

Листок-вкладыш: Информация для пациента/потребителя

Нистатин 500 000 МЕ суппозитории вагинальные нистатин

Перед применением препарата полностью прочтайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или фармацевту.
- Препарат назначен именно вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с вашими.
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или фармацевту. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет Нистатин и для чего его применяют
2. О чём следует знать перед применением препарата Нистатин
3. Применение препарата Нистатин
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Нистатин
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

СОГЛАСОВАНО	
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ	
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ	
Приказ Министерства здравоохранения	
Республики Беларусь	
от « 23 » 09 2021 г. № 1158	
КЛС № 8	от « 08 » 09 2021 г.

1. Что из себя представляет Нистатин и для чего его применяют

Нистатин принадлежит к классу лекарственных препаратов, известных как антисептики и противомикробные препараты, применяемых в гинекологии. Является противогрибковым полиеновым антибиотиком, высокоактивный в отношении грибов рода «кандида». Препарат применяется для местной терапии и профилактики вагинального кандидоза (молочницы).

2. О чём следует знать перед применением препарата Нистатин

Не применяйте Нистатин

- если у вас аллергия (гиперчувствительность) на нистатин или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если вы в I-ом триместре беременности.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата, проконсультируйтесь с лечащим врачом или фармацевтом.

В период лечения следует воздерживаться от 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 наступает улучшение в течение первых дней терапии.

Дети и подростки

Данная лекарственная форма не рекомендуется девственницам.

Другие препараты и Нистатин

Сообщите лечащему врачу или фармацевту о том, что вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

При одновременном применении нистатин снижает активность клотrimазола.

Беременность и грудное вскармливание

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или фармацевтом.

Препарат противопоказан в I триместре беременности.

Применение во II и III триместре беременности и в период лактации возможно только в том случае, когда ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат не влияет на способность управлять транспортными средствами и потенциально опасными механизмами.

Нистатин содержит бутилгидроксианизол (E320) и бутилгидрокситолуол (E321)

Бутилгидроксианизол (E320) и бутилгидрокситолуол (E321), которые входят в состав суппозиториев, могут вызвать местные кожные реакции (например, контактный дерматит) или раздражение глаз или слизистых оболочек.

3. Применение препарата Нистатин

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или фармацевта. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или фармацевтом.

Нистатин применяется вагинально по 1 суппозиторию один раз в день, вечером, глубоко во влагалище (после гигиенических процедур). Продолжительность курса лечения 10–14 дней. Длительность лечения и необходимость повторных курсов определяется врачом в зависимости от тяжести заболевания.

Если вы применили Нистатин больше, чем следовало

До настоящего времени о случаях передозировки препаратом не сообщалось.

Если вы приняли более высокие дозы, чем вам назначено, обратитесь к лечащему врачу.

Если вы забыли применить Нистатин

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

Если вы прекратили применение препарата Нистатин

Не прекращайте лечение без рекомендации врача. Проконсультируйтесь с лечащим врачом или фармацевтом, прежде чем прервать лечение.

При наличии вопросов по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу или фармацевту.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, данный препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000):

- аллергические реакции, проявляющиеся высыпаниями, зудом;
- раздражение слизистой влагалища.

Сообщение о нежелательных реакциях



Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или фармацевтом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через национальную систему сообщений, сведения о которой опубликованы на веб-сайте республиканского УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Республики Беларусь (Фармаконадзор): www.rceth.by или по электронному адресу: rcpl@rceth.by. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности данного препарата.

5. Хранение препарата Нистатин

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

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

Не замораживать.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке после «Годен до.». Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препараты в канализацию. Уточните у фармацевта, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Нистатин содержит

- Действующим веществом является нистатин. Каждый суппозиторий содержит 500 000 МЕ нистатина.
- Прочими ингредиентами являются: бутилгидроксианизол (Е320), бутилгидрокситолуол (Е321), лимонная кислота, парафин жидкий, твердый жир.

Внешний вид препарата Нистатин и содержимое упаковки

Препарат представляет собой суппозитории цилиндроконической формы, желтого цвета. Нистатин упакован по 5 суппозиториев в контурную ячейковую упаковку из ПВХ/ПЭ пленки. По 2 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем в картонной пачке.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

ЗАО «ИНТЕГРАФАРМ»

Республика Беларусь, 223045, Минская область, Минский р-н,

Юзуфовский с/с, 8-5, р-н а/г Юзуфово,

тел. +375 17 504 22 60,

e-mail: office@integrafarm.by

Листок-вкладыш пересмотрен

