

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



ЛИСТОК - ВКЛАДЫШ (информация для пациентов) по медицинскому применению лекарственного средства **НИСТАТИН**

Торговое название: Нистатин.

Международное непатентованное название: Nystatin.

Лекарственная форма: таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 500000 ЕД.

Описание: таблетки, покрытые пленочной оболочкой, светло-желтого с зеленоватым оттенком цвета, с запахом ванилина, с двояковыпуклой поверхностью.

Состав: одна таблетка содержит: *действующего вещества*: нистатина – 500000 ЕД; *вспомогательные вещества*: картофельный крахмал, лактозы моногидрат, стеариновая кислота, тальк, желатин, ванилин, опадрай II (в том числе: спирт поливиниловый, частично гидролизованный; тальк; макрогол 3350; лецитин (соевый); окрашивающий пигмент желтого цвета (содержит титана диоксид Е 171; индигокармин Е 132; желтый хинолиновый Е 104 и желтый солнечный закат Е 110).

Фармакотерапевтическая группа: Кишечные противомикробные средства. Антибиотики.

Код АТХ: A07AA02.

Показания к применению

Для лечения кишечных инфекций желудочно-кишечного тракта (ЖКТ), вызванных нистатинчувствительными дрожжеподобными грибами рода *Candida*, во время лечения ЛС, которые способствуют росту *Candida* в желудочно-кишечном тракте (например, антибиотики широкого спектра действия, кортикоステроиды, цитостатики).

Противопоказания

Гиперчувствительность, детский возраст – до 13 лет (для таблеток).

Способ применения и дозы

Внутрь, независимо от приема пищи. Таблетки проглатывают не разжевывая.

Взрослым назначают по 500000 ЕД 3–4 раза в сутки. Суточная доза – 3–6 таблеток (1500000–3000000 ЕД), в тяжелых случаях – до 8–12 таблеток (4000000–6000000 ЕД).

Детям старше 13 лет – 500000 ЕД в сутки за 3–4 приема.

Длительность лечения – 10–14 дней.

При хронических рецидивирующих и генерализованных кандидозах проводят повторные курсы с перерывами 2–3 нед.

Данная лекарственная форма не предназначена для детей младше 13 лет. Для пациентов данной возрастной группы должна быть предназначена супензия.

Побочное действие

Со стороны пищеварительной системы:

- горький привкус во рту, диспептические явления, тошнота, рвота, гастралгия, диарея.

Аллергические реакции:

- повышение температуры тела, озноб, сыпь, крапивница, зуд, бронхоспазм, ангионевротический отек, включая отек лица, редко – синдром Стивенса-Джонсона.

Прочие:

- фотосенсибилизация, тахикардия, неспецифические миалгии; возможен риск распространения резистентных форм грибов, что требует отмены ЛС.

Передозировка

Симптомы: возможно усиление побочных эффектов. Пероральные дозы нистатина, превышающие 500000 ЕД в сутки, вызывали тошноту и желудочно-кишечные расстройства. Поскольку поглощение нистатина из ЖКТ является незначительным, передозировка не вызывает системной токсичности.

Лечение: отмена ЛС, симптоматическая терапия.

Меры предосторожности

Не использовать для лечения системных микозов.

Необходимо завершение полного курса терапии. Следует строго соблюдать режим и схемы лечения в течение всего курса, принимать ЛС через равные промежутки времени и не пропускать дозу. При пропуске дозы следует принять ее как можно быстрее, если же наступило время приема следующей дозы – не принимать удвоенную дозу взамен пропущенной.

Нистатин может повышать чувствительность кожи к солнечному облучению, поэтому во время лечения следует избегать прямых солнечных лучей и искусственного ультрафиолетового облучения.

ЛС содержит лактозу. У пациентов с редкой наследственной непереносимостью галактозы, дефицитом лактазы Лаппа или глюкозо-галактозной мальабсорбией применение ЛС не рекомендуется.

Оболочка таблеток содержит пищевые азокрасители (Е 104, Е 110, Е 132), которые могут вызвать аллергические реакции.

Из-за наличия в составе таблеток соевого лецитина (Е 322) лекарственное средство не следует принимать лицам с повышенной чувствительностью к арахису или сое.

Беременность и лактация

Несмотря на то, что нистатин в ЖКТ всасывается в незначительных количествах, до сих пор неизвестно, может ли прием ЛС беременной женщиной нанести вред плоду. Применение ЛС возможно только в том случае, если предполагаемая польза для матери превышает возможный риск для плода или младенца.

Неизвестно, выделяется ли нистатин с грудным молоком, поэтому при необходимости применения в период лактации следует решить вопрос о прекращении грудного вскармливания.

Влияние на способность управления автотранспортом и машинным оборудованием

Нистатин при приеме в терапевтических дозах не влияет на способность управлять транспортными средствами и машинным оборудованием.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

При одновременном применении с клотrimазолом снижается противогрибковая активность клотrimазола, с хлорамфениколом – взаимное ослабление противомикробного действия; следует избегать их одновременного применения.

Упаковка

10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. 2 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона (№10x2).

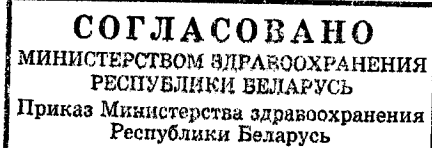
Условия хранения

В защищенном от света и влаги месте, при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года. Не использовать после окончания срока годности, указанного на упаковке.



Отпуск из аптек

По рецепту.

Информация о производителе

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, e-mail: market@borimed.com, http://www.borimed.com, тел/факс +375 (177) 73 56 12, 73 11 56.