



NOBEL İLAÇ
SANAYİ VE TİCARET A.Ş.

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.

Мусофин® / Микофин®

СЪСТАВ:

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

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

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

Кремът **Musofin® 1%** можете да намерите в тубичка от 15 g.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

NOBEL İLAÇ SANAYİ ve TİCARET A.S.

Barbaros Bulvarı 76-78
34353 Besiktas / Istanbul, Turkey

ПРОИЗВОДИТЕЛ

NOBELFARMA İLAÇ SANAYİ ve TİCARET A.S.
Sancaklar Koyu 81100 / Duzce, Turkey

ФАРМАКОЛОГИЧНИ ДАННИ

Musofin® 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*, *Epidemophyton floccosum*, *Pytirosporum orbiculare* (*Malassezia furfur*) и *Candida albicans*

ПОКАЗАНИЯ

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

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Musofin® 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 **Musofin®** 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. Инфицираните области не трябва да се покриват с тесни дрехи. Пациентите с инфекции на ходилото трябва да обуват удобни и проветриви обувки. Обувките и чорапите се сменят поне вседневно. Приспособяването към препоръчителния лечебен период е важно за постигане на оптимален



клиничен ефект. За да се избегне замърсяване (контаминацията) от инфицираната 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 Mycofin® 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 Mycofin®.

ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Няма данни Mycofin® да повлиява способността за шофиране и работа с машини.

ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Mycofin® 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>Тinea 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 лишай</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

Предозиране с локален terbinafine не е наблюдавано.

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

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Mycofin® се понася добре. В редки случаи може да се наблюдава парене на кожата, сърбеж, зачевяване 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° C.

Да се пази от светлина и влага.

Продава се без лекарско предписание.

Рег. №

Дата на последна редакция на листовката: февруари 2006 г.

