

**Prospect: Informații pentru pacient****Nistatină Atb 500000 UI comprimate filmate
nistatină**

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitați.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași simptome ca ale dumneavoastră.
- Dacă vreuna dintre reacțiile adverse se agravează sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

În acest prospect găsiți:

1. Ce este Nistatină Atb și pentru ce se utilizează
2. Înainte să utilizați Nistatină Atb
3. Cum să utilizați Nistatină Atb
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Nistatină Atb
6. Informații suplimentare

1. Ce este Nistatină Atb și pentru ce se utilizează

Nistatina face parte din clasa de medicamente cunoscută sub denumirea de antifungice.

Nistatina este indicată la adulți și copii cu vîrstă peste 6 ani pentru a trata infecțiile determinate de o ciupercă denumită *Candida albicans*, localizate la nivelul tractului digestiv și ca adjuvant în tratamentul candidozei vaginale și cutanate.

2. Înainte să utilizați Nistatină Atb**Nu utilizați Nistatină Atb**

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la nistatină, la alte antifungice polienice sau la oricare dintre celelalte componente ale Nistatină Atb.

Aveți grijă deosebită când utilizați Nistatină Atb

Adresați-vă medicului dumneavoastră pentru a vă explica toți factorii care pot determina reapariția *Candida*, pentru a-i putea identifica și evita.

Evitați în timpul tratamentului, medicamentele care modifică tranzitul intestinal, păsamentele digestive și în general toate medicamentele care pot izola mucoasa digestivă de acțiunea nistatinei.



Nistatină Atb conține lactoză. Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament. Nistatină Atb conține un colorant numit Ponceau 4R. Poate provoca alergii.

Pentru copii cu vârstă sub 6 ani se recomandă administrarea nistatinei într-o formă farmaceutică adecvată vîrstei.

Nu utilizați nistatina pentru tratamentul micozelor generalizate.

Utilizarea altor medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv dintre medicamentele eliberate fără prescripție medicală.

Nu sunt cunoscute interacțiuni ale Nistatină Atb cu alte medicamente.

Utilizarea Nistatină Atb împreună cu alimente și băuturi

Nu luați Nistatină Atb împreună cu alimente, deoarece acestea pot împiedica acțiunea medicamentului.

Sarcina și alăptarea

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Sarcina

Administrați Nistatină Atb pe cale orală în timpul sarcinii numai dacă este necesar. Nu s-au înregistrat cazuri de malformații după administrarea de nistatină în primul trimestru de sarcină.

Alăptarea

Nu se cunoaște dacă nistatina se excretă în laptele matern. Deoarece practic nu se absoarbe din tractul digestiv, nistatina se poate administra în timpul alăptării la recomandarea medicului, cu precauție datorită posibilității apariției reacțiilor adverse la sugar (diaree etc.).

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nistatină Atb 500000 UI comprimate filmate nu are nici o influență asupra capacitatei de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Nistatină Atb conține lactoză monohidrat. Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

Nistatină Atb conține Ponceau 4R (E124). Poate provoca reacții alergice.

3. Cum să utilizați Nistatină Atb

Utilizați întotdeauna acest medicament exact aşa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Adulți – 500000 – 1000000 UI (1 - 2 comprimate) de 3 - 6 ori pe zi

Copii peste 6 ani - 1000000 UI - 2000000 UI (2 - 4 comprimate) pe zi, fracționat în 3 - 4 prize.



Se recomandă administrarea medicamentului între mese, evitându-se asocierea cu alimentele. Tratamentul se continuă cel puțin 48 de ore după vindecarea semnelor clinice.

Pentru copii cu vârstă sub 6 ani se recomandă administrarea nistatinei într-o formă farmaceutică adecvată vîrstei.

În cazul candidozei la nivelul gurii și a faringelui, medicul vă poate recomanda sfărâmarea comprimatelor înaintea înghiștirii lor și menținerea în gură cât mai mult timp pentru realizarea unui contact direct și prelungit cu leziunile.

Dacă ați luat mai multă Nistatină Atb decât trebuie

Utilizarea oricărui medicament în exces poate avea serioase consecințe. Dacă suspectați supradozajul, anunțați de urgență medicul. Supradozarea acută cu nistatină provoacă diaree și/sau disconfort gastro-intestinal.

Dacă ați uitat să luați Nistatină Atb

Dacă ați uitat să luați o doză, luați medicamentul imediat ce vă amintiți. Totuși, dacă este timpul pentru următoarea doză, luați-o doar pe aceasta.

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să luați Nistatină Atb

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest produs, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, Nistatină Atb poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Următoarele reacții adverse au fost raportate la administrarea de nistatină:

Rare (afectează mai puțin de 1 din 1000 utilizatori):

- erupții cutanate tranzitorii,
- mâncărime,
- greață,
- vărsături,
- diaree,
- eroziuni severe ale pielii,
- eritem (sindrom Stevens-Johnson).

Dacă vreuna dintre reacțiile adverse se agravează sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

5. Cum se păstrează Nistatină Atb

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.



Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Informații suplimentare

Ce conține Nistatină Atb

-Substanța activă este nistatina. Un comprimat filmat conține nistatină 500000 UI

-Celelalte componente sunt: *nucleu* - lactoză monohidrat, povidonă, crospovidonă, talc, stearat de magneziu; *film* - alcool polivinilic parțial hidrolizat, macrogol/PEG 3000, dioxid de titan (E171), talc, oxid roșu de fer (E172), Ponceau 4R (E124) lac de aluminiu, oxid negru de fer (E172), Indigo Carmin FD&Blue (E132) lac de aluminiu.

Cum arată Nistatină Atb și conținutul ambalajului

Nistatină Atb 500000 UI se prezintă sub formă de comprimate filmate de culoare maro, rotunde, biconvexe, cu margini intacți și aspect uniform.

Cutie cu 2 blister PVC/Al a căte 10 comprimate filmate

Cutie cu 150 blister PVC/Al a căte 10 comprimate filmate

Este posibil ca nu toate mărimele de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Antibiotice SA

Str.Valea Lupului nr.1, 707410 Iași,
România

Pentru orice informații referitoare la acest medicament vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață:

Antibiotice SA

Str.Valea Lupului nr.1, 707410 Iași,
România

Acet prospect a fost aprobat în Iulie 2016.