

6274 - 2017

**ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ
ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ДЛЯ ПАЦИЕНТА**
(листок-вкладыш)

НИСТАТИН 500 000 ЕД
суппозитории вагинальные

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

от « 18 » 09.2017 № 1047

- Перед использованием лекарственного средства НИСТАТИН вы должны проконсультироваться с врачом.
- Внимательно прочтайте весь листок-вкладыш перед тем, как начать прием/использование этого лекарственного средства, так как он содержит важную для Вас информацию.
- Для достижения оптимальных результатов лекарственное средство следует использовать, строго выполняя все рекомендации, изложенные в инструкции (листке-вкладыше).
- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочесть его снова.
- Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.
- Обратитесь к врачу, если Ваше состояние ухудшилось или улучшение не наступило после проведенного лечения.
- Это лекарственное средство прописано только Вам. Не передавайте его другим лицам. Это может нанести им вред, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.

ТОРГОВОЕ НАЗВАНИЕ
НИСТАТИН

МЕЖДУНАРОДНОЕ НЕПАТЕНТОВАННОЕ НАЗВАНИЕ (МНН)
Nystatin

ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА

Суппозитории цилиндроконической формы, желтого цвета. На срезе допускается наличие воздушного и пористого стержня и воронкообразного углубления.

СОСТАВ

1 суппозиторий содержит:

активное вещество: нистатин 500 000 ЕД;

вспомогательные вещества: бутилгидроксианизол, бутилгидрокситолуол, лимонная кислота, парафин жидкий, суппоцир АМ (твердый жир) – до 2,0 г.

ФОРМА ВЫПУСКА

Суппозитории вагинальные

ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ГРУППА и код АТХ

Антисептики и противомикробные препараты для лечения гинекологических заболеваний. Антибиотики.

Код АТХ: G01AA01.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Местная терапия вагинального кандидоза.

Если Вам требуется дополнительная информация о Вашем состоянии, обратитесь за советом к своему врачу.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Повышенная чувствительность к препарату, первый триместр беременности.

ПЕРЕДОЗИРОВКА

До настоящего времени о случаях передозировки препаратом не сообщалось.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

В период лечения рекомендуется избегать половых контактов.

С целью предотвращения реинфекции рекомендуется одновременное лечение полового партнера.

Не следует прерывать или прекращать лечение во время менструации, а также в случае, если симптоматическое улучшение возникло в течение первых нескольких дней терапии.

Использование у лиц с нарушенной функцией печени и почек: применение у лиц с нарушенной функцией печени и почек – без особенностей.

Использование в гериатрической практике: применение у пожилых лиц – без особенностей.

Использование в педиатрии: препарат противопоказан девственницам.

Беременность и лактация

Если Вы беременны или кормите грудью, если Вы предполагаете, что беременны или не исключаете у себя вероятности наступления беременности, сообщите об этом своему лечащему врачу.

Применение во II и III триместрах беременности и в период лактации возможно только в том случае, если потенциальная польза для матери превышает возможный риск для плода и ребенка.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и потенциально опасными механизмами

Применение препарата не влияет на способность к вождению автотранспорта и управлению потенциально опасными механизмами.

ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ СРЕДСТВАМИ

С ДРУГИМИ

ЛЕКАРСТВЕННЫМИ

Если в настоящее время или в недавнем прошлом Вы принимали другие лекарственные средства, сообщите об этом врачу.

При одновременном применении нистатина и клотrimазола активность последнего снижается.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ

Применение данного лекарственного средства возможно только после консультации с врачом!

Не прекращайте прием НИСТАТИН без предварительной консультации с лечащим врачом!

Если у Вас возникли сомнения или вопросы, обратитесь к своему лечащему врачу.

Интравагинально.

Суппозиторий нистатина 500 000 ЕД один раз в сутки. Продолжительность курса 10-14 дней.

Длительность лечения и необходимость повторных курсов определяет врач в зависимости от тяжести заболевания и результатов микробиологического исследования.

ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ

При появлении побочных эффектов сообщите об этом лечащему врачу. Это касается всех возможных побочных эффектов, в том числе не описанных в данном листке-вкладыше.

Местные реакции: редко – раздражение слизистой влагалища, аллергические реакции.

Возможен риск развития резистентных форм возбудителя кандидоза, что требует отмены препарата.

УСЛОВИЯ И СРОК ХРАНЕНИЯ

Хранить в сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °C.

Не замораживать.

Срок годности – 2 года.

Не применять после истечения срока годности.

Хранить в недоступном для детей месте!

УСЛОВИЯ ОТПУСКА

По рецепту врача.

УПАКОВКА

Суппозитории вагинальные, содержащие 500 000 ЕД нистатина, по 5 суппозиториев в контурной ячейковой упаковке из ПВХ/ПЭ пленки, по 2 контурные ячейковые упаковки №5 вместе с инструкцией по применению в картонной пачке.

ИНФОРМАЦИЯ О ПРОИЗВОДИТЕЛЕ

ООО «ФАРМАПРИМ»

ул. Кринилор, 5, с. Порумбень, р-он Криулень,

Республика Молдова, MD-4829

e-mail: farmnadzor@farmaprim.md

