



ЛИСТОК – ВКЛАДЫШ
лекарственного средства
МИКОДЕРМ

информация для пациентов

Название лекарственного средства:

Торговое название: Микодерм

Международное непатентованное название: Naftifine.

Описание: Прозрачный, бесцветный или слегка желтоватый раствор с запахом этанола.

Состав:

1 мл раствора содержит:

активное вещество: нафтифина гидрохлорид – 10,0 мг;

вспомогательные вещества: пропиленгликоль, этанол, вода очищенная.

Лекарственная форма: раствор для наружного применения.

Фармакотерапевтическая группа:

Другие противогрибковые средства для наружного применения, нафтифин.

Показания к применению:

Местное лечение грибковых инфекций, вызванных возбудителями, чувствительными к нафтифину:

- грибковые инфекции кожи и кожных складок (tinea manuum, tinea pedis, tinea corporis, tinea inguinalis) с сопутствующим зудом или без него;
- грибковые инфекции ногтей (onychomycosis, tinea unguium);
- кожные кандидозы;
- отрубевидный лишай (pityriasis versicolor).

Способ применения и дозировка:

Микодерм предназначен только для наружного применения на коже или ногтях.

Дозирование

Применять один раз в сутки.

Пораженную кожу и прилегающие к ней участки очищают, высушивают, затем тщательно смачивают раствором прямо из бутылки или при помощи ватного тампона.

Для лечения грибковых инфекций ногтей применяют два раза в сутки, нанося со стороны свободного края ногтя.

Перед первым применением раствора максимально удаляют пораженную часть ногтя ножницами и пилкой для ногтей.

Дети и подростки: безопасность и эффективность нафтифина у детей и подростков до 18 лет не доказана (опыт применения недостаточен).

Пациенты с почечной или печеночной недостаточностью: коррекция дозы не требуется.

Пожилые пациенты: коррекция дозы не требуется.

Длительность применения

Для предотвращения рецидива инфекции лечение продолжают еще не менее двух недель после клинического выздоровления.

Чтобы выздороветь как можно быстрее и для профилактики повторного заражения необходимо соблюдать следующие правила:

1. Ежедневно менять одежду, носки и белье, которые контактируют с областью пораженной кожи/ногтя.

2. Избегать ношения жесткой, плотной, воздухонепроницаемой одежды и обуви (например, носков или чулков из синтетической ткани, тесной обуви). Также следует тщательно просушивать пораженные участки кожи/ногтя после мытья, ежедневно менять мочалки и полотенца.
 3. Для предотвращения дальнейшего распространения инфекции и повторного заражения не ходить босиком у себя дома и в общественных местах (бассейн, отель и др.).
 4. Сауну и баню можно посещать только после выздоровления от грибкового заболевания.
- Чистая, здоровая и сухая кожа является лучшей защитой от грибковых инфекций.

Побочное действие:

Для оценки частоты побочных эффектов принята следующая классификация: очень частые ($>1/10$), частые ($>1/100$ и $<1/10$), нечастые ($>1/1000$ и $<1/100$), редкие ($>1/10000$ и $<1/1000$), очень редкие ($<1/10000$), частота неизвестна (не может быть рассчитана по имеющимся данным).

Общие расстройства и нарушения в месте введения

Частота неизвестна: ощущение сухости, жжения или покраснение.

При возникновении любого из перечисленных симптомов или других нежелательных реакций, не упомянутых в инструкции, необходимо обратиться к врачу!

Противопоказания:

Гиперчувствительность к нафтифину, пропиленгликолю или другим вспомогательным веществам лекарственного средства.

Особенности применения:

Пациенты с почечной или печеночной недостаточностью: коррекция дозы не требуется.

Дети и подростки: безопасность и эффективность нафтифина у детей и подростков до 18 лет не доказана (опыт применения недостаточен).

Пожилые пациенты: коррекция дозы не требуется.

Передозировка:

Острая передозировка и системная интоксикация при наружном применении Микодерма маловероятны. При случайном приеме внутрь рекомендуется соответствующее симптоматическое лечение.

Меры предосторожности:

Раствор Микодерм не предназначен для применения в офтальмологии.

Раствор нельзя применять на открытых ранах или трещинах.

Раствор содержит пропиленгликоль, который может вызвать раздражение кожи.

Раствор наносят неразбавленным и не смешивают с другими препаратами для наружного применения, поскольку из-за сниженной концентрации эффективность активного вещества может быть недостаточной.

Не фототоксичен и не вызывает фотосенсибилизации.

Применение в период беременности и лактации:

В целях предосторожности следует избегать применения лекарственного средства Микодерм во время беременности и лактации.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами:

До настоящего времени сообщения о влиянии лекарственного средства на способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами не поступали.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

Взаимодействия с другими лекарственными средствами или алкоголем не отмечены.

Условия хранения:

При температуре не выше 25 °С.

Вскрытый флакон хранить не более 30 суток.

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок годности:

2 года. Не использовать по истечении срока годности!

Условия отпуска:

Без рецепта врача.



Упаковка:

По 10 мл или 15 мл во флаконе из янтарного стекла третьего гидролитического класса, укупоренный бромбутил резиновой пробкой и обкатанный алюмопластиковым колпачком. Флакон с крышкой-капельницей полиэтиленовой, упакованной в бумажный блистер, с инструкцией по применению помещают в пачку картонную. Или по 10 мл во флаконе из полиэтилена с пипеткой-вставкой и закручивающейся крышкой. Флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

Производитель:

ООО «Рубикон», РБ, 210002, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б, тел: +375 (212) 36-47-77,
тел/факс: +375 (212) 36-37-06, www.rubikon.by, e-mail: secretar@rubikon.by



СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь