

## ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА  
НИСТАТИН**Регистрационный номер:****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 суппозиторий:**

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**

Противомикробные средства и антисептики, применяемые в гинекологии;  
противомикробные средства и антисептики, кроме комбинаций с кортикостероидами;  
антибиотики.

**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 бесконтрольный 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 нистатину и другим 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.

Препарат содержит пропилпарагидроксибензоат, который может вызывать аллергические реакции (в т.ч. отсроченные).

### **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 применять по истечении срока годности.

**Условия отпуска**

Отпускают по рецепту.

**Производитель/Организация, принимающая претензии:**

ООО «Тульская фармацевтическая фабрика»

Россия, 300004, г. Тула, Торховский проезд, д. 10

Тел./факс: (4872) 41-04-73.