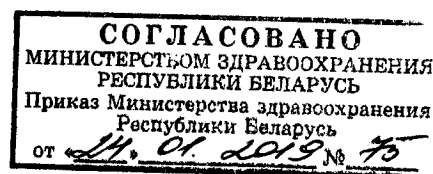


# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



## 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:** А07АА02.

### **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, кортикостероиды, 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 суспензия.

### **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 мальабсорбцией 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 клотримазолом снижается противогрибковая активность клотримазола, 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 °С.

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](mailto:market@borimed.com), [http: //www.borimed.com](http://www.borimed.com), тел/факс +375 (177) 73 56 12, 73 11 56.

