

# ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата  
для медицинского применения

## **ПРИМАФУНГИН®** Natamycinum

**Регистрационный номер:** ЛП-000411

**Торговое название препарата:** ПРИМАФУНГИН®

**МНН или группировочное название:** натамицин

**Лекарственная форма:** суппозитории вагинальные

**Состав на 1 суппозиторий:**

**активное вещество:** натамицин – 100 мг;

**вспомогательные вещества:**

цетиловый спирт – 690 мг, сорбитан триолеат – 460 мг, полисорбат 80-460 мг, натрия гидрокарбонат – 69 мг, адипиновая кислота – 64 мг, основа для суппозитория: полусинтетические глицериды (Суппоцир АМ) – достаточное количество для получения суппозитория массой 2550 мг.

**Описание:**

Суппозитории цилиндрической формы, от светло-желтого до желтого или желтого с кремовым оттенком цвета. На срезе допускается наличие воздушного стержня или воронкообразного углубления.

**Фармакотерапевтическая группа**

Противогрибковые средства.

**Код АТХ:** 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 рода *Candida*. Менее чувствительны к натамицину дерматофиты. Резистентность к натамицину в клинической практике не встречается.

**Фармакокинетика**

Натамицин не оказывает системного действия, так как практически не всасывается с поверхности кожи и слизистых оболочек.

**Показания к применению**

Вагиниты, вульвиты, вульвовагиниты, вызванные, главным образом, грибами *Candida*.

**Противопоказания**

Гиперчувствительность к компонентам препарата.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Возможно применение препарата ПРИМАФУНГИН® в период беременности и лактации.

**Способ применения и дозы**

Интравагинально. У взрослых и девушек (после начала половой жизни) применяют по 1 вагинальному суппозиторию в течение 3-6 дней. Суппозиторий вводят во влагалище, в положении лежа, как можно глубже, 1 раз в сутки на ночь. Суппозитории не следует резать на части, поскольку подобное изменение условий хранения препарата может привести к нарушению распределения активного вещества. Если после лечения улучшение не наступает или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом.

## **Побочное действие**

Местные реакции: легкое раздражение слизистой оболочки влагалища, ощущение жжения.

Если любые из указанных в инструкции побочных действий усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

## **Передозировка**

В настоящее время о случаях передозировки препарата ПРИМАФУНГИН® не сообщалось.

## **Взаимодействие с другими лекарственными препаратами**

Лекарственное взаимодействие препарата ПРИМАФУНГИН® не описано.

## **Особые указания**

Внимательно прочтите инструкцию перед тем, как начать применение препарата.

Сохраните инструкцию, она может понадобиться вновь.

Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.

Лекарственное средство, которым Вы лечитесь предназначено лично Вам, и его не следует передавать другим лицам, поскольку оно может причинить им вред даже при наличии тех же симптомов, что и у Вас.

Вагинальные суппозитории под действием температуры тела расплавляются, образуя объемно распространяющуюся пенистую массу, что способствует равномерному распределению активной субстанции по слизистой оболочке.

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 партнера. Также следует предусмотреть использование в период лечения барьерных контрацептивов.

Цетиловый спирт, который входит в состав вагинальных суппозиториях, может вызвать чувство легкого жжения в генитальной области при повышенной чувствительности к данному компоненту.

## **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Препарат не влияет на способность управлять транспортом или заниматься другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

## **Форма выпуска**

Суппозитории вагинальные, 100 мг.

По 3 суппозитория в контурную ячейковую упаковку из ПВХ/ПЭ пленки.

По 1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачку картонную.

## **Условия хранения**

Хранить в сухом, защищенном от света месте, при температуре от 15 до 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

## **Срок годности**

2 года.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

## **Отпуск из аптек**

Отпускают без рецепта.

## **Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:**

ОАО «Авексима»

125284, Россия, г. Москва, Ленинградский проспект, д. 31А, стр.1.

## **Производитель готовой лекарственной формы/первичная упаковка**

ООО «ФАРМАПРИМ»

MD-4829, Республика Молдова, р-он Криулень, с. Порумбень, ул. Кринилор, д. 5.

## **Вторичная (потребительская) упаковка/производитель (выпускающий контроль качества)/организация, принимающая претензии**

ООО «Авексима Сибирь»

652473, Россия, Кемеровская обл., г. Анжеро-Судженск, ул. Герцена, д. 7.

Тел./факс: (38453) 5-23-51.