

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА
НИСТАТИН

Регистрационный номер: ЛП-004882

Торговое наименование Нистатин

Международное непатентованное наименование Нистатин

Лекарственная форма

Суппозитории вагинальные

Состав на один суппозиторий:

Действующее вещество:

Нистатин	- 55,5 мг (250 000 ЕД)	- 111,0 мг (500 000 ЕД)
----------	---------------------------	----------------------------

Вспомогательные вещества:

пропилпарагидроксибензоат (нипазол)	- 2,0 мг	- 2,0 мг
лимонной кислоты моногидрат	- 0,075 мг	- 0,075 мг

Основа для суппозитория:

Жир твердый (Витепсол (марки Н 15, W 35) - до получения суппозитория массой 2,4 г

Суппосир (марки NA 15, NAS 50)

Описание

Суппозитории желтого цвета, торпедообразной формы.

Фармакотерапевтическая группа: противогрибковое средство.

Код АТХ: G01AA01.

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Полиеновый противогрибковый антибиотик, высокоактивный в отношении дрожжеподобных грибов рода *Candida*. В структуре антибиотика имеются двойные связи, обладающие высокой тропностью к стероловым структурам клеточной мембраны грибов, что способствует встраиванию молекулы препарата в мембрану клетки и образованию большого количества каналов, через которые осуществляется неконтролируемый транспорт электролитов; повышение осмолярности внутри клетки приводит к ее гибели. Резистентность развивается очень медленно.

Фармакокинетика

При местном применении практически не всасывается через слизистые оболочки.

Показания к применению Лечение и профилактика кандидоза слизистой оболочки влагалища.

Противопоказания Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

С осторожностью Беременность, детский возраст.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Беременность

Применение при беременности возможно, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка.

Период грудного вскармливания

Возможно применение препарата в период грудного вскармливания (нистатин не всасывается со слизистой оболочки влагалища).

Способ применения и дозы

Вагинально. Суппозиторий, предварительно освобожденный от контурной ячейковой упаковки при помощи ножниц (разрезав упаковку по контуру суппозитория), вводят во влагалище (после гигиенических процедур) по 1 суппозиторию 2 раза в сутки (утром и вечером). Курс лечения 10-14 дней.

Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции по применению.

Побочное действие

Местные аллергические реакции.

Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции, или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка

При применении препарата в соответствии с инструкцией по применению передозировка маловероятна. При случайном проглатывании препарата промыть желудок, при необходимости провести симптоматическую терапию.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Не изучалось. Имеются данные о снижении активности клотримазола при одновременном применении с нистатином. Если Вы во время лечения препаратом Нистатин одновременно применяете другие лекарственные препараты (в том числе безрецептурные) рекомендуется проконсультироваться с врачом.

Особые указания

Во время менструации лечение прерывать не следует.

При грибковых заболеваниях влагалища рекомендуется одновременное лечение полового партнера. В период лечения рекомендуется избегать половых контактов.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

В период лечения препаратом возможно управление автотранспортом и занятие другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Форма выпуска

Суппозитории вагинальные 250 000 и 500 000 ЕД.

По 5 суппозитория в контурной ячейковой упаковке.

Две контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата помещают в пачку из картона.

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре не выше 20 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности 2 года. Не использовать по истечении срока годности.

Условия отпуска Отпускают по рецепту.

Производитель/Организация, принимающая претензии:

ООО «Тюльская фармацевтическая фабрика»

Россия, 300004, г. Тула, Торховский проезд, д. 10 Тел./факс: (4872) 41-04-73