

**ИНСТРУКЦИЯ  
по медицинскому применению препарата  
ПИМАФУЦИН (PIMAFUCIN)**

**Международное непатентованное наименование:** натамицин

**Торговое название:** ПИМАФУЦИН®

**Лекарственная форма:** суппозитории вагинальные

**Состав:**

**Суппозитории вагинальные:**

*1 суппозиторий содержит:*

*Активное вещество:* натамицин 100 мг

*Вспомогательные вещества:* спирт цетиловый 690 мг, твердый жир 700 мг, сорбитол 460 мг, полисорбат 80 - 460 мг, натрия карбоната гидрат 69 мг, адипиновая кислота 64 мг.

**Описание:**

суппозитории торпедовидной формы от белого с желтоватым оттенком до светло-желтого с коричневатым оттенком цвета.

**Фармакотерапевтическая группа:** Противогрибковые средства.

**Код ATX (G01AA02)**

**ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

**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.

**Фармакокинетика**

Натамицин не оказывает системного действия, так как практически не вс�асывается с поверхности слизистых оболочек.

**Показания для применения**

- вагиниты, вульвиты, вульвовагиниты, вызванные главным образом грибами *Candida*.

**Противопоказания**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**Беременность и период лактации**

Возможно применение Пимафуцина® при беременности и в период лактации.

**Способ применения и дозы**

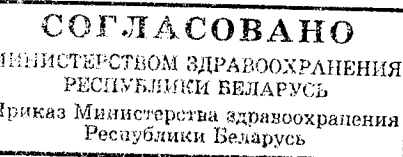
При вагинитах, вульвитах, вульвовагинитах назначают по 1 суппозиторию вагинальному в течение 3-6 дней. Суппозиторий вводят во влагалище в положении лежа, как можно глубже, 1 раз в сутки на ночь.

НП РБ

1348 - 2017

**Побочное действие**

Местные реакции: возможно легкое раздражение, ощущение жжения.



**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Лекарственное взаимодействие препарата Пимафуцин не описано.

Вещества, обладающие окислительными свойствами, такие как пероксиды, перманганат, йод, гипохлориты и т.д., могут инактивировать натамицин.

**Передозировка препарата**

О случаях передозировки препарата Пимафуцин не сообщалось.

**Особые указания**

Суппозитории вагинальные под действием температуры тела быстро растворяются, образуя пенистую массу, что способствует равномерному распределению активной субстанции.

В случае хронической или рецидивирующей инфекции местное лечение может быть дополнено назначением таблеток и крема Пимафуцина.

Цетиловый спирт, который входит в состав вагинальных суппозиториев, может вызвать чувство лёгкого жжения в генитальной области при повышенной чувствительности к данному компоненту. В период менструаций терапию суппозиториями прерывают. В период лечения суппозиториями нет необходимости в исключении половых контактов. Однако рекомендуется провести обследование половых партнёров и, в случае выявления кандидозного поражения, провести курс лечения Пимафуцином. Также следует предусмотреть использование в период лечения барьерных контрацептивов.

**Применение у пациентов с нарушенной функцией печени и почек**

Пимафуцин действует местно. Системная абсорбция действующего вещества практически отсутствует, поэтому нарушение функции печени или почек у пациента не требуют изменений режима дозирования.

**Применение в педиатрической и гериатрической практике**

Применение препарата возможно в любом возрасте по стандартной схеме.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами**

Пимафуцин не влияет на способность человека управлять транспортными средствами и работать с механизмами

**Условия хранения**

Хранить при температуре 15- 25 °C, в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

2 года. Не использовать по истечении срока годности.

**Форма выпуска**

3 суппозитория вагинального в стрип из алюминиевой фольги, по 1 или 2 стрипа вместе с инструкцией по применению помещают в картонную пачку.

**Условия отпуска из аптек**

По рецепту.

НП РБ

1348 - 201

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

Произведено:

«Теммлер Италиа С.р.Л.», Италия

Виа деле Индустрити 2, 20061 Каругате (Ми)

для

ЛЕО Фарма А/С, Дания

Индустріипаркен 55, ДК-2750 Баллеруп, Дания

**Претензии по качеству принимаются Представительством компании в  
Москве.**

ООО «ЛЕО Фармасьютикал Продактс»

125315, Россия, г. Москва, Ленинградский проспект, д.72, кор.2

Телефон: +7 (495) 789 11 60

Электронная почта: info.ru@leo-pharma.com