



## REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

### **1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI**

Naftifină Atb 10 mg/g cremă

### **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Un gram cremă conține clorhidrat de naftifină 10 mg.

Excipienți cu efect cunoscut: propilenglicol 50 mg, alcool cetilic 70 mg și alcool cetostearilic pentru un gram cremă.

Pentru lista tuturor excipienților, vezi pct. 6.1.

### **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Cremă

Masă omogenă de culoare albă, fără aglomerări de particule, cu miros caracteristic.

### **4. DATE CLINICE**

#### **4.1 Indicații terapeutice**

Naftifină Atb este indicată la adulți și adolescenți cu vârstă peste 12 ani, în tratamentul micozelor pielii și pliurilor cutanate (*Tinea pedis*, *Tinea cruris*, *Tinea corporis*) și al onicomicozelor provocate de *Trichophyton rubrum*, *Trichophyton mentagrophytes*, *Trichophyton tonsurans*, *Microsporum canis*, *Microsporum audouini*, *Microsporum gypseum*, *Epidermophyton floccosum* și *Candida albicans*.

#### **4.2 Doze și mod de administrare**

Naftifină Atb se aplică o dată pe zi, prin masaj ușor pe zona afectată și zona înconjurătoare. Zona afectată se curăță și se usucă înainte de aplicarea cremei.

Dacă nu apare ameliorarea simptomatologiei după patru săptămâni de tratament, se recomandă reevaluarea diagnosticului de către medic.

Se spală mânile după fiecare aplicare.

Siguranța și eficacitatea la copii cu vârstă sub 12 ani nu au fost stabilite.

#### **4.3 Contraindicații**

Hipersensibilitate la naftifină sau la oricare dintre excipienți.



#### 4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare

Naftifină Atb se va aplica numai la nivelul pielii și unghiilor.

Se va evita contactul cu ochii, nasul, gura sau alte mucoase sau cu zone cutanate care prezintă soluții de continuitate.

Se va evita aplicarea cremei sub pansamente ocluzive, bandaje sau împreună cu alte creme sau unguente fără acordul medicului.

În cazul iritării sau sensibilizării zonei tratate, tratamentul trebuie întrerupt.

În vederea eradicării infecției fungice (micoze) se impun următoarele măsuri de precauție:

1. Fungii pot adera la materialele textile realizând un contact cu aria cutanată infectată. De aceea, este necesară schimbarea zilnică a hainelor.

2. O zonă cutanată bine ventilată, uscată asigură o protecție bună în cazul infecțiilor fungice. Se recomandă evitarea acoperirii zonei cutanate infectate cu îmbrăcăminte strâmtă sau obiecte de îmbrăcăminte care permit doar o ventilație limitată sau care nu permit ventilația (de exemplu ciorapi din fibre textile artificiale, purtați în pantofi strâmbi). De asemenea, zona infectată trebuie uscată bine după spălare. Orice prosop sau îmbrăcăminte trebuie schimbată zilnic.

3. În cazul piciorului de atlet nu trebuie ca pacientul să meargă descăldat acasă, în baie sau, de exemplu în hotel. Aceasta reprezintă calea prin care se previne reinfectarea și răspândirea ulterioară a microbilor patogeni.

4. Sauna sau băile cu aburi pot fi frecventate numai după ce infecția fungică a fost vindecată definitiv.

Deoarece acest medicament conține propilenglicol, poate provoca iritație cutanată.

Deoarece acest medicament conține alcool cetostearilic și alcool cetilic, poate provoca reacții adverse cutanate locale (de exemplu, dermatită de contact).

#### 4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Nu sunt cunoscute interacțiuni ale Naftifină Atb cu alte medicamente.

#### 4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea

##### *Sarcina*

Studiile la animale nu au evidențiat efecte dăunătoare asupra sarcinii sau fătului. Nu sunt disponibile studii clinice adecvate controlate după aplicarea topică de naftifină la femei gravide. Se recomandă evitarea utilizării Naftifină Atb în timpul sarcinii sau la femei aflate la vîrstă fertilă care nu utilizează măsuri contraceptive.

##### *Alăptarea*

Deoarece multe medicamente se excretă în laptele matern, alăptarea trebuie întreruptă pe durata administrării Naftifină Atb și se poate relua la 2-3 zile după ultima administrare.

#### 4.7 Efecte asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje

Naftifină Atb nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.



#### 4.8 Reacții adverse

Reacții adverse sunt clasificate în funcție de frecvență, folosind următoarea convenție:

- reacții adverse foarte frecvente ( $\geq 1/10$ );
- reacții adverse frecvente ( $\geq 1/100$  și  $< 1/10$ );
- reacții adverse mai puțin frecvente ( $\geq 1/1000$  și  $< 1/100$ );
- reacții adverse rare ( $\geq 1/10000$  și  $< 1/1000$ );
- reacții adverse foarte rare ( $< 1/10000$ );
- reacții adverse cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile);

Naftifină Atb este în general bine tolerată. Reacții adverse sunt ușoare și reversibile și nu necesită în general întreruperea tratamentului.

Afecțiuni cutanate și ale țesutului subcutanat

Mai puțin frecvente: iritații locale (senzație trecătoare de arsură sau încălzire, senzație de uscăciune a pielii, eritem, erupții, prurit).

#### 4.9 Supradoxaj

Nu se cunosc cazuri de supradoxaj. Aplicarea locală a cremei pe pielea intactă nu produce supradoxaj acut sau cronic.

### 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

#### 5.1 Proprietăți farmacodinamice

Grupa farmacoterapeutică: antifungice pentru uz topic, alte antifungice de uz topic, codul ATC: D01AE22.

Naftifina clorhidrat este un derivat alilaminic sintetic.

Naftifina prezintă in vitro acțiune fungicidă împotriva *Trichophyton rubrum*, *Trichophyton mentagrophytes*, *Trichophyton tonsurans*, *Epidermophyton floccosum*, *Microsporum canis*, *Microsporum audouini*, *Microsporum gypseum*, și acțiune fungistatică împotriva speciilor de *Candida*, inclusiv *Candida albicans*.

Mecanismul de acțiune se bazează pe interferență cu biosinteza de steroli prin inhibarea enzimei squalen monooxygenază (squalen 2,3-epoxidază) și producerea unor niveluri scăzute de steroli, în special ergosterol, și acumularea corespunzătoare de squalen în celulă. Acumularea de squalen este responsabilă de modificări la nivelul membranei fungilor susceptibili. Aceste modificări nu par a avea acțiune fungicidă sau fungistatică directă, dar determină efecte secundare cum ar fi inhibiția sintezei fosfolipidelor sau a sintezei și transportului extracelular al glicoproteinelor. După expunerea la naftifina a speciilor de *Candida* se produce acumularea de particule lipidice la nivelul citoplasmăi, alterări ale membranei plasmatici și modificări ale peretelui celular.

Se pare că naftifina prezintă și acțiune antiinflamatoare la aplicarea topică, acțiune care determină reducerea semnificativă a inflamației și pruritului la nivelul pielii.

#### 5.2 Proprietăți farmacocinetice

Date din literatură demonstrează că după aplicarea topică la nivelul pielii intace la adult, aproximativ 3-6 % din doză este absorbită sistemic. După o aplicare unică, naftifina atinge la nivelul stratului cornos concentrații suficiente pentru a inhiba creșterea dermatofitilor sensibili. Naftifina și/sau metabolitii săi se elimină urinar și prin fecale și are un timp de înjumătărire de 2-3 zile. Capacitatea bună de penetrare și



persistență de lungă durată în straturile pielii asigură obținerea efectului terapeutic după o singură aplicare topicală pe zi.

### **5.3 Date preclinice de siguranță**

Naftifina nu s-a dovedit mutagenică. Nu au fost efectuate studii pe termen lung pentru determinarea potențialului carcinogenetic.

## **6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipienților**

Alcool cetostearilic și ceteareth 30  
Alcool cetilic  
Parafină lichidă  
N-metilpirolidonă  
Propilenglicol  
Macrogol 1000  
Monostearat de gliceril  
Polisorbat 80  
Polisorbat 20  
Alcool benzilic  
Apă purificată

### **6.2 Incompatibilități**

Nu este cazul.

### **6.3 Perioada de valabilitate**

4 ani

### **6.4 Precauții speciale pentru păstrare**

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

### **6.5 Natura și conținutul ambalajului**

Cutie cu un tub din aluminiu de 15 g cremă

### **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea reziduurilor**

Fără cerințe speciale.

## **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNER PE PIAȚĂ**

Antibiotice SA  
Str.Valea Lupului nr.1, 707410, Iași, România



**8. NUMĂRUL (ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ**

5752/2013/01

**9. DATA AUTORIZĂRII SAU A ULTIMEI REAUTORIZĂRI**

Data primei autorizări – Decembrie 2006  
Reînnoire – August 2013

**10. DATA REVIZUIIRII TEXTULUI**

August 2013