

ДАРЫ КАРАЖАТЫН МЕДИЦИНАДА КОЛДОНУУ БОЮНЧА НУСКАМА

МИКОНЕТ

Соодадагы аталышы

Миконет

Эл аралык патенттелбеген аталышы

Нистатин.

Дарынын түрү

Ичип кабыл алуу үчүн суспензия.

Курамы: ар бир мл төмөнкүлөрдү камтыйт:

Активдүү зат:

Нистатин ВР 100 000 ЭБ

Көмөкчү заттар: сахароза (фармакологиялык таза), метилгидроксibenзоат, пропилгидроксibenзоат, сорбитол (кристалл.эмес 70%), микрокристаллдуу целлюлоза, глицерол, натрий кармеллозасы (натрий карбоксиметилцеллюлозасы), полисорбат 80, натрий сахарини, суюк кулпунай жыт бергичи, натрий гидроксиди, натрий бензоаты, бронопол, натрий метабисульфити, динатрий фосфаты (дигидрат), суусуз натрий цитраты, туз кислотасы (36%), тазартылган суу.

Сүрөттөмөсү

Кулпунай жыты бар сары бир өңчөй суспензия.

Фармадарылык тобу

Ич өтүүгө каршы препараттар. Ичеги микробуна каршы жана сезгенүүгө каршы препараттар. Бактерияга каршы препараттар.

АТХ коду: A07AA02.

Фармакологиялык касиети

Фармакодинамикасы

Нистатин полиендер тобундагы мите козу карынга каршы антибиотик болуп эсептелет. Нистатин фунгистатикалык, ал эми көп дозаларда - патогендик козу карындарга жана, өзгөчө, ачыткы сымал *Candida* түрүндөгү козу карындарга, ошондой эле аспергиллдерге фунгициддик таасир берет. Козу карындардын клеткалык мембраналарынын өткөргүчтүгүн өзгөртөт жана алардын өсүшүн жайлатат. Бактерияларга карата активдүү эмес. Козу карындардын цитоплазматикалык мембраналарынын стеролдук пайда болушуна заттардын жогору троптуулугун шарттаган кош байланыштардын түзүлүшүндө чоң өлчөмгө ээ. Анын натыйжасында молекула көзөмөлдөнбөгөн суу, электролиттер жана электролит эместердин ташылуусуна түрткү берүүчү көпчүлүк каналдарды пайда кылуу менен клетка мембраналарына катарлашат. Клетка тышкы осмотикалык күчтөрдүн таасирине туруктуулукту жоготот жана ажырайт.

Сезгич козу карындардын нистатинге көтөрүмдүүлүгү абдан жайдан өрчүйт.

Фармакокинетикасы

Бир аз резорбтивдик таасирге ээ (АИЖда дээрлик сиңбейт). Ичеги аркылуу бөлүнүп чыгат. Топтолбойт.

Колдонууга көрсөтмө

- ооз көндөйүнүн былжырлуу чел кабыгынын кандидозун алдын алуу жана дарылоо;
- ашказан-ичеги жолунун органдарынын кандидозун алдын алуу жана дарылоо.

Каршы көрсөтмө

- препараттын курамындагыларга **жогорку** сезгичтик;

Кош бойлуулук жана бала эмизүү

Нистатин АИЖда бир аз өлчөмдө гана сиңгендигине карабастан, азыркы учурга чейин дары каражатын кош бойлуу аял ичсе түйүлдүккө зыян тийгизеби же жокпу белгисиз. Препарат эне үчүн болжолдонгон пайда түйүлдүк же ымыркай үчүн болушу мүмкүн болгон коркунучунан жогору учурларда гана колдонулушу мүмкүн.

Нистатин эне сүтү менен бөлүнүп чыгары белгисиз, ошондуктан бала эмизүү мезгилинде колдонуу зарылдыгында бала эмизүүнү токтотуу тууралуу маселени чечүү керек.

Колдонуу жолу жана дозасы

Ооз көңдөйүнүн былжырлуу чел кабыгынын кандидозун алдын алуу жана дарылоо:

Жаңы төрөлгөндөр жана 1 жашка чейинки балдар: тамактандыргандан кийин суткасына 4 жолу 2 мл (200 000 ЭБ) дайындалат. 1 мл препарат ооз көңдөйүнүн бир тарабына сыйпалат, калган 1 мл өлчөөчү пипетканын жардамы менен экинчи тарабына сыйпалат.

Ара төрөлгөн же алсызданган балдарга тамактандыргандан кийин суткасына 4 жолу 1 мл (100000 ЭБ) дайындалат. Ооз көңдөйүнүн ар бир тарабына 0,5 мл.

1 жаштан 6 жашка чейинки балдарга — тамактандыргандан кийин суткасына 4 жолу 4 мл (400000 ЭБ). Ооз көңдөйүнүн ар бир тарабына 2 мл.

6 жаштан жогору балдарга жана чоң адамдарга: — тамак ичүүнүн ортосунда суткасына 4 жолу 6 мл (600000 ЭБ). Ооз көңдөйүнүн ар бир тарабына 3 мл.

Препарат менен дарылоону ооз көңдөйүнүн кандидоз симптомдору кеткенде жана нормасындагы анализди алгандан кийин 48 саат бою улантуу керек.

Суспензияны жутпастан бир нече убакыт ооздо кармоо керек.

Candida түрүндөгү ачыткы сымал козу карындарга сезгич нистатинден пайда болгон ашказан-ичеги жолунун ичеги инфекцияларын дарылоо:

Чоң адамдарга күнүгө 3 жолу 500 000 ЭБ дайындалат. Суткалык дозасы — 1500000 ЭБ, оор учурларда — 4000000 ЭБ чейин.

13 жаштан жогору балдарга — күнүгө 3 жолу суткасына 500 000 ЭБ.

1 айдан 13 жашка чейинки балдарга күнүгө 4 жолу 100 000 ЭБ.

Дарылоонун узактыгы — 10 күн.

Өнөкөт кайталанма жана жайылган кандидоздордо 2 жумалык тыныгуу менен курсу кайталанат.

Кыйыр таасири

Тамак сиңирүү системасы тарабынан: ооздун ачуу даамданышы, диспепсиялык көрүнүштөр, окшуу, кусуу, гастралгия, ич өтүү.

Аллергиялык реакциялар: дене табынын жогорулашы, чыйрыгуу, бөртмө, бөрү жатыш, кычышуу, колко карышуусу, ангионевротикалык шишимик, анын ичинде беттин шишимиги, сейрек – Стивенс-Джонсон синдрому.

Башкалар: жарыкка сезгичтик, тахикардия, мүнөздүү эмес миалгиялар; козу карындардын туруктуу түрлөрүнүн жайылуу коркунучу болушу мүмкүн, бул препаратты токтотууну талап кылат.

Ашыкча доза

Симптомдору: окшуу, кусуу.

Дарылоо: препаратты токтотуу, белгилерине жараша дарылоо.

Дарылар менен өз ара таасири

Клотримазол менен жана азолдор тобундагы башка грибокко каршы каражаттар менен бир убакта колдонууда алардын натыйжалуулугун төмөндөтөт.

Нистатин менен төмөнкү препараттарды: тетрациклиндерди, рифампициндерди, полимиксиндерди жана левомецетинди айкалыштырууда козу карынга каршы таасири күчөгөндүгү байкалат.

Өзгөчө көрсөтмөлөр

Системалуу микоздорду дарылоо үчүн колдонулбайт.

Дарылоонун толук курсун аягына чейин чыгаруу зарыл. Бардык курс ичинде дарылоонун режимин жана схемасын дыкат сактоо керек, препаратты бирдей убакыт аралыгы сайын кабыл алуу зарыл жана дозасын өткөрбөш керек. Дозасын өткөрүп жиберүүдө аны болушунча тезирээк кабыл алуу керек, эгерде кийинки дозасын ичүү убактысы башталса — өткөрүп жибергендин ордуна эки эсе дозасын кабыл алууга болбойт.

Унаа каражаттарын башкаруу жана кооптуу механизмдер менен иштөө жөндөмдүүлүгүнө таасир тийгизүү өзгөчөлүгү

Таасир тийгизбейт.

Чыгаруу формасы

Янтарь түстөгү айнек бөтөлкөдө 30 мл ичүү үчүн суспензия.

Бир бөтөлкө өлчөгүч пипеткасы жана колдонуу боюнча нускамасы менен бирге картон кутуда.

Сактоо шарты

Кургак, жарык тийбеген, 25°C дан жогору эмес аба табында сакталат.

Балдар жетпеген жерде сактоо керек.

Жарактуулук мөөнөтү

3 жыл.

Жарактуулук мөөнөтү бүткөндөн кийин колдонууга болбойт.

Тондурбаш керек!

Берүү шарты

Дарыгердин рецепти боюнча.

Соода маркасынын жана каттоо күбөлүгүнүн ээси:

Belinda Laboratories LLP

Astra House, Arklow Road,
London, England SE14 6EB, UK (Улуу Британия)

Өндүрүүчү:

S Kant Healthcare Ltd.

Plot No.1802-1805, G.I.D.C.,
Phase III, Vapi-396 195,
Dist. Valsad, Gujarat State, India (Индия)

Кыргыз Республикасынын аймагында өндүрүмдүн (товардын) сапаты боюнча керектөөчүлөрдөн арыз-доолорду кабыл алуучу уюмдун дареги

«Aman Pharm» (Аман Фарм) ЖЧК, Кыргызстан Республикасы, Бишкек шаары,
Шооруков көч. 36.

Тел.: (0312) 560466, E-mail: aman.pharm12@gmail.com