

## 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.

Нафтифина гидрохлорид эффективно действует на микозы кожи, в том числе на дерматофиты (*Trichophyton spp.*, *Microsporon spp.*, *Epidermophyton floccosum*), дрожжи *Candida spp.*, *Pityriasis versicolor*), плесень (*Aspergillus spp.*) и другие грибы (например, *Sporothrix schenkii*).

НД РБ

9633 - 20



### **Показания к применению**

Фунгистоп показан для местного лечения грибковых инфекций кожи стоп (*tinea pedis*), особенно кожи между пальцами и на подошвах стоп (сопровождаются покраснением, шелушением и припухлостью или появлением зуда и волдырей).

Если спустя 4 недели состояние не улучшается или оно ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

### **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.

Так как Фунгистоп содержит этанол, то рекомендуется избегать попадания данного препарата в глаза или на поврежденные участки кожи. При случайном попадании в глаза, их следует тщательно промыть проточной водой.

Фунгистоп раствор для наружного применения содержит пропиленгликоль, который может вызывать раздражение кожи.

#### **Дети и подростки**

Не применяйте препарат у детей и подростков в возрасте до 18 лет вследствие вероятной небезопасности.

#### **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.

## 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.

Фунгистоп следует наносить на пораженную поверхность кожи и соседние с ней участки один раз в день после тщательной очистки и высушивания. Вы можете наносить раствор напрямую из флакона или с использованием ватного диска или тампона, пропитанного раствором.

### Способ применения

Внимательно следуйте инструкциям:

- очистите и высушите пораженный и прилегающие участки кожи, вымойте руки,
- нанести достаточно раствора на пораженный и прилегающие участки кожи, чтобы они стали полностью влажными,
- после нанесения раствора хорошо вымойте руки, чтобы не распространить инфекцию на себя и окружающих.

9633 - 2021

Фунгистоп не требует разведения и не рекомендуется смешивать его с другими препаратами для наружного применения.

#### Продолжительность применения

Для предотвращения рецидивов инфекции следует продолжать применять препарат не менее 2 недель после исчезновения всех признаков заболевания. Если спустя 4 недели лечения не наблюдается улучшения или отмечается ухудшение, следует обратиться к врачу.

Тщательно соблюдайте следующие рекомендации для более быстрого излечения от грибковых инфекций:

1. Микроорганизмы, вызывающие грибковые инфекции, могут оставаться на одежде, контактирующей с больной кожей, поэтому ее необходимо менять ежедневно.
2. Здоровая и, прежде всего, сухая поверхность кожи - лучшая защита от грибковых инфекций. По этой причине следует избегать тесной одежды, препятствующей циркуляции воздуха (например, носков из синтетического материала в тесной обуви). После мытья тщательно просушите пораженный участок кожи. Ежедневно меняйте полотенца.
3. Если у Вас грибковая инфекция на ногах, не ходите босиком по помещению, которое Вы разделяете с другими людьми. Это предотвратит дальнейшее распространение микроорганизмов и, прежде всего, рецидив инфекции.
4. Не посещайте сауну, общественную баню или бассейн до того, как вылечите грибковую инфекцию.

#### **Если Вы применили препарата Фунгистоп больше, чем следовало**

Проявления нежелательных реакций маловероятно. При случайном применении внутрь рекомендуется обратиться к врачу.

### **4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ**

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

**Неизвестно** – исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно:

- сухость, покраснение и ощущение жжения. Указанные нежелательные реакции не являются поводом к прекращению лечения и исчезают после окончания применения препарата.

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.

РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Форма извещения о нежелательной реакции на сайте [www.rceth.by](http://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 °C.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволяют 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.

НД РВ

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

9633

- 2

021

**Держатель регистрационного удостоверения и производитель:**

Ядрен-Галенски Лабораторий а.о. (Jadran-Galenski Laboratorij d.d.),  
Свилено 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](mailto:jadran@jgl.ru)

**Данный листок-вкладыш пересмотрен**

ММ.ГГГГ