

Листок-вкладыш – информация для пациента

Натацин, 100 мг, суппозитории вагинальные

Действующее вещество: натамицин

Перед применением препарата полностью прочитайте 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 работнику аптеки.
- 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 работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша:

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

1. Что из себя представляет препарат Натацин, и для чего его применяют

Препарат Натацин содержит действующее вещество натамицин и относится к группе «Противомикробные средства и антисептики, применяемые в гинекологии. Противомикробные средства и антисептики, кроме комбинаций с кортикостероидами. Антибиотики.».

Показания к применению

Препарат Натацин показан к применению у взрослых старше 18 лет для лечения вагинитов, вульвитов, вульвовагинитов, вызванных, главным образом, грибами рода *Candida*.

Способ действия препарата Натацин

Натамицин нарушает целостность клеточных мембран, что приводит к гибели микроорганизмов. Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед применением препарата Натацин

Противопоказания

Не применяйте препарат Натацин, если:

- у Вас аллергия на натамицин или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша).
- Вам меньше 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Натацин проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

В период менструаций терапию суппозиториями прерывают.

В период лечения суппозиториями нет необходимости в исключении половых контактов. Рекомендуется провести обследование половых партнеров и, в случае выявления кандидозного поражения, провести курс лечения. Также следует предусмотреть использование в период лечения барьерных контрацептивов.

Дети и подростки

Безопасность и эффективность препарата Натацин у детей в возрасте от 0 до 18 лет на данный момент не установлены. Не давайте препарат детям в возрасте от 0 до 18 лет.

Другие препараты и препарат Натацин

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

Лекарственное взаимодействие препарата Натацин не описано.

Вещества, обладающие окислительными свойствами, такие как пероксиды, перманганат, йод, гипохлориты и т.д., могут инактивировать натамицин.

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, предполагаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Суппозитории Натацин могут применяться во время беременности и грудного вскармливания.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат Натацин не влияет на способность управлять автомобилем или работать с механизмами.

Препарат Натацин содержит цетиловый спирт

Цетиловый спирт может вызывать местные кожные реакции (например, контактный дерматит).

3. Применение препарата Натацин

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

Рекомендуемая доза

1 суппозиторий 1 раз в сутки на ночь.

Путь и способ введения

Суппозиторий вводят во влагалище в положении лежа, как можно глубже.

Не применяйте препарат во время менструации. Лечение следует планировать так, чтобы начать его после менструации или за достаточное время до ее начала.

Продолжительность терапии

Препарат применяют от 3 до 6 дней подряд.

Продолжительность курса лечения устанавливают индивидуально.

После исчезновения симптомов заболевания рекомендуется продолжать лечение еще несколько дней.

Если Вы забыли применить препарат Натацин

Если Вы забыли применить препарат Натацин, не используйте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

Если вы прекратили применение препарата Натацин

Не прерывайте лечение без предварительной консультации с врачом. Если Вы прекратите применение препарата, симптомы могут вернуться.

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

4. Возможные нежелательные реакции

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

Препарат Натацин обычно хорошо переносится.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):

- легкое раздражение и ощущение жжения в месте введения.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных:

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а

Тел.: +375 (17) 242-00-29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <https://www.rceth.by>

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, строение 1

Тел.: +7 (800) 550-99-03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт: <https://roszdravnadzor.gov.ru>

Республика Казахстан

РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий»

Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения

Республики Казахстан

Адрес: 010000, г. Астана, район Байконур, ул. А. Иманова, 13 (БЦ «Нурсаулет 2»)

Тел.: +7 (7172) 78-98-28, +7(7172) 235 135

Электронная почта: farm@dari.kz

Сайт: <http://www.ndda.kz>

Кыргызская Республика

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики

Адрес: 720044, г. Бишкек, ул. 3-я линия, 25

Тел.: + 996 (312) 21-92-78,

Электронная почта: pharm@dlsmi.kg

Сайт: <https://dlsmi.kg/>

Республика Армения

ГНКО «Центр экспертизы лекарств и медицинских технологий»

Адрес: 0051, г. Ереван, пр. Комитаса, 49/5

Тел.: (+374 60) 83-00-73, (+374 10) 23-08-96, (+374 10) 23-16-82

Горячая линия: (+374 10) 20-05-05, (+374 96) 22-05-05

5. Хранение препарата Натацин

Храните препарат в недоступном и незаметном для детей месте.

Дата истечения срока годности:

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на картонной пачке.

Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Условия хранения:

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как утилизировать (уничтожить) препараты. Которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Натацин содержит

Действующим веществом препарата является натамицин.

1 суппозиторий содержит 100 мг натамицина.

Вспомогательными веществами являются: цетиловый спирт, сорбитан триолеат, полисорбат 80, натрия гидрокарбонат, адипиновая кислота, жир твердый.

Внешний вид препарата Натацин и содержимое его упаковки

Препарат Натацин представляет собой суппозитории торпедовидной формы, от белого с желтоватым оттенком до светло-желтого с коричневатым оттенком цвета. Допускается наличие воронкообразного углубления.

По 3 суппозитория в контурной ячейковой упаковке. Одна или две контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации

Категория отпуска лекарственного препарата

Лекарственный препарат относится к категории отпуска по рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

ООО «Рубикон», Республика Беларусь,

210002, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б,

тел/факс: +375 (212) 36-37-06, тел.: +375 (212) 36-47-77,

e-mail: secretar@rubikon.by

Прочие источники информации:

Листок-вкладыш доступен в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств и на официальном сайте уполномоченного органа (экспертной организации) Евразийского экономического союза <http://www.eurasiancommission.org>