

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування лікарського засобу

**НІСТАТИН  
(NYSTATIN)**

**Склад:**

діюча речовина: ністатин;

1 таблетка містить ністатину 500000 ОД;

допоміжні речовини: целюлоза мікрокристалічна, повідон, натрію кроскармелоза, магнію стеарат; плівкоутворююче покриття: підроксипропілметилцелюлоза, коповідон, поліетиленгліколь, тригліцериди середнього ланцюга, полідекстроза, титану оксид червоний (Е 171), заліза оксид жовтий (Е 172).

**Лікарська форма.** Таблетки, вкриті плівкою оболонкою.

**Основні фізико-хімічні властивості:** таблетки круглої форми, з двоопуклою поверхнею, вкриті плівкою оболонкою від жовтого до коричнювато-жовтого кольору.

**Фармакотерапевтична група.** Протимікробні засоби, що застосовуються при кишкових інфекціях. Код АТХА07A A02.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

Ністатин – антибіотик поліснової групи, що продукується актиноміцетом *Streptomyces noursei*. Проявляє противірбковий ефект. Ністатин зв'язується зі стеринами клітинної мембрани грибків, внаслідок чого мембра на стає нездатною функціонувати як селективний бар'єр, що призводить до втрати основних компонентів клітини.

Ністатин видірково діє на патогені дріжджоподібні гриби роду *Candida* та *Aspergillus*. Стійкість до ністатину у грибків роду *Candida* та інших чутливих видів розвивається повільно. Чинить фунгістатичну, а у великих дозах – фунгіциду дію.

Препарат неактивний відносно бактерій, актиноміцетів і вірусів. Неefективний відносно *Trichomonas vaginalis* та *Gardnerella vaginalis* (*Haemophilus vaginalis*).

**Фармакокінетика.**

При прийомі внутрішньо погано всмоктується у травному тракті (його біодоступність не перевищує 3-5 %). Фунгістатичні концентрації антибіотика в крові та близькі до терапевтичних у тканинах внутрішніх органів досягаються тільки при введенні його у великих дозах. Препарат не проникає крізь гематоцефалічний бар'єр і не надходить у спинномозкову рідину.

Основна маса прийнятого внутрішньо антибіотика виділяється з калом у незміненому вигляді, при цьому у випорожненнях створюються високої його концентрації, достатні для прояву лікувального ефекту при кандидоміозі слизової оболонки травного тракту.

Препарат, що всмоктається, виводиться з організму з сечою.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Лікування захворювань травного тракту, викликаних грибками роду *Candida* (*Candida albicans*).

**Протипоказання.**

Підвищена чутливість до будь-яких компонентів препарату;

порушення функції печінки;

панкреатит;

виразкова хвороба шлунка та дванадцятипалої кишки.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії.**

При одночасному застосуванні з клотримазолом знижується протигрибкова активність клотримазолу, зхlorамfenіколом – взаємне послаблення протимікробної дії; слід уникати їх одночасного застосування. Спостерігається перехресна резистентність з низкою поліенових антибіотиків, наприклад, з амфотерицином В.

**Особливості застосування.**

Препарат не застосовувати для лікування системних мікозів.

Необхідне проведення повного курсу терапії. Слід суворо дотримуватися режиму і схеми лікування протягом усього курсу, приймати препарат через рівні проміжки часу і не пропускати дозу. При пропуску дози слід застосувати її якнайшвидше; не приймати, якщо майже настасв час прийому наступної дози; не подвоювати дозу.

Ністатин може підвищувати чутливість шкіри до сонячного опромінення, тому під час лікування слід уникати прямого сонячного світла та штучного ультрафолетового опромінення.

При розвитку побічних реакцій слід відмінити препарат.

**Застосування у період вагітності і або годування груддю.**

Безпека застосування препаратору вагітним жінкам не встановлена, тому препарат протипоказаний у період вагітності.

На період лікування годування груддю слід припинити.

**Здатність впливати на інші види реакцій при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.**

Не впливає.

**Спосіб застосування та дози.**

Таблетки Ністатину застосовувати внутрішньо, не розжувавши за 40-60 хвилин до прийому їжі.

Дорослим призначати у дозі 500000 ОД (1 таблетка) препарату 3-4 рази на добу. Добова доза становить 1500000-3000000 ОД (3-6 таблеток), у тяжких випадках – до 4000000-6000000 ОД (8-12 таблеток).

Дітям віком від 6 років – препарат призначати у дозі 500000 ОД (1 таблетка) 3-4 рази на добу.

Дітям віком від 13 років – дозування як для дорослих.

Максимальна добова доза для дітей віком від 6 років – 2000000 ОД (4 таблетки), від 13 років – 4000000 ОД (8 таблеток), у тяжких випадках – 6000000 ОД (12 таблеток).

Середня тривалість лікування – 10-14 днів (залежно від тяжості захворювання та чутливості до препарату).

При хронічних рецидивуючих кандидозах проводити повторні курси терапії з перервами у 2-3 тижні між ними.

Пацієнтам з нирковою або печінковою недостатністю стійкої зміни дози не потрібна.

**Діти.**

Препарат у даній лікарській формі не застосовувати дітям віком до 6 років.

**Передозування.**

**Симптоми:** можливе посилення побічних ефектів. Пероральні дози ністатину, що перевищували 5000000 ОД на добу спричиняли нудоту і шлунково-кишкові розлади.

Оскільки поглинання ністатину зі шлунково-кишкового тракту є незначним, передозування не спричиняє системної токсичності.

**Лікування:** відміна препаратору, симптоматична терапія.

**Побічні реакції.**

**Травна система:** присмак гіркоти в роті, диспептичні прояви, нудота, блювання, діарея, біль у животі, втрата апетиту.

**Імунна система:** підвищення температурні піла, озноб, реакції гіперчувствливості, в т.ч. свербіж, шкірний висип, крапив'янка, анафілактичні реакції, наприклад, ангіоедема, в т.ч. набряк обличчя, бронхоспазм, рідко – синдром Стівенса-Джонсона.

**Інші:** фотосенсибілізація, тахікардія, неспецифічні міалгії; можливий ризик поширення резистентних форм грибків, що потребує відміни препаратору.

**Термін придатності.** 2 роки.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, вказаного на упаковці.

**Умови зберігання.**

В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.**

По 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в пачці; по 20 таблеток у блістері, по 1 блістеру в пачці.

**Категорія відпуску.** За рецептром.

**Виробник.**

Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщівський хіміко-фармацевтичний завод».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17.