

Ulotka dołączona do opakowania: Informacje dla pacjenta

Nystatyna Orifarm 100000 IU/ml zawiesina doustna

nystatyna

Przeczytaj uważnie całą ulotkę przed rozpoczęciem przyjmowania tego leku, ponieważ zawiera ważne informacje dla Ciebie.

- Zachowaj tę ulotkę. Może być potrzebna do ponownego przeczytania.
- Jeśli masz jakiegokolwiek dalsze pytania, zapytaj lekarza, farmaceutę lub pielęgniarkę.
- Ten lek został przepisany wyłącznie Tobie. Nie przekazuj go innym osobom. Może im zaszkodzić, nawet jeśli objawy ich choroby są takie same jak Twoje.
- Jeśli wystąpią jakiegokolwiek działania niepożądane, skonsultuj się z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką. Dotyczy to również możliwych działań niepożądanych niewymienionych w tej ulotce. Patrz punkt 4.

Co zawiera ta ulotka

1. Co to jest Nystatyna Orifarm i w jakim celu się ją stosuje
2. Informacje, które należy znać przed przyjęciem Nystatyny Orifarm
3. Jak przyjmować Nystatynę Orifarm
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać Nystatynę Orifarm
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest Nystatyna Orifarm i w jakim celu się ją stosuje

Nystatyna Orifarm należy do grupy leków przeciwgrzybiczych. Zawiera substancję czynną nystatynę. Działa miejscowo na błony śluzowe i nie wchłania się do organizmu.

Nystatyna Orifarm jest stosowana w leczeniu zakażeń grzybiczych jamy ustnej i jelit.

2. Co należy wiedzieć przed przyjęciem Nystatyny Orifarm

Nie przyjmuj Nystatyny Orifarm

- jeśli jesteś uczulony na nystatynę lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6).

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Porozmawiaj z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką przed przyjęciem Nystatyny Orifarm

Inne leki i Nystatyna Orifarm

Poinformuj lekarza lub farmaceutę, jeśli przyjmujesz, ostatnio przyjmowałeś lub możesz przyjmować inne leki.

Ciąża, karmienie piersią i płodność

Jeśli jesteś w ciąży lub karmisz piersią, podejrzewasz, że jesteś w ciąży lub planujesz mieć dziecko, zapytaj lekarza lub farmaceutę o radę przed przyjęciem tego leku.

Ciąża

Powinnaś przyjmować ten lek tylko wtedy, gdy lekarz uzna, że korzyści dla Ciebie przeważają nad potencjalnym ryzykiem dla płodu.

Karmienie piersią

Nie wiadomo, czy Nystatyna Orifarm przenika do mleka matki. Skonsultuj się z lekarzem przed karmieniem piersią podczas przyjmowania tego leku.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwane maszyn

Nie ma znanego wpływu tego leku na zdolność prowadzenia pojazdów lub obsługiwania maszyn.

Nystatyna Orifarm zawiera zawiera metyl parahydroksybenzoesan i sodu Metyl parahydroksybenzoesan może powodować reakcje alergiczne (możliwe opóźnione). Ten produkt leczniczy zawiera 1,2 mg sodu na ml zawiesiny doustnej, co jest mniej niż 23 mg na dawkę, czyli zasadniczo „bez sodu”.

3. Jak przyjmować Nystatynę Orifarm

Zawsze przyjmuj ten lek dokładnie tak, jak zalecił ci lekarz lub farmaceuta. Skonsultuj się z lekarzem lub farmaceutą, jeśli nie jesteś pewien.

Twój lekarz lub dentysta decyduje o dawce i będzie ona zindywidualizowana dla ciebie.

Butelkę należy dobrze wstrząsnąć przed użyciem.

Grzybicze zakażenie jamy ustnej: Zalecana dawka dla dorosłych to 1 ml, 4 razy dziennie. Zawiesinę należy przyjmować najlepiej po posiłkach i trzymać w ustach tak długo, jak to możliwe przed połknięciem.

Stosowanie u dzieci, niemowląt i noworodków

Zalecana dawka dla dzieci (powyżej 2 lat), niemowląt (od 1 miesiąca do 2 lat) i noworodków (od urodzenia do 1 miesiąca) to 1 ml, 4 razy dziennie. Zawiesinę należy przyjmować najlepiej po posiłkach i trzymać w ustach tak długo, jak to możliwe przed połknięciem. Dla niemowląt zawiesinę można podawać w kroplach lub rozcieńczyć niewielką ilością wody i nanieść na jamę ustną.

Grzybicze zakażenie jelit: Zalecana dawka dla dorosłych to 5 ml 3 razy dziennie. Zawiesinę należy połknąć bezpośrednio. Aby uniknąć nawrotu zakażenia, należy kontynuować leczenie przez 2-3 dni po ustąpieniu wszystkich objawów zakażenia.

Stosowanie u dzieci i niemowląt

Zalecana dawka dla dzieci (powyżej 2 lat) i niemowląt (od 1 miesiąca do 2 lat) to 1 ml, 4 razy dziennie. Zawiesinę należy połknąć bezpośrednio. Aby uniknąć nawrotu zakażenia, należy kontynuować leczenie przez 2-3 dni po ustąpieniu wszystkich objawów zakażenia.

Jeśli użyjesz więcej Nystatyny Orifarm niż powinieneś

Jeśli użyłeś za dużo lub dziecko przypadkowo zażyło lek, skontaktuj się z lekarzem lub oddziałem ratunkowym w celu oceny ryzyka i uzyskania porady.

Jeśli zapomnisz użyć Nystatyny Orifarm

Nie należy przyjmować podwójnej dawki w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

Jeśli masz jakiegokolwiek dalsze pytania dotyczące stosowania tego leku, zapytaj swojego lekarza, farmaceutę lub pielęgniarkę.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak wszystkie leki, ten lek może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Przestań przyjmować Nystatynę Orifarm i natychmiast skontaktuj się z lekarzem, jeśli wystąpią u Ciebie którekolwiek z tych objawów:

Poważne zmiany skórne i śluzówkowe (tzw. zespół Stevensa-Johnsona).

Jest to rzadki efekt uboczny i może dotyczyć do 1 na 1000 osób.

Reakcje nadwrażliwości i miejscowy obrzęk skóry (obrzęk naczynioruchowy), reakcja, w której twarz i szyja mogą znacznie puchnąć.

Reakcje nadwrażliwości na ten lek są bardzo rzadkimi działaniami niepożądanymi (mogą dotyczyć do 1 na 10 000 osób) lub nieznanymi (częstość nie może być oszacowana na podstawie dostępnych danych).

Czerwona, łuszcząca się rozległa wysypka z guzkami pod skórą i pęcherzami, którym towarzyszy gorączka. Objawy zwykle pojawiają się na początku leczenia (ostra uogólniona osutka krostkowa). Częstość nie może być oszacowana na podstawie dostępnych danych.

Niezbyt często: może dotyczyć do 1 na 100 osób

Alergiczne reakcje skórne.

Wysokie dawki mogą powodować dolegliwości żołądkowe, takie jak nudności, wymioty i biegunka.

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek działania niepożądane, skontaktuj się z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką. Obejmuje to wszelkie możliwe działania niepożądane niewymienione w tej ulotce. Możesz również zgłaszać działania niepożądane bezpośrednio poprzez krajowy system zgłaszania wymieniony w Załączniku V. Zgłaszając działania niepożądane, możesz pomóc dostarczyć więcej informacji na temat bezpieczeństwa tego leku.

5. Jak przechowywać Nystatin Orifarm

Lek ten należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nieotwarta butelka: Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

Otwarta butelka: Przechowywać w temperaturze poniżej 25°C przez maksymalnie 2 miesiące.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na etykiecie po skrótach EXP. Termin ważności oznacza ostatni dzień danego miesiąca.

Nie wyrzucaj leków do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Zapytaj farmaceutę, jak pozbyć się leków, których już nie używasz. Te środki pomogą chronić środowisko.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Co zawiera Nystatin Orifarm zawiera

- Substancją czynną jest nystatyna. 1 ml zawiesiny zawiera 100 000 jednostek międzynarodowych (IU) nystatyny.
- The inne składniki to:
 - ksylitol
 - karmeloza sól
 - metyl parahydroksybenzoesan (E218)
 - olejek miętowy
 - oczyszczonawoda
 - wodorotlenek sodu (do regulacji pH)
 - kwasy solne (do regulacji pH).

Zawiesina doustna jest słodzona ksylitolem.

Jak wygląda Nystatyna Orifarm i zawartość opakowania

Nystatyna Orifarm zawiesina doustna jest żółta i miętowa smakowa i jest dostępna w 100 ml butelkach z bursztynowego szkła.

Podmiot Odpowiedzialny za dopuszczenie do obrotu i Producent
[Do uzupełnienia na poziomie krajowym]

Produkt leczniczy jest dopuszczony w państwach członkowskich EOG pod następującymi nazwami:

Szwecja, Islandia, Finlandia, Dania i Norwegia: Nystatin Orifarm

Ulotka została ostatnio zaktualizowana 2025-04-16