



ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

Моля, прочетете внимателно тази листовка преди да започнете Вашето лечение. За допълнителна информация се обръщайте към Вашия лекар или фармацевт.

Това лечение е предписано от лекар специално за Вас и не трябва да давате лекарството на други хора. Лекарството може да им навреди, дори и ако имат същите оплаквания като Вас.

Mycofin® / Микофин®

СЪСТАВ:

Всяка тубичка **Mycofin®** съдържа: Terbinafine HCl (тербинафин хидрохлорид).

Помощни вещества: натриев хидроксид, бензилов алкохол, сорбитан моноестерат, цетилов палмитат, цетилов алкохол, стеарилов алкохол, полисорбат 60, изопропил миристант и дейонизирана вода.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

Кремът **Mycofin®** 1% можете да намерите в тубичка от 15 г.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

NOBEL İLAÇ SANAYİİ ve TİCARET A.S.

Barbaros Bulvarı 76-78

34353 Beşiktaş / İstanbul, Turkey

ПРОИЗВОДИТЕЛ

NOBELFARMA İLAÇ SANAYİİ ve TİCARET A.S.

Sancaklar Koyu 81100 / Düzce, Turkey

ФАРМАКОЛОГИЧНИ ДАННИ

Mycofin® крем е синтетичен противогъбичен продукт, който е активен спрямо щамове на следните микроорганизми: *Trichophyton (T. rubrum и T. mentagrophytes, T. verrucosum, T. violaceum), Microsporum canis, Epidermophyton floccosum, Pytirosporum orbiculare (Malassezia furfur) и Candida albicans*

ПОКАЗАНИЯ

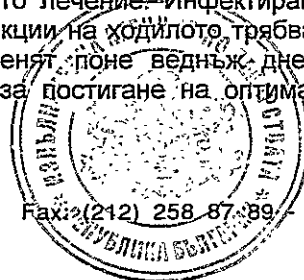
Mycofin® крем е лекарствен продукт, предназначен за лечение на кожни инфекции, причинени от гъбички (микози), като гъбички по краката или други повърхностни микози и разноцветен лишей. **Mycofin®** крем се използва също за лечение на дрождеви инфекции като кандидози на кожата. **Mycofin®** крем бързо потиска симптоми като сърбеж, лющене, червени петна.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Mycofin® не трябва да се прилага при пациенти, свръхчувствителни към terbinafine или някое от помощните вещества на продукта.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ И ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

Кремът **Mycofin®** е предназначен само за кожна употреба и не трябва да се прилага перорално, назално, в очите или вагинално. Ако възникне дразнене или свръхчувствителност, приложението на terbinafine трябва да се преустанови и да се започне съответното лечение. Инфектираните области не трябва да се покриват с тесни дрехи. Пациентите с инфекции на ходилото трябва да обутат удобни и проветриви обувки. Обувките и чорапите се сменят поне веднъж дневно. Приспособяването към препоръчителния лечебен период е важно за постигане на оптимален



клиничен ефект. За да се избегне замърсяване (контаминацията) от инфектираната област, ръцете трябва да се измиват след всяка употреба.

Бременни и кърмачки

Лекарството не трябва да се прилага по време на бременност, освен ако не е предписано от лекар. Terbinafine преминава в кърмата, поради което **Mycosin**[®] крем не трябва да се прилага в периода на кърмене.

Не бива да се допуска бебето да има контакт с третирани участъци от кожата, включително гърдите.

ЛЕКАРСТВЕНИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ И ДРУГИ ФОРМИ НА ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Няма данни за лекарствени взаимодействия при локална употреба на **Mycosin**[®].

ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Няма данни **Mycosin**[®] да повлиява способността за шофиране и работа с машини.

ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Mycosin[®] се прилага един или два пъти дневно. Продължителността на лечението варира според показанията или тежестта на инфекцията. Преди приложение засегнатата кожа трябва грижливо да се почисти и напълно да се изсуши. Ако възпалението е в зона на 2 допиращи се кожни повърхности (под гърдата, между пръстите, между глутеусите, в ингвиналната област), засегнатата кожа може да се покрие с марлен компрес.

Препоръчителна продължителност на лечението:

<i>Гъбички по краката, повърхностни кожни микози</i>	: 1-2 седмици (1-2 пъти дневно)
<i>Тинеа на ходилото</i>	: 1 седмица (2 пъти дневно), : 2 седмици (1 път дневно)
<i>Кожна кандидоза</i>	: 1-2 седмици (1-2 пъти дневно)
<i>Разноцветен лишей</i>	: 2 седмици (1-2 пъти дневно)

Клиничните симптоми се подобряват в рамките на няколко дни. Нередовното приложение или ранното спиране на лечението с terbinafine може да увеличи риска от възобновяване на инфекцията. Ако не настъпи подобрене след 2 седмици, диагнозата трябва да се провери.

Не се налага корекция на дозата при възрастни хора.

Клиничният опит при деца е ограничен.

ПРЕДОЗИРАНЕ

Предозирание с локален terbinafine не е наблюдавано.

Ако случайно се приеме през устата, моля незабавно се свържете с Вашия лекар.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Mycosin[®] се понася добре. В редки случаи може да се наблюдава парене на кожата, сърбеж, зачервяване и/или оток, които са свързани с локалното приложение на terbinafine. Тези странични явления обикновено се понасят добре. Те трябва да бъдат разграничени от реакциите на свръхчувствителност, които налагат спиране на терапията с terbinafine.

КОНСУЛТИРАЙТЕ СЕ С ВАШИЯ ЛЕКАР, АКО ЗАБЕЛЕЖИТЕ НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ЯВЛЕНИЯ

НАЧИН НА СЪХРАНИЕ

ДА НЕ СЕ УПОТРЕБЯВА СЛЕД ИЗТИЧАНЕ СРОКА НА ГОДНОСТ ПОСОЧЕН ВЪРХУ ОПАКОВКАТА

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да се съхранява на място недостъпно за деца.

Да се съхранява под 25^o C.

Да се пази от светлина и влага.

Продава се без лекарско предписание.

Рег. №

Дата на последна редакция на листовката: февруари 2006 г.

