

Листок-вкладыш – информация для пациента**ФУНГИСТОП, 10 мг/мл, раствор для наружного применения
нафтифина гидрохлорид**

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения. Данный лекарственный препарат отпускается без рецепта врача.

- Всегда применяйте препарат в точности с листком-вкладышем 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 лечащему врачу или 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 спустя 4 недели состояние не улучшается или оно ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

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

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ФУНГИСТОП И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Препарат Фунгистоп, раствор для наружного применения предназначен для лечения грибковых поражений кожи и содержит действующее вещество нафтифина гидрохлорид.

Фунгистоп эффективен против дерматофитов, умеренно активен против дрожжевых, плесневых и других грибов (напр. *Sporothrix schenckii*).

Он также проявляет антибактериальную активность в отношении различных микроорганизмов, которые часто сопутствуют микозам.

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

Показания к применению

Фунгистоп применяется 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.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ФУНГИСТОП

Противопоказания

Не применяйте препарат Фунгистоп:

- если у Вас аллергия на нафтифина гидрохлорид или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша).

Особые указания и меры предосторожности

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

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

Нельзя допускать попадания раствора в глаза.

Препарат не фототоксичен и не вызывает фотосенсибилизации (повышения чувствительности кожи к воздействию солнечного света).

Взаимодействия с другими лекарственными препаратами

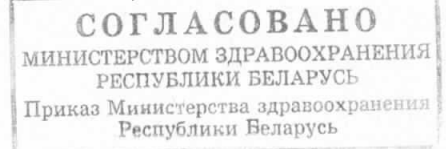
Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты, в том числе отпускаемые без рецепта врача.

Взаимодействий с другими лекарственными препаратами не выявлено.

Раствор Фунгистоп наносят неразбавленным и не смешивают с другими препаратами для наружного применения, поскольку из-за сниженной

9633 - 2021

концентрации эффективность действующего вещества может быть недостаточной.



Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Беременность

В качестве меры предосторожности не рекомендуется применение этого лекарственного препарата при беременности.

Кормление грудью

В качестве меры предосторожности не рекомендуется применение этого лекарственного препарата при кормлении грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат не оказывает влияния на способность к управлению транспортными средствами и работе с механизмами.

Препарат Фунгистоп содержит пропиленгликоль

Пропиленгликоль может вызывать раздражение кожи.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ФУНГИСТОП

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

Фунгистоп предназначен только для наружного применения на коже или ногтях.

Дозирование

Для лечения грибковых инфекций кожи применяйте один раз в сутки. Пораженную кожу и прилегающие к ней участки очистите, высушите, затем тщательно смочите раствором прямо из бутылки или при помощи ватного тампона. Избегайте попадания в глаза или на слизистые оболочки.

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

Перед применением раствора максимально удаляйте 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 нарушением функции печени или почек: коррекция дозы не требуется.

Пожилые пациенты: коррекция дозы не требуется.

Продолжительность применения

Для предотвращения рецидивов инфекции следует продолжать применять препарат не менее 2 недель после исчезновения всех признаков заболевания.

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

- Ежедневно меняйте одежду и белье, которые вступают в контакт с больной кожей.
- Не носите жесткую плотную воздухо непроницаемую одежду и обувь (например, носки из синтетических тканей, тесные туфли). Следует также тщательно высушивать больную кожу после мытья. Мочалку и полотенце следует менять ежедневно.
- Для предотвращения дальнейшего распространения инфекции, и чтобы исключить повторное заражение, у себя дома, в ванной комнате, в отеле, бассейне не ходите босиком.
- Сауну и баню можно посещать только после излечения грибкового заболевания. Чистая, здоровая и сухая кожа — это лучшая защита от грибковых инфекций.

Если Вы применили препарата Фунгистоп больше, чем следовало

Проявления нежелательных реакции маловероятно.

При случайном применении внутрь рекомендуется обратиться к врачу.

Рекомендуется соответствующее симптоматическое лечение.

Если у вас возникли дополнительные вопросы по использованию этого препарата, обратитесь к вашему врачу или спросите у работника аптеки

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным препаратам **Фунгистоп** может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

В связи с применением данного лекарственного препарата могут возникнуть следующие нежелательные реакции.

Неизвестно – исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно:

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

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом.

Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). 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»

Телефон: +375 (17) 242-00-29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <https://www.rceth.by>

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ФУНГИСТОП

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке после слов «Годен до».

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Храните препарат при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожить) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Действующим веществом является нафтифина гидрохлорид.

1 мл препарата содержит 10 мг нафтифина гидрохлорида.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: пропиленгликоль, этанол (95%), вода очищенная.

Прозрачный бесцветный или светло-желтый раствор.

Флаконы по 10 мл и 20 мл из коричневого стекла с полиэтиленовой (ПЭВП) закручивающейся крышкой и полиэтиленовой (ПЭНП) встроенной капельницей; 1 флакон в картонной коробке вместе с листком-вкладышем.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель:

Ядран-Галенски Лабораторий а.о. (Jadran-Galenski Laboratorij d.d.),
Свилно 20, 51000 Риека, Хорватия

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения:

Представительство АО «Jadran-Galenski Laboratorij d.d.» (Республика Хорватия) в Республике Беларусь:

220125, г. Минск, пр. Независимости, д. 185, п. 7,

тел.: + 375 17 337 77 13,

адрес электронной почты: jadran@jgl.ru

Данный листок-вкладыш пересмотрен

ММ.ГГГГ