L. C/ Plom, 2-4, 5ª planta, 08038 - Barcelona, España

www.naloc.es

 Mylan