

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ

(информация для пациентов)

ЛАМИТЕР спрей 1% (LAMITER)

online-apteka.am

Международное непатентованное название

Тербинафин / Terbinafine

Состав

1 мл спрея содержит 10 мг тербинафина в форме гидрохлорида и вспомогательные вещества: макроголь 300, пропиленгликоль, этанол, вода очищенная.

Фармакотерапевтическая группа

Противогрибковый препарат. Код D01AE15 согласно системы классификации АТС.

Фармакологическое действие

Ламитер спрей – противогрибковый препарат для местного применения. Тербинафин – активное вещество Ламитера – представляет собой аллиламиновое производное с широким спектром противогрибкового действия. Препарат применяется для приема внутрь и местно. В низких концентрациях Ламитер оказывает фунгицидное действие в отношении дерматофитов, дрожжеподобных грибов и некоторых диморфных грибов. Действие на дрожжевые грибы, в зависимости от их вида, может быть фунгицидным или фунгистатическим. Препарат специфически подавляет ранний этап биосинтеза стероидов в клетке гриба. Ламитер действует за счет подавления скваленоксидазы в клеточной мембране гриба. Это приводит к дефициту эргостерина и к внутриклеточному накоплению сквалена, что вызывает гибель клетки гриба. Фермент скваленоксидаза не относится к системе цитохрома Р450, поэтому Ламитер не влияет на метаболизм гормонов или других лекарственных препаратов. Ламитер эффективен в отношении дерматофитов таких родов как *Trichophyton*, *Microsporum*, *Epidermophyton*, дрожжеподобных грибов рода *Candida* (в основном *Candida albicans*). При местном применении Ламитер эффективен также в отношении *Pityrosporum orbiculare* (*Malassezia furfur*) – возбудителя отрубевидного (разноцветного) лишая.

Показания к применению

- грибковые инфекции кожи и ногтей, вызванные дерматофитами, такими как *Trichophyton* (например, *T. rubrum*, *T. mentagrophytes*, *T. verrucosum*, *T. violaceum*), *Microsporum canis* и *Epidermophyton floccosum*;
- дрожжевые инфекции кожи, в основном те, которые вызываются родом *Candida* (например, *Candida albicans*);
- разноцветный лишай (*Pityriasis versicolor*), вызываемый *Pityrosporum orbiculare* (также известный под названием *Malassezia furfur*).

Ремиссия достигается у 75-95% больных хроническими дерматофитиями гладкой кожи. Лечение больших прогрессирующих кандидозом гладкой кожи и поражением крупных и межпальцевых складок, вульвовагинитом и паронихиями, обусловленными *Candida albicans*, резистентных к терапии нистатином, леворином в сочетании с клотримазолом и миконазолом, приводит к субъективному улучшению на 3-4-й день, а полному разрешению процесса – через 3-5 нед; при отсутствии рецидивов в течение 12 мес.

Режим дозирования

Взрослые.

Ламитер спрей можно применять один или два раза в день, в зависимости от показаний. Перед применением препарата необходимо тщательно очистить и подсушить пораженные участки. Препарат распыляют на пораженные участки в количестве, достаточном для их тщательного увлажнения, и, кроме того, наносят на прилегающие участки как пораженной, так и интактной кожи.

Продолжительность лечения и кратность применения препарата:

Дерматомикоз туловища, голеней: 1 неделя – 1 раз в сутки;

Дерматомикоз стоп: 1 неделя – 1 раз в сутки;

Разноцветный лишай: 1 неделя – 2 раза в сутки.

Уменьшение выраженности клинических проявлений обычно отмечается в первые дни лечения. В случае нерегулярного лечения или преждевременного его прекращения имеется риск рецидива инфекции. В том случае, если через неделю лечения не отмечается признаков улучшения, следует верифицировать диагноз.

Побочное действие

В месте нанесения препарата в редких случаях отмечалось покраснение, ощущение зуда или жжения, однако эти явления редко приводили к необходимости прекращать лечение. Эти вышеназванные симптомы следует отличать от аллергических реакций, которые возникают редко, однако при их появлении необходимо прекратить лечение.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к тербинафину или к любому из неактивных ингредиентов, входящих в состав препарата.

Беременность и лактация

В связи с тем, что данных о безопасности применения тербинафина в период беременности нет, препарат следует назначать только в тех случаях, когда ожидаемый положительный эффект превышает потенциальный риск.

Тербинафин выделяется в материнское молоко, поэтому на время лечения следует прекратить грудное вскармливание.

Влияние на способность вождения автотранспорта и работы со специальным оборудованием

Тербинафин не влияет на способность вождения автомобиля, а также выполнение работ, связанных с повышенной концентрацией внимания.

Особые указания

Ламитер спрей предназначен только для наружного использования. Нельзя наносить его на слизистую оболочку глаз. При попадании спрея в глаза следует промыть их большим количеством воды, а в случае развития стойких явлений раздражения необходимо проконсультироваться с врачом. Если препарат был случайно введен в дыхательные пути при ингаляции, то, в случае появления каких-либо симптомов и, особенно, при их стойком сохранении, необходимо проконсультироваться с врачом.

С осторожностью наносят Ламитер в форме спрея на поврежденные участки кожи, так как спирт может вызывать раздражение.

Опыт применения препарата у детей ограничен.

Для лиц пожилого возраста изменения режима дозирования Ламитера не требуется.

В случае нерегулярного лечения или преждевременного его прекращения существует риск возобновления инфекции.

При лечении Ламитером следует соблюдать общие правила гигиены для предотвращения возможности повторного инфицирования (через белье, обувь).

Передозировка

О случаях передозировки Ламитера спрея не сообщалось.

Симптомы: при случайном приеме препарата внутрь возможны головная боль, тошнота, боли в эпигастрии и головокружение. Следует также учитывать содержание в спрее этанола 23,5%.

Лечение: проводят симптоматическую терапию.

Лекарственное взаимодействие

Какие-либо лекарственные взаимодействия для Ламитера спрея неизвестны.

Условия отпуска

Отпускается из аптек без рецепта врача.

Условия хранения и срок годности

Хранить при температуре 15-25°C в сухом, защищенном от света месте. Беречь от детей.

Хранить в оригинальной упаковке.

Срок годности 3 года.

Не применять после истечения срока годности.

Форма выпуска

первичная упаковка

Полимерный флакон 20 мл с крышкой и пульверизатором;

вторичная упаковка

1 флакон и инструкция в складной картонной коробке.

Производитель

РОМФАРМ КОМПАНИ, Румыния.