



Листок-вкладыш: информация для потребителя

Гексикон®, 16 мг, суппозитории вагинальные
Действующее вещество: хлоргексидина биглюконат

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

- Всегда применяйте препарат в точности с данным листком или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его ещё 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 Гексикон® суппозитории вагинальные, и для чего его применяют
2. О чём следует знать перед применением препарата Гексикон® суппозитории вагинальные
3. Применение препарата Гексикон® суппозитории вагинальные
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Гексикон® суппозитории вагинальные
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что из себя представляет препарат Гексикон® суппозитории вагинальные, и для чего его применяют

Гексикон® - антисептический препарат для местного применения.

Показания к применению

Профилактика инфекций, передаваемых половым путем (хламидиоз, уреаплазмоз, трихомониаз, гонорея, сифилис, генитальный герпес и др.).

Профилактика инфекционно-воспалительных осложнений в акушерстве-гинекологии (перед оперативным лечением гинекологических заболеваний, перед родами и абортом, до и после установки внутриматочной спирали (ВМС), до и после диатермокоагуляции шейки матки, перед внутриматочными исследованиями).

Лечение бактериального вагиноза, колпиков (в том числе неспецифических, смешанных, трихомонадных).

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

2. О чём следует знать перед применением препарата Гексикон® суппозиторий вагинальные

Не применяйте препарат Гексикон® суппозитории вагинальные:

- если у Вас аллергия (повышенная чувствительность) на действующие вещества или любые другие компоненты препарата (перечислены в разделе 6).

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Гексикон® суппозитории вагинальные обратитесь за консультацией к врачу или работнику аптеки.

При возникновении неприятных ощущений после введения суппозитория (зуда, жжения) применение препарата следует прекратить.

При применении препарата возможно увеличение количества выделений из влагалища. Как правило, при небольшом количестве прозрачных выделений лечение препаратом можно не прерывать. При появлении сукровичных выделений рекомендуется прекратить применение препарата и проконсультироваться с врачом.

После контакта с препаратом следует вымыть руки, во избежание возможного попадания хлоргексидина в глаза.

Туалет наружных половых органов не влияет на эффективность и переносимость суппозиториев, т.к. препарат применяется интравагинально.

Дети и подростки

Суппозитории вагинальные Гексикон® не предназначены для применения у детей младше 15 лет.

Другие препараты и препарат Гексикон® суппозитории вагинальные

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Не рекомендуется одновременно применение с йодом.

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

Беременность и грудное вскармливание

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

Возможно применение во время беременности и в период грудного вскармливания.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Применение препарата не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами, механизмами.

3. Применение препарата Гексикон® суппозитории вагинальные

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

Препарат применяется интравагинально. Перед применением суппозиторий освобождают от контурной упаковки.

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

Для профилактики инфекций, передаваемых половым путем: 1 суппозиторий не позднее 2 часов после незащищенного полового акта.

Особые группы пациентов

В связи с низкой системной абсорбцией изменения режима дозирования у пациентов с нарушением функции печени, почек и пациентов пожилого возраста не требуется.

Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом.

Если вы применили препарата больше, чем следовало

В настоящее время о случаях передозировки препарата не сообщалось.

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.

Побочные эффекты с неизвестной частотой (исходя из имеющихся данных частоту определить невозможно):

аллергические реакции (сыпь, зуд), жжнисе, сукровичные выделения из влагалища.

Очень редкие (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000): реакции повышенной чувствительности, включая тяжелые аллергические реакции и анафилаксию.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникнут нежелательные реакции, обратитесь к врачу. Это также относится к возможным нежелательным реакциям, не указанным в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: www.rceth.by, по электронной почте rcpl@rceth.by или по адресу 220037 г. Минск, Товарищеский пер. 2а, тел/факс 242-00-29.

5. Хранение препарата Гексикон® суппозитории вагинальные

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 месяца.

Хранить при температуре от 2 до 8 °C.

Не выбрасывайте лекарственные препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Гексикон® суппозитории вагинальные содержит

Действующим веществом является хлоргексидина биглюконат.

Один суппозиторий содержит: хлоргексидина биглюконат – 16 мг (в виде хлоргексидина биглюконата раствора 20 % - 85,2 мг).

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: смесь макроголов: макрогол 1500, макрогол 400.

Внешний вид препарата Гексикон® суппозитории вагинальные и содержимое упаковки

Суппозитории вагинальные.

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

По 5 суппозиториев в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной, ламинированной полиэтиленом. 2 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, 603950

Все претензии потребителей направлять представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения:
АО «Нижфарм», Россия
ул. Салганская, д. 7, г. Нижний Новгород, 603950
Тел.: (831) 278-80-88; факс: (831) 430-72-28
E-mail: med@stada.ru

Листок-вкладыш пересмотрен

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь