

УТВЕРЖДЕНА
Приказом председателя
Комитета Фармации
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан
от «24» мая 2019г
№N021525

**Инструкция по медицинскому применению
лекарственного средства
Натацин**

Торговое название

Натацин

Международное непатентованное название

Натамицин

Лекарственная форма

Суппозитории вагинальные, 100 мг

Состав

1 суппозиторий содержит

активное вещество - натамицин 100 мг,

вспомогательные вещества: спирт цетиловый, сорбитана триолеат,

полисорбат 80, кислота адипиновая, натрия гидрокарбонат, жир твердый

Описание

Суппозитории торпедовидной формы, от белого с желтоватым оттенком до светло-желтого с коричневатым оттенком цвета. Допускается наличие воронкообразного углубления.

Фармакотерапевтическая группа

Мочеполовая система и половые гормоны. Гинекологические противoinфекционные и антисептические препараты, исключая комбинации с кортикостероидами. Антибактериальные препараты. Натамицин.

Код АТХ G01AA02

Фармакологические свойства

Фармакокинетика

Натамицин – препарат местного действия, практически не всасывается через слизистые оболочки.

Фармакодинамика

Противогрибковый полиеновый антибиотик из группы макролидов, имеющий широкий спектр действия. Оказывает фунгицидное действие. Натамицин связывает стеролы клеточных мембран, нарушая их целостность и функции, что приводит к гибели микроорганизмов. К натамицину чувствительны большинство патогенных дрожжевых грибов, особенно *Candida albicans*. Менее чувствительны к натамицину дерматофиты. Резистентность к натамицину в клинической практике не встречается.

Показания к применению

- вагинит, вульвит, вульвовагинит, вызванные главным образом грибами *Candida*.

Способ применения и дозы

Назначают по 1 суппозиторию в течение 3-6 дней.

Суппозитории вводят во влагалище в положении лежа, как можно глубже, 1 раз/сут. на ночь.

При упорном течении вульвовагинитов, вызванных *Candida albicans*, дополнительно назначают таблетки внутрь (по 1 таб. 4 раза/сут. в течение 7-10 дней).

Побочные действия

- легкое раздражение, ощущение жжения

Противопоказания

- повышенная чувствительность к компонентам препарата
- возраст до 14 лет.

Лекарственные взаимодействия

Лекарственное взаимодействие натамицина не описано. Вещества, обладающие окислительными свойствами, такие как пероксиды, перманганат, йод, гипохлориты и т.д., могут инактивировать натамицин

Особые указания

Вагинальные суппозитории под действием температуры тела быстро растворяются, образуя объемно распространяющуюся пенистую массу, что способствует равномерному распределению активной субстанции.

Цетиловый спирт, который входит в состав вагинальных суппозиториях, может вызвать аллергическую реакцию. Во время менструаций терапию прерывают. При применении суппозитория нет необходимости в исключении половых контактов.

Беременность и период лактации

Возможно применение в период беременности и лактации.

Особенности влияния лекарственного препарата на способность управлять автомобилем или потенциально опасными механизмами

Не влияет

Передозировка

В настоящее время о случаях передозировки препарата не сообщалось.

Форма выпуска и упаковка

По 3 суппозитория в контурной ячейковой упаковке.

По 1 или 2 контурной ячейковой упаковке вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках помещают в картонную пачку.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок хранения

2 года

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска из аптек

По рецепту

Производитель:

ООО «Рубикон», Республика Беларусь, 210002, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б, тел/факс: +375 (212) 34-06-29, www.rubikon.by, e-mail: secretar@rubikon.by

Держатель регистрационного удостоверения:

ООО «Рубикон», Республика Беларусь, 210002, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б, тел/факс: +375 (212) 34-06-29, www.rubikon.by, e-mail: secretar@rubikon.by

Наименование, адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) организации на территории Республики Казахстан, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств от потребителей и ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства:

Представительство ООО «Рубикон» в Республике Казахстан, Республика Казахстан, Алматы, ул. Пушкина, 2/76, офис 905, тел/Факс: +77017865802, email: Rubikon.kz@mail.ru