

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
МІКОФІН®

Склад лікарського засобу:

дююча речовина: тербінафіну гідрохлорид;

1 г спрею містить тербінафіну гідрохлориду 10 мг;

допоміжні речовини: етанол 96 %, поліетиленгліколю цетостеариловий ефір, пропіленгліколь, вода очищена.

Лікарська форма. Спрей нащільній.

Прозорий, безбарвний розчин.

Назва і місце знаходження виробника.

НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш.

Санаклар Коу 81100 м. Дюздже, Туреччина.

Фармакотерапевтична група.

Протигрибкові препарати для місцевого застосування. Код ATC D01A E15.

Тербінафін – це аліламін, має широкий спектр протигрибкової дії. Тербінафін у відповідній концентрації чинить фунгіцидну дію щодо дерматофітів, пліснявих і деяких диморфних грибів. Активність щодо дріжджових грибів, залежно від їх виду, може бути фунгіцидною або фунгістатичною.

Тербінафін специфічно пригнічує ранній стап біосинтезу стеринів у клітинній мембрани гриба. Це призводить до дефіциту ергостеролу і до внутрішньоклітинного накопичення сквалену, що спричиняє загибель клітини гриба. Тербінафін діє шляхом інгібування ферменту скваленепоксидази у клітинній мембрани гриба. Цей фермент не належить до системи цитохрому P450. Тербінафін не впливає на метаболізм гормонів або інших лікарських препаратів.

При місцевому застосуванні препарат майже не всмоктується, швидко починає діяти, виявляє ефективність при нетривалому лікуванні (7 днів).

При зовнішньому застосуванні абсорбується менше 5 % застосованої дози, тому система експозиції тербінафіну дуже незначна.

Показання для застосування.

Грибкові інфекції шкіри, спричинені дерматофітами, такими як *Trichophyton* (наприклад *T. rubrum*, *T. mentagrophytes*, *T. verrucosum*, *T. violaceum*), *Microsporum canis* та *Epidermophyton floccosum*, наприклад міжпальцева епідермофітія стоп («стопа атлета»), пахова дерматофітія («свербіж жокея»), дерматофітія тулуба («стригучий лишай»). Різnobарвний лишай, спричинений *Pityrosporum orbiculare* (також відомий як *Malassezia furfur*).

Протипоказання.

Підвищена чутливість до тербінафіну або будь-якого компонента препарату.

Належні заходи безпеки при застосуванні.

Препарат застосовувати з обережністю пацієнтам з ушкодженнями шкіри, тому що етанол, який входить до складу препарату, може спричинити подразнення. Не вдихати. При випадковому вдиханні необхідно проконсультуватися з лікарем, якщо при цьому будь-які побічні симптоми посилюються або залишаються. Слід уникати потрапляння препарату в очі. Не можна наносити його на обличчя. У разі випадкового потрапляння спрею в очі або на обличчя необхідно негайно промити їх проточною водою.

Мікофін® спрей, містить пропіленгліколь, що може спричиняти подразнення шкіри.

Застереження.

Препарат містить пропіленгліколь, що може спричинити подразнення шкіри.

Наявність у період вагітності або годуванням грудью.

Не було відзначено впливу тербінафіну на здатність до запліднення та ембріотоксичної дії тербінафіну. Застосування вагітним жінкам обмежений, тому у період вагітності Мікофін® спрей, можна застосовувати тільки у разі, якщо очікувана користь для вагітної переважає потенційний ризик для плода. Тербінафін у невеликій кількості проникає у грудне молоко, тому препарат не можна застосовувати жінкам у період годування грудью.

Слід уникати контакту немовлят з будь-якою ділянкою шкіри, на яку наносили препарат.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Не впливає.

Діти.

Безпека та ефективність застосування дітям не встановлені, тому не рекомендовано застосовувати препарат дітям (до 18 років).

Способ застосування та дози.

Мікофін® спрей, призначений лише для зовнішнього застосування.

Тривалість лікування залежить від тяжкості перебігу захворювання.

Перед застосуванням препарату необхідно ретельно очистити і підсушити уражені ділянки шкіри. Препарат розпилити на уражені ділянки у кількості, яка достатня для їх ретельного зволоження, і, крім того, наносити на прилеглі ділянки як уражені, так і ін tactні шкіри.

Тривалість лікування та кратність застосування становлюють залежно від показань:

– епідермофітія стоп і трихофітія гладкої шкіри – 1 раз на добу протягом тижня;

– різnobарвний лишай – 2 рази на добу протягом тижня.

Для пацієнтів літнього віку коригування дози не потрібне.

Погіршення симптомів захворювання зазвичай очікується протягом кількох днів. Несистематичне застосування або передчасне припинення лікування призводить до виникнення рецидивів захворювання. Якщо немає ознак поліпшення, через тиждень лікування необхідно звернутися до лікаря.

Передозування.

Низька системна абсорбція тербінафіну при місцевому застосуванні зумовлює надзвичайно низьку імовірність передозування. Випадкове проковтування вмісту одного флакона Мікофін® спрею, 30 мл (у якому міститься 300 мг тербінафіну гідрохлориду) можна порівняти з прийомом однієї таблетки Мікофіну® 250 mg (лікарської форми для перорального застосування). При випадковому проковтуванні більшої кількості Мікофін® спрею, побічні ефекти мають бути подібними до таких, які при передозуванні таблеток Мікофін® (головний біль, нудота, біль в епігастральній ділянці та запаморочення). При випадковому проковтуванні слід враховувати вміст спирту етилового у лікарському засобі.

Лікування передозування при випадковому проковтуванні полягає у видаленні діючої речовини, насамперед шляхом прийому активованого вугілля, та у проведенні симптоматичної терапії у разі необхідності.

Побічні ефекти.

Місцеві симптоми, такі як свербіж, лущення або пециння шкіри, біль та подразнення у місці нанесення, порушення пігментації, еритема, утворення кірки можуть спостерігатися у місці нанесення. Ці незначні симптоми слід відрізняти від реакції гіперчувствливості, включаючи висип, про які повідомляється у поодиноких випадках і які потребують припинення лікування. При випадковому kontaktі з очима тербінафіну гідрохлорид може викликати подразнення очей. У рідкісних випадках приховані грибкові інфекції може загостритися.

З боку імунної системи : реакції гіперчувствливості, включаючи крапив'янку.

З боку органів зору: подразнення очей.

З боку шкіри та сполучних тканин: лущення шкіри, свербіж; пошкодження шкіри, утворення кірки, ураження шкіри, порушення пігментації, еритема, відчуття пециння шкіри. Відчуття сухості шкіри, контактний дерматит, екзема, висип.

Загальні порушення та реакції у місці нанесення: біль, біль у місці нанесення, подразнення у місці нанесення; загострення симптомів.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Невідома.

Термін придатності. 2 роки.

Умови зберігання.

Зберігати в сухому, захищенному від світла місці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 30 мл препаратору у флаконі з розпиловачем. По 1 флакону в картонній упаковці.

Категорія відпуску. Без рецепта.