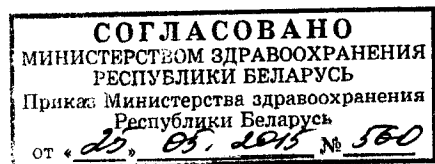


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ

(информация для пациентов)

по медицинскому применению лекарственного средства

Нистатин

Торговое название: Нистатин.

Международное непатентованное название: Нистатин / Nystatin.

Форма выпуска: мазь для наружного применения 100000 ЕД/1 г.

Состав: каждая туба (15 г мази) содержит *действующего вещества* – нистатина – 1500000 ЕД, *вспомогательные вещества*: ланолин безводный, парафин мягкий белый.

Описание: Мазь от светло-желтого до темно-желтого цвета.

Фармакотерапевтическая группа: противогрибковые средства для наружного применения. Антибиотики.

Код АТХ: D01AA01

Показания к применению

Нистатин, мазь для наружного применения 100000 ЕД/1 г применяют при кандидозе кожи и слизистых оболочек.

Противопоказания

Индивидуальная непереносимость.

Способ применения и дозы

Мазь наносят тонким слоем на пораженную поверхность 2 раза в сутки, ежедневно в течение 7 - 10 дней.

Побочное действие

Аллергические реакции: кожный зуд, высыпания, гиперемия в месте на-несения мази. В этих случаях лекарственное средство отменяют и проводят симптоматическую терапию.

Передозировка

До настоящего времени явления передозировки при использовании лекарственного средства не описаны.

Меры предосторожности

Следует избегать попадания на слизистые оболочки глаз. В период лечения кандидоза вульвы и влагалища следует избегать половых контактов.

При грибковых заболеваниях влагалища рекомендуется одновременное лечение полового партнера.

Не использовать мазь при туберкулезных, вирусных поражениях кожи, а также стафилококковой пиодермии.

Мазь Нистатин предназначена только для наружного применения. Не следует использовать лекарственное средство для обработки полости носа или рта.

При применении мази в генитальной или анальной области из-за наличия в составе белого мягкого парафина может происходить снижение прочности латексных презервативов.

Применение у детей

Данные о безопасности применения у детей ограничены.

Применение при беременности и в период лактации

Назначение Нистатина при беременности возможно в случае, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода. Хотя лекарственное средство всасывается в незначительных количествах, неизвестно выделяется ли оно с грудным молоком, поэтому, при необходимости назначения Нистатина в период лактации, следует решить вопрос о прекращении грудного вскармливания.

Влияние на способность к управлению автотранспортом и другими потенциально опасными механизмами

Не влияет.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

При одновременном применении нистатина с клотrimазолом активность последнего снижается.

Наблюдается перекрестная резистентность с рядом полиеновых антибиотиков, например, Амфотерицином В. Активность препарата снижается в присутствии двухвалентных ионов, жирных кислот.

Условия хранения

При температуре не выше 5 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка

По 15 г в тубах. Каждая туба с листком-вкладышем в пачке.

Срок годности

3 года. Не использовать после окончания срока годности.

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Информация о производителе

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, тел/факс +375(177) 744280.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь