

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ  
ИНСТРУКЦИЯ  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА  
ПРИМАЦИН

**Регистрационный номер** ЛП-005376

**Торговое наименование** ПРИМАЦИН

**Международное непатентованное наименование**

Натамицин

**Лекарственная форма**

Суппозитории вагинальные

**Состав на 1 суппозиторий:**

*Действующее вещество:* натамицин – 100 мг.

*Вспомогательные вещества:* макрогола глицерилгидроксистеарат – 75,0 мг, кремния диоксид коллоидный – 20,0 мг, твердый жир (Витепсол (марки Н 15, W 35), Суппосир (марки NA 15, NAS 50)) – до получения суппозитория массой 1,5 г.

**Описание** Суппозитории торпедообразной формы от светло-желтого до светло-коричневого цвета. На продольном срезе должны отсутствовать посторонние включения. Допускается наличие воздушного стержня или воронкообразного углубления.

**Фармакотерапевтическая группа** Противогрибковое средство.

**Код АТХ:** G01AA02.

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

Механизм действия

Натамицин - противогрибковый полиеновый антибиотик из группы макролидов, имеющий широкий спектр действия. Оказывает фунгицидное действие. Связывается со стеролами клеточных мембран, нарушая их целостность и функции, что приводит к гибели микроорганизмов.

Активен в отношении большинства патогенных дрожжеподобных грибов (особенно *Candida albicans*), дрожжей (*Torulopsis* и *Rhodotorula*), а также других патогенных грибов (*Aspergillus*, *Penicillium*). Менее активен в отношении дерматофитов (*Trichophyton*, *Microsporum*, *Epidermophyton*).

Чувствительность in vitro

Не влияет in vitro на грамположительные и грамотрицательные бактерии.

Резистентность.

Резистентность к натамицину в клинической практике не встречается.

**Фармакокинетика**

Натамицин практически не всасывается со слизистой оболочки влагалища, не оказывает системного действия.

**Показания к применению** Вагиниты, вульвиты, вульвовагиниты, вызванные грибами рода *Candida*.

**Противопоказания** Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**С осторожностью** Особых мер предосторожности при применении препарата не требуется.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Возможно применение препарата у беременных и в период грудного вскармливания.

**Способ применения и дозы** Интравагинально.

Суппозитории, предварительно освободив от контурной упаковки, находясь в положении лежа, вводят во влагалище как можно глубже 1 раз в сутки на ночь в течение 3-6 дней.

Продолжительность курса индивидуальна.

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**

При местном применении возможно легкое раздражение и ощущение жжения в месте введения.

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** До настоящего времени о случаях передозировки препарата не сообщалось.

**Взаимодействие с другими лекарственными препаратами**

Лекарственное взаимодействие препарата Натамицин с другими лекарственными препаратами не описано.

**Особые указания**

При вагинальной аппликации под действием температуры тела суппозитории превращаются в пенистую массу, что способствует равномерному распределению натамицина по слизистой оболочке влагалища.

В период лечения нет необходимости в исключении половых контактов, однако рекомендуется провести обследование половых партнеров и, в случае выявления кандидозного поражения, провести курс лечения натамицином. В период лечения следует использовать барьерные методы контрацепции.

В случае хронической или рецидивирующей инфекции местное лечение может быть дополнено назначением натамицина в виде таблеток для приема внутрь для санации очага кандидозной инфекции в кишечнике. Если клинические признаки инфекции сохраняются после завершения лечения, следует провести повторное микробиологическое исследование с целью подтверждения диагноза. При лечении вагинальных инфекций препарат нельзя применять во время менструации, лечение целесообразно начинать после менструации.

При применении препарата во время беременности не следует использовать аппликатор.

**Влияние лекарственного препарата на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Применение препарата не влияет на способность управлять транспортными средствами и механизмами.

**Форма выпуска** Суппозитории вагинальные 100 мг.

По 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 суппозитория в контурной ячейковой упаковке из двухслойной пленки или из пленки из полимерных материалов ПВХ/ПЭ или из пленки ПВХ/ПЭ белой комбинированной или из пленки поливинилхлоридной.

По 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата помещают в пачку картонную.

**Условия хранения** В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности** 2 года. Не использовать после истечения срока годности.

**Условия отпуска** Отпускают без рецепта.

**Производитель/Организация, принимающая претензии:**

ООО «Тульская фармацевтическая фабрика» Россия, 300004, г. Тула, Торховский проезд, д. 10 Тел./факс: (4872)41-04-73