

ИНСТРУКЦИЯ  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ  
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА  
**ПРИМАФУНГИН®**  
Natamycinum

**Регистрационный номер:** ЛП-000411

**Торговое наименование препарата:**

ПРИМАФУНГИН®

**Международное непатентованное наименование:**

натамицин

**Лекарственная форма:**

суппозитории вагинальные

**Состав на один суппозиторий:**

**действующее 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) – 707 мг.

**Описание:**

Суппозитории цилиндрической формы, от светло-желтого с кремовым оттенком до 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 суппозиторияев, 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 помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки ПВХ/ПЭ.

По 1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона для потребительской тары подгрупп хромовой или хром-эрзац.

## **Условия хранения**

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

## **Срок годности**

3 года.

Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

## **Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

## **Владелец регистрационного удостоверения/ организация, принимающая претензии потребителей**

ОАО «Авексима»

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

Тел.: +7 (495) 258-45-28.

## **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)**

ООО «Авексима Сибирь»

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