

**Листок-вкладыш: информация для потребителя****Депантол® суппозитории вагинальные 100 мг+16 мг**

Действующие вещества: декспантенол+хлоргексидин

**Перед применением препарата полностью прочтайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.**

- Всегда применяйте препарат в точности с данным листком или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, через 7 дней вам следует обратиться к врачу.

**Содержание данного листка:**

1. Что из себя представляет препарат Депантол®, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата Депантол®
3. Применение препарата Депантол®
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Депантол®
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

**1. Что из себя представляет препарат Депантол®, и для чего его применяют**

Вагинальные суппозитории Депантол® содержат в своем составе хлоргексидин и декспантенол. Хлоргексидин обладает бактерицидным действием в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий (не влияет на кислотоустойчивые формы последних): *Treponema pallidum*, *Chlamidia* spp., *Ureaplasma* spp., *Neisseria gonorrhoeae*, *Gardnerella vaginalis*, *Bacteroides fragilis*, простейших (*Trichomonas vaginalis*), микробных спор, вирусов, грибов; слабо влияет на некоторые виды протея и псевдомонад. Сохраняет активность (несколько сниженную) в присутствии крови, гноя.

Декспантенол является провитамином В5. При местном применении способствует регенерации кожи и слизистых оболочек.

**Показания к применению**

Лечение острых и хронических вагинитов, бактериального вагиноза, неспецифических эндо/эзоцервицитов в том числе в сочетании с истинной эрозией шейки матки.

Профилактика инфекционно-воспалительных осложнений в акушерстве и гинекологии: перед оперативным лечением гинекологических заболеваний, родоразрешением, медицинским прерыванием беременности, внутриматочными обследованиями (в т.ч. гистероскопии, гистеросальпингографии), перед установкой внутриматочного контрацептива.

Препарат применяется для улучшения регенерации слизистой оболочки влагалища и шейки матки после деструктирующих методов лечения (диатермокоагуляции, криодеструкции, лазеродеструкции), в послеоперационном, послеродовом периодах.

Если улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение через 7 дней, необходимо обратиться к врачу.

**2. О чём следует знать перед применением препарата Депантол®**

**Не применяйте препарат Депантол®:**

- если у вас аллергия (повышенная чувствительность) на компоненты препарата (перечислены в разделе 6).

**Особые указания и меры предосторожности**

Перед применением препарата Депантол® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Если симптомы заболевания не улучшаются или ухудшаются, обратитесь к лечащему врачу. В случае появления аллергических реакций следует немедленно прекратить использование препарата Депантол® и обратиться к врачу.

При появлении побочных эффектов следует прекратить применение препарата и обратиться к врачу.

В период лечения рекомендуется воздерживаться от половых контактов.

До и после применения препарата следует вымыть руки.

**Дети и подростки**

Данные о применении препарата у детей отсутствуют.

**Другие препараты и препарат Депантол®**

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты, в том числе безрецептурные.

В качестве меры предосторожности относительно возможного взаимодействия (антагонизм или инактивация) не следует применять одновременно с другими антисептиками, вводимыми интравагинально.

Депантол® не совместим с детергентами, содержащими анионную группу (сапонины, натрия лаурилсульфат, натрия карбоксиметилцеллюлоза) и мылами, если они вводятся интравагинально.

Не рекомендуется одновременное применение с йодсодержащими препаратами, используемыми интравагинально.

**Беременность и грудное вскармливание**

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Специальных клинических исследований по применению Депантола® у беременных женщин и в период грудного вскармливания не проводилось. Исследования на лабораторных животных не продемонстрировали вредного воздействия дексрантенола и хлоргексидина на течение беременности, развитие эмбриона, роды или послеродовый период.

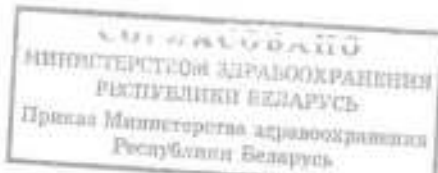
Применение при беременности и в период лактации допустимо в случае, когда ожидаемая польза превышает возможный риск.

**Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Применение препарата не оказывает влияния на способность к управлению транспортными средствами, работе с механизмами.

**3. Применение препарата Депантол®**

Всегда применяйте данный препарат в полном соответствии с данным листком или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

**Рекомендуемая доза**

Вводить по 1 суппозиторию 2 раза в сутки, в течение 7-10 дней. При необходимости возможно продление курса лечения до 20 дней.

*Пациенты пожилого возраста*

Данные о применении препарата у пациентов пожилого возраста (старше 65 лет) отсутствуют.

*Пациенты с нарушением функции почек*

Данные о применении препарата у пациентов с нарушением функции почек отсутствуют.

*Пациенты с нарушением функции печени*

Данные о применении препарата у пациентов с нарушением функции печени отсутствуют.

***Способ применения***

Применяют интравагинально. Перед применением суппозиторий освобождают от контурной упаковки.

**Если вы применили препарата Депантол® больше, чем следовало**

Сведения о случаях передозировки лекарственного средства Депантол® суппозитории вагинальные не поступали.

**Если вы забыли применить препарат Депантол®**

Не применяйте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

При наличии вопросов по применению данного препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

**4. Возможные нежелательные реакции**

Подобно всем лекарственным препаратам данный препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

При применении данного препарата возможны следующие нежелательные реакции:

**Нечастые побочные эффекты (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):** кратковременное жжение и/или зуд во влагалище.

**Редкие побочные эффекты (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):**

в редких случаях реакция непереносимости проявляется в виде местной аллергической реакции.

**Очень редкие побочные эффекты (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000):**

местное применение хлоргексидина может вызывать реакции повышенной чувствительности, включая тяжёлые аллергические реакции и анафилаксию.

**Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

**Республика Беларусь**

Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

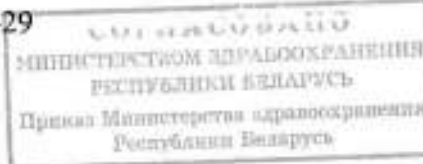
220037, г. Минск, Товарищеский пер. 2а

Телефон отдела фармаконадзора: +375-17-242-00-29

Факс: +375-17-299-53-58

Электронная почта: [rcpl@rceth.by](mailto:rcpl@rceth.by)

Адрес в интернете: [www.rceth.by](http://www.rceth.by)



## **5. Хранение препарата Депантол®**

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке и контурной ячейковой упаковке после слов «Годен до». Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

## **6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ**

### **Препарат Депантол® содержит**

Действующими веществами являются декспантенол+хлоргексидин.

Один суппозиторий содержит 100 мг декспантенола и 85,2 мг хлоргексидина биглюконата раствора 20 % (16 мг в пересчете на хлоргексидина биглюконат).

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) является смесь макроголов: макрогол 400 – 2 %, макрогол 1500 – 98 %.

### **Внешний вид препарата Депантол® и содержимое упаковки**

Суппозитории вагинальные.

Суппозитории торпедообразной формы белого или белого с сероватым или желтоватым оттенком цвета. Допускается мраморность и наличие на срезе воздушного стержня и воронкообразного углубления.

5 суппозиториев в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной, ламинированной полиэтиленом.

2 или 4 контурные ячейковые упаковки вместе с листком–вкладышем в пачку из картона.

### **Условия отпуска из аптек**

Отпускают без рецепта врача.

### **Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

АО «Нижфарм», Россия

ул. Салганская, д. 7, г. Нижний Новгород, 603105

Тел.: (831) 278-80-88; факс: (831) 430-72-28

E-mail: [med@stada.ru](mailto:med@stada.ru)

### **Все претензии потребителей направлять представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения:**

Претензии потребителей направлять по адресу:

АО «Нижфарм», Россия

ул. Салганская, д. 7, г. Нижний Новгород, 603105

Тел.: (831) 278-80-88; факс: (831) 430-72-28

E-mail: [med@stada.ru](mailto:med@stada.ru)

**Листок-вкладыш пересмотрен**

Частично отредактировано  
МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь