

# NISTAT<sup>®</sup>

Nistatina

Suspensión, atomizador

## INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Estimado paciente:

Lea cuidadosamente este inserto antes de tomar el medicamento ya que contiene datos importantes con respecto a su uso. Si tiene alguna duda, consulte siempre con su médico.

## COMPOSICIÓN:

### NISTAT<sup>®</sup> Suspensión

Cada 1 ml de la suspensión contiene 20 mg (100.000 UI) de nistatina.

Excipientes: alcohol etílico, goma xanthan, metilparabeno, propilparabeno, esencia de menta líquida, sacarina sódica, glicerina, fosfato dibásico de sodio anhidro.

### NISTAT<sup>®</sup> Atomizador

Cada 1 ml de la suspensión contiene 20 mg (100.000 UI) de nistatina.

Excipientes: alcohol etílico, goma xanthan, metilparabeno, propilparabeno, esencia de menta líquida, sacarina sódica, glicerina, fosfato dibásico de sodio anhidro.

## GRUPO TERAPÉUTICO

Antimicótico.

## DESCRIPCIÓN E INDICACIONES

NISTAT<sup>®</sup> es un medicamento antimicótico utilizado para el tratamiento de las infecciones causadas por hongos de la especie *Candida* (monilias) en la boca y el tubo digestivo de recién nacidos, lactantes, niños y adultos.

## CONTRAINDICACIONES

NISTAT<sup>®</sup> no debe ser administrado a personas que han tenido antecedentes de reacciones alérgicas a la nistatina o a cualquiera de los componentes de la fórmula.

## PRECAUCIONES DE USO

Antes de usar este medicamento informe a su médico acerca de cualquier alergia o condición médica que usted tenga o haya tenido. NISTAT<sup>®</sup> debe administrarse durante el embarazo y la lactancia sólo cuando el médico lo indique.

## INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

No se dispone de información acerca de interacciones de la nistatina con otros medicamentos.

## EFFECTOS ADVERSOS

En algunas ocasiones el tratamiento con NISTAT<sup>®</sup> puede producir molestias leves y pasajeras tales como diarreas, náuseas o malestar abdominal.

Si éstas o cualquier otra molestia persisten o empeoran con el paso de los días, consulte a su médico.

## DOSIS Y ADMINISTRACIÓN

Su médico le indicará la dosis y el tiempo de tratamiento adecuados para su caso.

En general, para el tratamiento de la candidiasis oral, las dosis recomendadas son las siguientes:

### NISTAT<sup>®</sup> Suspensión

- Lactantes: 2 ml de la suspensión cuatro veces al día. En lactantes prematuros y de bajo peso puede administrarse 1 ml cuatro veces al día.
- Niños mayores de 1 año y adultos: 5 ml de la suspensión cuatro veces al día.

Aplique la mitad de la dosis de la suspensión de NISTAT<sup>®</sup> en cada lado de la boca.

### NISTAT<sup>®</sup> Atomizador

En lactantes y niños la dosis es de 5 a 10 aplicaciones del atomizador en cada lado de la boca, especialmente sobre las áreas afectadas, cuatro veces al día.

Tanto con la suspensión como con el atomizador, la dosis de NISTAT<sup>®</sup> debe mantenerse en la boca el mayor tiempo posible, haciendo buchadas antes de ingerirse. La lactancia puede retomarse 5 a 10 minutos después de aplicar la dosis del medicamento.

Se recomienda mantener el tratamiento por dos días más luego de la desaparición de las lesiones.

## **SOBREDOSIS**

En caso de sobredosis acuda al centro de salud más cercano. La sobredosis con nistatina puede producir náuseas y malestar abdominal.

## **ALMACENAMIENTO**

Guarde este medicamento en su envase original en un lugar fresco, a una temperatura no mayor a 30 °C, protegido de la luz y la humedad. No lo utilice después de la fecha de vencimiento indicada en el envase.

**Todo medicamento debe conservarse fuera del alcance de los niños.**

## **VÍA DE ADMINISTRACIÓN: ORAL**

### **PRESENTACIONES**

NISTAT® Suspensión, frasco por 60 ml y 120 ml  
NISTAT® Atomizador, frasco por 30 ml

**Venta Bajo Receta Médica.**

### **Elaborado por**

**Laboratorios Rocnarf, S.A.**

Av. Juan Tanca Marengo Km 5 ½  
Guayaquil - Ecuador

Fecha de última revisión de este Prospecto:  
Mayo del 2021

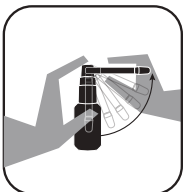
# **NISTAT®**

Atomizador  
Vía Tópica Oral

## **Instrucciones de uso**



1.- Agite el frasco antes de cada uso



2.- Gire la cánula hasta que quede en forma horizontal.



3.- Abra la boca e introduzca la cánula en dirección hacia las áreas afectadas.



4.- Presione la tapa para que salga el medicamento.



5.- Regrese la cánula en la posición original.



6.- Guarde el frasco en el estuche.

### **Advertencia:**

Producto de uso delicado.

Adminístrese por prescripción y bajo vigilancia médica.

Manténgase fuera del alcance de los niños.  
Conservar a temperatura no mayor a 30 °C.

### **VENTA BAJO RECETA MÉDICA**



# **Rocnarf**

Experiencia y Compromiso en  
Medicamentos de Calidad

[www.rocnarf.com](http://www.rocnarf.com)

Rev.01