

Листок-вкладыш – информация для пациента

Микодерм®, 10 мг/мл, раствор для наружного применения

Действующее вещество: нафтифина гидрохлорид

Перед применением данного препарата полностью прочтайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

- Всегда применяйте препарат в точности с данным листком или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- 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 на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, через 4 недели вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

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

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

Препарат Микодерм® содержит активное вещество нафтифин и предназначен для наружного применения при грибковых инфекциях.

Препарат Микодерм® активен против дерматофитов, умеренно активен против дрожжевых, плесневых и других грибков.

Он также проявляет противовоспалительную активность, в отношении различных микроорганизмов, которые часто сопутствуют грибковым заболеваниям.

При клиническом применении было отмечено противовоспалительное действие нафтифина, благодаря которому быстро исчезают признаки воспаления (покраснение, отек, шелушение) и, особенно, зуд.

Препарат Микодерм® применяется у взрослых для местного лечения грибковых инфекций, вызванных возбудителями, чувствительными к нафтифину:

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

Если в течение 4 недель применения препарата не наступает клинических улучшений, необходимо обратиться к врачу.

2. О чём следует знать перед применением препарата Микодерм®

Противопоказания

Не применяйте препарат Микодерм® если у вас аллергия на нафтифин или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша.

Особые указания и меры предосторожности

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

Избегайте попадания раствора в глаза.

Раствор нельзя применять на открытых ранах или поврежденной коже, так как содержащийся в нем спирт может вызвать болезненное жжение.

Дети и подростки

Препарат Микодерм® не применяют у детей и подростков до 18 лет, так как безопасность и эффективность нафтифина у данной группы пациентов не доказаны

Другие препараты и препарат Микодерм®

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

Исследования взаимодействия с другими лекарственными средствами не проводились.

Не следует смешивать Микодерм® с другими препаратами для наружного применения, так как снижение концентрации действующего вещества может снизить его эффективность.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата Микодерм® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

В целях предосторожности следует избегать применения препарата Микодерм® во время беременности и в период кормления грудью.

Исследования по изучению влияния нафтифина на фертильность не проводились

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат Микодерм® не влияет на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

Особые указания, касающиеся вспомогательных веществ

Препарат Микодерм® содержит пропиленгликоль, который может вызвать раздражение кожи.

Препарат Микодерм® содержит этиловый спирт. Если ваша кожа повреждена, это может вызвать ощущение жжения.

3. Применение препарата Микодерм®

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

Препарат Микодерм® предназначен только для наружного применения на коже или ногтях.

Избегайте попадания раствора в глаза или на слизистые оболочки.

Рекомендуемая доза

Для лечения грибковых инфекций кожи препарат Микодерм применяйте один раз в сутки. Перед применением препарата пораженную кожу и прилегающие к ней участки очистите, высушите, затем тщательно смочите раствором прямо из флакона или при помощи ватного тампона.

Для лечения грибковых инфекций ногтей препарат Микодерм применяйте два раза в сутки.

Раствор наносите со стороны свободного края ногтя. Перед первым применением раствора максимально удалите пораженную часть ногтя ножницами и пилкой для ногтей.

Дети и подростки

Безопасность и эффективность нафтифина у детей и подростков до 18 лет не доказаны.

Пациенты пожилого возраста

Коррекция дозы не требуется.

Пациенты с нарушением функции печени или почек

Коррекция дозы не требуется.

Длительность применения

Для предотвращения повторной инфекции продолжайте лечение еще не менее двух недель после исчезновения всех симптомов заболевания. Длительность терапии при грибковых заболеваниях ногтей – до 6 месяцев.

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

1. Ежедневно меняйте одежду и белье, которые контактируют с пораженной кожей или ногтем.
2. Избегайте ношения жесткой, плотной, воздухонепроницаемой одежды и обуви (например, носки из синтетической ткани, тесная обувь). Также следует тщательно просушивать пораженные участки кожи/ногтя после мытья. Ежедневно меняйте мочалку и полотенце.
3. Для предотвращения дальнейшего распространения инфекции и чтобы исключить повторное заражение не ходите босиком у себя дома и в общественных местах (бассейн, отель и др.).
4. Сауну и баню можно посещать только после излечения грибкового заболевания.

Чистая, здоровая и сухая кожа является лучшей защитой от грибковых инфекций.

Если вы применили препарата Микодерм® больше, чем следовало

Острая передозировка и возникновение опасных для жизни осложнений при наружном применении препарата Микодерм® маловероятны.

При случайном приеме внутрь обратитесь к врачу. Рекомендуется соответствующее симптоматическое лечение.

При наличии вопросов по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

Если вы забыли применить препарат Микодерм®

Не применяйте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу препарата Микодерм®.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Микодерм® может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

При применении препарата могут возникать следующие нежелательные реакции:

Неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- сыпь или раздражение в месте нанесения (контактный дерматит);
- ощущение сухости, жжения или покраснение.

Сообщение о нежелательных реакциях

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 на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через систему сообщений государств-членов Евразийского экономического союза. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

Адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Тел.: +375 (17) 242-00-29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <https://www.rceth.by>

5. Хранение препарата Микодерм®

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Храните препарат при температуре не выше 25 °C.

Вскрытый флакон храните не более 3 месяцев.

Не выливайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Микодерм® содержит

Действующим веществом препарата является нафтифина гидрохлорид. 1 мл раствора содержит 10 мг нафтифина гидрохлорида.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: пропиленгликоль, этанол, вода очищенная.

Внешний вид препарата Микодерм® и содержимое упаковки

Раствор для наружного применения представляет собой прозрачный, бесцветный или слегка желтоватый раствор с запахом этанола.

По 10 мл во флаконе полимерном из полиэтилена высокой плотности, укупоренном пипеткой-вставкой и закручивающейся крышкой полиэтиленовой. Флакон вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

Категория отпуска лекарственного препарата

Лекарственный препарат относится к категории отпуска без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республика Беларусь

ООО «Рубикон», 210002, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б,

тел/факс: +375 (212) 36-37-06, тел.: +375 (212) 36-47-77,

e-mail: secretar@rubikon.by

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Листок-вкладыш доступен в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств и на официальном сайте уполномоченного органа Евразийского экономического союза <http://eec.eaeunion.org>.