

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ - информация для пациента**Фунгасепт®, 10 мг/мл, раствор для наружного применения спиртовой****Действующее вещество: нафтифина гидрохлорид**

Перед применением данного лекарственного препарата полностью прочитайте этот листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.

Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

Этот препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

В данном листке-вкладыше содержится следующая информация

1. Что из себя представляет препарат Фунгасепт® и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Фунгасепт®.
3. Применение лекарственного препарата Фунгасепт®.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Фунгасепт®.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Фунгасепт® и для чего его применяют

Лекарственный препарат Фунгасепт® содержит действующее вещество нафтифина гидрохлорид, относится к группе противогрибковых средств для местного применения. Фунгасепт® применяют для местного лечения грибковых инфекций, вызванных возбудителями, чувствительными к нафтифину:

2448 б-2022

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

- грибковые инфекции кожи и кожных складок с сопутствующим зудом или без него;
- грибковые инфекции ногтей;
- кожные кандидозы;
- отрубевидный лишай.

2. О чём следует знать перед применением препарата Фунгасепт®

2.1 Не применяйте препарат Фунгасепт®

- если у Вас гиперчувствительность к нафтифину, пропиленгликолю или другим вспомогательным веществам препарата;
- если у Вас открытая раневая поверхность.

Перед применением лекарственного препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

2.2 Особые указания и меры предосторожности

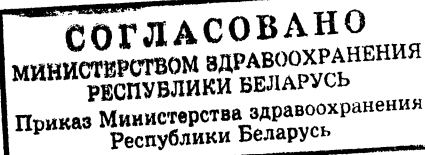
Всегда применяйте лекарственный препарат в соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями врача.

Фунгасепт® предназначен исключительно для наружного применения. Его нельзя применять в офтальмологической практике, а также наносить на открытые раны.

Для устранения грибковой инфекции (микоза), рекомендуется придерживаться следующих мер предосторожности:

- грибки могут попадать на одежду и/или носки, вступающие в контакт с областью пораженной кожи/ногтя, поэтому, одежду и/или носки следует менять каждый день;
- поддержание пораженной поверхности кожи/ногтя в сухом состоянии обеспечивает хорошую защиту от распространения грибковой инфекции. Не рекомендуется покрывать пораженный участок плотной тканью или принадлежностями, которые ограничивают или препятствуют вентиляции (к примеру, чулки, изготовленные из синтетических волокон, тесная обувь). Пораженный участок кожи/ногтя следует тщательно просушить после мытья.

2448 Б-2022



Также следует ежедневно менять полотенца, одежду и/или носки, соприкасающиеся с пораженной поверхностью;

- в случае грибкового заболевания стоп, не следует ходить босиком дома или в общественных местах, чтобы предотвратить повторное инфицирование или распространение патогенных возбудителей;
- сауны или паровые бани можно посещать только после полного избавления от грибковой инфекции.

Если в течение 4-х недель после применения лекарственного препарата Фунгасепт® не наблюдается клинических улучшений, необходимо обратиться к лечащему врачу. Терапевтический подход должен быть пересмотрен.

2.3 Дети и подростки младше 18 лет

Безопасность и эффективность нафтифина у детей и подростков до 18 лет не доказана (опыт применения недостаточен).

2.4 Другие препараты и препарат Фунгасепт®

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Взаимодействия с другими лекарственными веществами или алкоголем не отмечены.

2.5 Беременность, грудное вскармливание и fertильность

Если Вы беременны или кормите грудью, или подозреваете, что беременны, или собираетесь забеременеть – проконсультируйтесь, прежде, чем применять этот препарат, с лечащим врачом. В целях предосторожности следует избегать применения Фунгасепта® во время беременности и в период кормления грудью.

2.6 Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Данные о влиянии на способность к управлению транспортными средствами и работе с механизмами не поступали.

3. Применение препарата Фунгасепт®

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

2-3 капли препарата наносят на пораженную поверхность кожи/ногтя, захватывая и прилегающие здоровые участки кожи/ногтя для предотвращения распространения инфекции.

Грибковые инфекции кожи

Раствор наносят 1 раз в день на пораженные участки кожи, которые перед этим должны быть очищены и тщательно высушены.

Длительность лечения:

- грибковые инфекции кожи и кожных складок – до 4-х недель;
- межпальцевые микозы кистей рук и стоп – от 4-х до 8-ми недель;
- кожные кандидозы – 4 недели;
- отрубевидный лишай – до 2-х недель.

После проявления клинического эффекта, а именно исчезновения зуда и жжения, для предотвращения возвратного инфицирования лечение следует продолжать в течение не менее 2-х недель.

Грибковые инфекции ногтей на руках и ногах (онихомикозы)

Раствор наносят 2 раза в день на пораженную поверхность ногтевых пластин, которые перед этим должны быть очищены, тщательно высушены и максимально обстрижены. Продолжительность лечения определяется скоростью отрастания ногтевых пластин и может составлять от 3-х до 6-ти месяцев, пока новый ноготь полностью не отрастет. Фунгасепт® рекомендуется применять под воздухопроницаемую повязку (пластырь, бинт и т.д.), но не следует применять под окклюзионную повязку.

Передозировка

Острая передозировка и системная интоксикация при наружном применении нафтифина маловероятны.

В случае случайного приема внутрь обратитесь к врачу. Рекомендуется соответствующее симптоматическое лечение.

Если у Вас возникли дополнительные вопросы по использованию этого препарата, обратитесь к вашему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам Фунгасепт® может вызвать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех. Частота нежелательных реакций неизвестна. В отдельных случаях возможно возникновение ощущения сухости кожи, жжение или покраснение, зуд, эритема, местное раздражение.

Побочные реакции носят обратимый характер и не требуют отмены лечения. Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе и на не перечисленные в листке-вкладыше.

Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», www.rceth.by). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата Фунгасепт®

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Храните в защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °C.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на флаконе, картонной пачке после «Годен до».

Срок годности препарата - 2 года.

Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки как

утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

6.1 Препарат Фунгасепт® содержит

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Действующее вещество – нафтифина гидрохлорид – 10 мг; вспомогательные вещества – пропиленгликоль, этиловый спирт 50 %.

6.2 Внешний вид препарата Фунгасепт® и содержимое упаковки

Прозрачный, бесцветный или слегка желтый раствор с запахом этанола.

10 мл во флаконе из темного стекла, укупоренном пробкой капельницей и крышкой навинчивающейся. Каждый флакон вместе с инструкцией по медицинскому применению (листком-вкладышем) помещают в пачку из картона (упаковка №1).

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, 222518, ул. Чапаева, 64.
Тел/факс +375(177)735612, 731156.

Адрес электронной почты: market@borimed.com

Данный листок-вкладыш пересмотрен