

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату

ДЕПАНТОЛ®

Склад лікарського засобу:

діючі речовини: декспантенол (D-пантенол), хлоргексидину біглюконат;

1 супозиторій містить декспантенолу (D-пантенолу) у перерахуванні на 100 % речовину 0,1 г; хлоргексидину біглюконату 0,016 г;

допоміжні речовини: макрогол 1500, макрогол 400.

Лікарська форма. Супозиторії вагінальні.

Супозиторії білого або білого з сіруватим або жовтуватим відтінком кольору, торпедоподібної форми. Допускається мармуровість поверхні.

Назва і місцезнаходження виробника ВАТ "НИЖФАРМ". Російська Федерація, 603950, Нижній Новгород, ГСП-459, вул. Салганська, 7.

Фармакотерапевтична група Протимікробні та антисептичні засоби, які застосовуються у гінекології. Код АТСG01A X.

Депантол® - комбінований препарат для місцевого застосування, чинить регенеруючу, антисептичну, метаболічну дію.

Хлоргексидин, який входить до складу препарату, активний до грампозитивних та грамнегативних бактерій *Chlamidia spp.*,

Ureaplasma spp., *Neisseria gonorrhoeae*, *Gardnerella vaginalis*, *Bacteroides fragilis*, *Escherichia coli*, *Staphylococcus spp.*,

Streptococcus spp., *Chlamidia spp.*, дріжджі, дерматофіти, найпростіші (*Trichomonas vaginalis*). До препарату слабо чутливими є

деякі штами *Pseudomonas spp.*, *Proteus spp.*, а також кислотостійкі форми бактерій, спори бактерій, гриби, віруси.

Декспантенол стимулює регенерацію слизових оболонок, нормалізує клітинний метаболізм, прискорює мітоз та збільшує міцність колагенових волокон. Чинить регенеруючу, вітамінізуючу та протизапальну дію.

Депантол® не порушує функціональну активність лактобацил. Зберігає активність (хоча й дещо знижену) за наявності крові, гною.

Показання для застосування.

Лікування гострих та хронічних вагінітів; ендо/екзоцервіцитів, у тому числі ускладнених ектопією шийки матки.

Лікування істинних ерозій шийки матки специфічної етіології (у складі комплексної терапії).

Препарат застосовують для покращення регенерації слизової оболонки піхви та шийки матки після деструктивних методів лікування (діатермокоагуляція, кріодеструкція, лазеродеструкція), у післяопераційному, післяпологовому періодах.

Протипоказання Індивідуальна підвищена чутливість до компонентів препарату.

Особливі застереження.

Застосування у період вагітності або годування груддю . Застосування не протипоказано у всіх триместрах вагітності та у період годування груддю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами. Не впливає.

Діти. Досвіду застосування дітям немає.

Спосіб застосування та дози Застосовують інтравагінально. Перед застосуванням супозиторій звільняють від блістера.

Застосовують дорослим по 1 супозиторію 2 рази на добу протягом 7-10 днів. При потребі можливе продовження курсу лікування до 20 днів. Застосування препарату можливе під час менструації, проте курс лікування доцільно починати після її закінчення або ближче до її завершення (після зменшення кількості виділень).

Передозування. Даних про випадки передозування немає. При застосуванні згідно з інструкцією передозування препарату малоімовірно.

Побічні ефекти. Препарат, як правило, переноситься добре, проте в окремих випадках при підвищеній індивідуальній чутливості можливі алергічні реакції у вигляді свербіжув, печіння, які проходять після відміни препарату.

У разі появи будь-яких небажаних явищ необхідно звернутися до лікаря.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій Препарат не сумісний з детергентами, які містять аніонну групу (сапоніни, натрію лаурилсульфат, натрію карбоксиметилцелюлоза) та милами, якщо вони вводяться інтравагінально.

Термін придатності. 2 роки. Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання. Зберігати у сухому, захищеному від світла, недоступному для дітей місці при температурі не вище 20 °С.

Упаковка. По 5 супозиторіїв у блістері, по 2 блістери у картонній пачці.

Категорія відпуску. Без рецепта.