

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Нистатин Актавис 100 000 IU/g маз
Nystatin Actavis 100 000 IU/g ointment

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Reg. №	20010258
Разрешение №	53993, 12-07-2015
Одобрение №	/

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

1 g маз съдържа 100 000 IU нистатин (*nystatin*).

За пълния списък на помощните вещества вижте точка 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Маз с еднородна консистенция, цвят - жълт.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1 Терапевтични показания

За локално лечение на микотични инфекции на кожата и полулигавиците, причинени от *Candida albicans* като:

- Ангуларен хейлит;
- Ерозии в междупръстните гънки на ръцете;
- Кандида периониксис,
- Кандидозни баланити и вулвити;
- Дерматит от пелени при кърмачета;
- Микотични инфекции при продължително лечение с антибиотици или при имуносупресия.

4.2 Дозировка и начин на приложение

Нистатин Актавис маз се прилага върху кожата от два до четири пъти дневно.

На намазване подлежат участъците с възпалена кожа, но също така и околната зона от 5-10 mm, която изглежда видимо здрава. Лечението трябва да продължи най-малко 2-3 дни след изчезване на клиничните симптоми.

Мазта като лекарствена форма се предпочита при изразена сухота на кожата.

4.3 Противопоказания

Свръхчувствителност към нистатин или към някое от помощните вещества, включени в състава на лекарствения продукт.

4.4 Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Наличието на парагидроксибензоати може да е причина за развитие на контактен дерматит и уртикария.

При прояви на свръхчувствителност – засилване на сърбежа, зачеряването и отока, както и видимо влошаване на състоянието е необходимо прекратяване на лечението и преразглеждане на терапевтичните схеми.

Лекарственият продукт е предназначен само за външно приложение.



Не се поставят оклузивни превръзки.

При нанасяне да не се допуска попадане в очите директно или от замърсени с препарата ръце.

4.5 Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не се наблюдават лекарствени взаимодействия.

4.6 Фертилитет, бременност и кърмене

Поради липса на системна резорбция, Нистатин Актавис маз може да се назначава по време на бременност и кърмене.

4.7 Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Продуктът може да се прилага по време на шофиране и при работа с машини.

4.8 Нежелани лекарствени реакции

Нистатин Актавис маз се понася много добре. В медицинската литература са описани единични случаи на екзантемоидна пустулоза след приложение на продукта. Описан е и случай на алергичен контактен дерматит от него. Докладван е случай на еритема мултиформе след сенсибилизация с перорален нистатин. Съществува публикация, в която се обсъжда, че алергичните реакции към нистатин са редки, но при апликация върху възпалена кожа е вероятна системна резорбция и възможна сенсибилизация.

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, тел.: 02 8903417, уебсайт: www.bda.bg.

4.9 Предозиране

Няма данни за предозиране с продукта и прояви на токсичност.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1 Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Противогъбични средства за дерматологична употреба, антибиотици, ATC код: D01AA 01

Нистатин е полиен, противогъбичен антибиотик с антимикотично срещу голям брой причинители на микози, вкл. и *Candida albicans*.

Продуктът въздейства върху цитоплазмената мембра на гъбичната клетка, каторушава пропускливостта ѝ чрез взаимодействие със стеролите, предимно ергостерол.

5.2 Фармакокинетични свойства

Нистатин не показва системна резорбция.

5.3 Предклинични данни за безопасност

Няма налични данни.



6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1 Списък на помощните вещества

Парафин, течен
Цетостеарилов алкохол
Метил паракидроксибензоат
Пропил паракидроксибензоат
Парафин, твърд
Парафин, бял мек (Бял вазелин)

6.2 Несъвместимости

Неприложимо

6.3 Срок на годност

2 години
3 месеца след първо отваряне на опаковката при съхранение под 25°C.

6.4 Специални условия на съхранение

Да се съхранява под 25°C.
Да се съхранява на място, недостъпно за деца.
Да не се замразява.

6.5 Вид и съдържание на опаковката

Нистатин Актавис 100 000 IU/g маз, 15g в алюминиеви туби, лакирани, затворени с пластмасова капачка на винт.
1 (една) туба, заедно с листовка в картонена кутия.

6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Актавис ЕАД
ул. "Атанас Дуков" № 29
1407 София, България

8. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Рег. № 20010258

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване: 26.02.2001 г.
Дата на последно подновяване: 11.10.2011 г.



10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

31.03.2016

