# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## ИНСТРУКЦИЯ

# ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

# Фунгодерил®

# Регистрационный номер:

**Торговое наименование препарата:** Фунгодерил<sup>®</sup>

Международное непатентованное наименование: нафтифин

Лекарственная форма: раствор для наружного применения

#### Состав на 1 мл:

Действующее вещество: нафтифина гидрохлорид 10,0 мг; вспомогательные вещества: пропиленгликоль, этанол 96%, вода очищенная.

#### Описание:

Прозрачный раствор от бесцветного до светло-желтого цвета с запахом этанола.

# Фармакотерапевтическая группа:

Противогрибковое средство

**Код ATX:** D01AE22.

## Фармакологическое действие

### Фармакодинамика

Нафтифин — противогрибковое средство для наружного применения, относящееся к классу аллиламинов. Механизм действия связан с ингибированием сквален-2,3-эпоксидазы, что приводит к снижению образования эргостерола, входящего в состав клеточной стенки гриба. Активен в отношении дерматофитов, таких как Trichophyton, Epidermophyton, Microsporum, плесневых грибов (Aspergillus spp.), дрожжевых грибов (Candida spp., Pityrosporum) и других грибов (например, Sporothrix schenckii). В отношении дерматофитов и аспергилл нафтифин действует фунгицидно. В отношении дрожжевых грибов нафтифин проявляет фунгицидную или фунгистатическую активность в зависимости от штамма микроорганизма. Обладает антибактериальной активностью в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, которые могут вызывать вторичные бактериальные инфекции. Обладает противовоспалительным действием, которое способствует быстрому исчезновению симптомов воспаления, особенно зуда.

### Фармакокинетика

При наружном применении нафтифин хорошо проникает в кожу, создавая устойчивые

противогрибковые концентрации в различных её слоях, что делает возможность применения препарата один раз в день.

## Показания к применению

- Грибковые инфекции кожи и кожных складок (tinea corporis, tinea inquinalis);
- межпальцевые микозы (tinea manum, tinea pedum);
- грибковые инфекции ногтей (онихомикозы);
- кандидозы кожи;
- разноцветный (отрубевидный) лишай;
- дерматомикозы (с сопутствующим зудом или без него).

## Противопоказания

Повышенная чувствительность к нафтифину или другим компонентам препарата; период беременность и период грудного вскармливания (безопасность и эффективность применения не установлены), нанесение на раневую поверхность.

## С осторожностью

Детский возраст (опыт клинического применения ограничен).

### Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Применение препарата противопоказано при беременности и в период грудного вскармливания (безопасность и эффективность нафтифина у данной категории пациентов не изучена).

#### Способ применения и дозы

Наружно.

При поражении кожи

Наносят 1 раз в день на пораженную поверхность кожи и прилегающие к ней участки (примерно 1 см здорового участка кожи по краям зоны поражения) после их тщательной очистки и высушивания.

Продолжительность терапии при дерматомикозах -2-4 недели (при необходимости до 8 недель), при кандидозах -4 недели.

При поражении ногтей

Наносят на пораженный ноготь. Перед первым применением препарата максимально удаляют пораженную часть ногтя ножницами или пилкой для ногтей.

Длительность терапии при онихомикозах – до 6 месяцев.

Для предотвращения рецидива лечение следует продолжать в течение минимум 2 недель после исчезновения клинических симптомов.

#### Побочное действие

В отдельных случаях могут наблюдаться местные реакции: сухость кожи, гиперемия кожи

(покраснение), жжение. Побочные эффекты носят обратимый характер и не требуют отмены лечения. Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов

усугубляются, отмечаются любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции,

следует немедленно сообщить об этом врачу.

Передозировка

О случаях передозировки не сообщалось.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Нет сведений.

Особые указания

Препарат не предназначен для применения в офтальмологии. Не следует допускать

попадания препарата в глаза.

Для достижения терапевтического эффекта требуется курсовое лечение. Препарат

эффективен при лечении микозов, поражающих области кожи с гиперкератозом, а также в

зонах роста волос.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Не влияет.

Форма выпуска

Раствор для наружного применения 1 %.

По 15 или 25 мл во флакон из темного (коричневого) стекла 3 гидролитического класса,

укупоренный навинчивающейся полиэтиленовой крышкой с контролем первого вскрытия.

По 1 флакону с полимерной капельницей с крышкой и бушоном в индивидуальной

упаковке и инструкцией по медицинскому применению лекарственного препарата в пачку

из картона.

Условия хранения

При температуре не выше 30 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года. Не использовать по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Производитель/Организация, принимающая претензии потребителей

АО «Нижфарм», Россия

603950, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7

Тел.: (831) 278-80-88

3

Факс: (831) 430-72-28

E-mail: med@stada.ru

По доверенности АО «Нижфарм»

Е.А. Агафонова