

Состав

действующее вещество: nystatinum;

1 суппозиторий содержит нистатина 500 000 ЕД (в пересчете на активность 4400 ЕД / мг и сухое вещество) - 0,111 г;

вспомогательные вещества: бутилоксанизол; бутилокситолуол; кислота лимонная моногидрат, масло минеральное; твердый жир.

Лекарственная форма

Суппозитории ректальные.

Основные физико-химические свойства: суппозитории желтого или желтовато-коричневого цвета со слабым специфическим запахом.

Фармакотерапевтическая группа

Противомикробные средства, применяемые при кишечных инфекциях. Код АТХ А07А А02.

Фармакодинамика

Нистатин имеет в структуре большое количество двойных связей, обуславливающих высокую тропность вещества к стеринам образований цитоплазматической мембраны грибов. В результате молекула проникает в мембрану клетки с образованием большого количества каналов, которые способствуют неконтролируемому транспорту воды, электролитов и неэлектролитов. Клетка теряет устойчивость к воздействию внешних осмотических сил и лизируется. Нистатин активен в отношении дрожжеподобных грибов рода *Candida* и аспергиллов. Оказывает фунгистатическое, а в больших дозах - фунгицидное действие. Устойчивость к нистатину чувствительных грибов развивается очень медленно.

Фармакокинетика

При ректальном введении плохо всасываются через стенки толстого кишечника. Резорбтивное действие слабо выражено. Выводится с калом.

Показания

Кандидоз нижних отделов кишечника. Профилактика грибковых поражений до- и послеоперационный период при хирургических вмешательствах на нижних отделах кишечника.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к лекарственному средству, нарушение функции печени, панкреатит, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

При одновременном применении нистатина с клотримазолом активность последнего уменьшается.

Особенности применения

При развитии местного раздражения или аллергической реакции препарат следует отменить.

Бутилоксианизол, бутилокситолуол могут вызвать местные кожные реакции (например контактный дерматит) или раздражение слизистых оболочек.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами

Препарат не влияет на способность управлять транспортными средствами или работу с механизмами.

Применение в период беременности или кормления грудью

Назначение нистатина при беременности возможно в случае, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода. Хотя препарат всасывается в незначительном количестве, неизвестно, проникает он в молоко, поэтому при необходимости назначения нистатина следует решить вопрос о прекращении кормления грудью.

Способ применения и дозы

Взрослым и детям старше 13 лет назначать по 1 свече по 500 000 ЕД 2 раза в сутки или по 1 свече по 250 000 ЕД 4 раза в сутки.

Максимальная суточная доза - 1000000 ЕД (2 суппозитории по 500 000 ЕД или 4 суппозитории по 250 000 ЕД).

Длительность применения составляет 10-14 дней.

При необходимости курс повторить через 2-3 недели.

Дети

Применять детям в возрасте от 13 лет.

Передозировка

Не описано.

Побочные реакции

Нистатин, как правило, побочных явлений не вызывает, но при повышенной чувствительности к нему возможны такие побочные реакции:

со стороны пищеварительной системы: тошнота, рвота, диарея;

со стороны иммунной системы: повышение температуры тела, озноб; аллергические реакции, включая сыпь на коже, зуд, крапивницу; реакции в горле при применении, могут проявляться, например, жжением, болью, ощущением зуда, покалыванием или раздражением;

другое: возможно распространение резистентных форм грибов, что требует отмены препарата и изменения тактики лечения.

Срок годности

2 года.

Условия хранения

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 15 ° С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка

По 5 суппозитория в стрипе. По 2 стрипа в пачке из картона.

Категория отпуска

По рецепту.

Производитель

ЧАО «Монфарм».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Украина, 19100, Черкасская обл., Г. Монастырище, ул. Заводская, 8.

Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).