

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
05.07.2019 № 1554
Реєстраційне посвідчення
№ UA/7254/01/01

ЗМІНИ ВНЕСЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
№ _____

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ПОЛІЖИНАКС ВІРГО
(POLYGYNAX VIRGO)

Склад:

діючі речовини: neomycin sulfate, polymyxin B sulfate, nystatin;

1 капсула містить неоміцину сульфат 35 000 МО, поліміксину В сульфат 35 000 МО, ністатин 100 000 МО;

допоміжні речовини: Тефоз® 63, олія соєва гідрогенізована, диметикон 1000;

оболонка капсули: желатин, гліцерин, диметикон 1000, вода очищена.

Лікарська форма. Емульсія вагінальна у капсулах.

Основні фізико-хімічні властивості: гладкі овальні капсули із загостреним витягнутим кінцем від блідо-жовтого до бежевого кольору.

Фармакотерапевтична група. Протимікробні та антисептичні засоби для застосування у гінекології. Антибіотики. Ністатин, комбінації. Код АТХ G01A A51.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Комбінація неоміцину, поліміксину В та ністатину.

МЕХАНІЗМ ДІЇ

Неоміцин – антибіотик групи амінозидів. Мішенню неоміцину є рибосомальна субодинаця 30S, що індукує інгібування синтезу бактеріального білка з появою нефункціональних білків. Аберантні білки проникають через клітинну мембрану, змінюють її проникність та порушують інші процеси життєдіяльності бактерій, що забезпечує бактерицидну активність.

Поліміксин В є поліпептидним антибіотиком. Поліміксин В взаємодіє з фосфоліпідами мембрани мікроорганізмів (ліпополісахарид грамнегативних бактерій), що призводить до дезорганізації мембрани з подальшим руйнуванням бактеріальної клітини.

Ністатин є полієновим протигрибковим засобом, який діє на *Candida spp.* Ністатин зв'язується зі стеролами клітинної мембрани грибових штамів, змінюючи проникність клітини і викликаючи витік внутрішньоклітинного вмісту, що призводить до загибелі клітини.

СПЕКТР АНТИБАКТЕРІАЛЬНОЇ ДІЇ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ ПОЛІЖИНАКС ВІРГО

Дослідження *in vitro*, проведені за допомогою методу розведення/нейтралізації в умовах, що відтворюють вагінальне середовище, показали бактерицидну дію комбінації трьох діючих речовин лікарського засобу Поліжинакс Вірго на основні бактерії, відповідальні за виникнення бактеріального вагінозу (анаеробні бактерії) і бактеріального вагініту (аеробні бактерії). Оцінка проводилась через 1 год та через 4 год після контакту.

Чутливість різних штамів була визначена відповідно до логарифмічного зменшення бактеріального навантаження, що спостерігається для кожного штаму. Критерії чутливості, які відрізняють чутливі штами від штамів із середньою чутливістю та резистентних штамів, такі: S: red log ≥ 3 та R: red log < 2 .

Чутливість різних штамів до лікарського засобу Поліжинакс Вірго наведена в таблиці 1.

Таблиця 1

Чутливі види бактерій	Види бактерій із середньою чутливістю	Стійкі види бактерій
Мікроаеробна бактерія		
<i>Gardnerella vaginalis</i>		
Анаеробні бактерії		
<i>Atopobium vaginae</i> <i>Mobiluncus curtisii</i> <i>Prevotella bivia</i>		
Аеробні бактерії		
Грамположитивні:		
<i>Corynebacterium amycolatum</i> <i>Methicillin-sensitive staphylococcus aureus</i> <i>Streptococcus agalactiae</i> (група В)	<i>Streptococcus pyogenes</i> (група А)	<i>Enterococcus faecalis</i> <i>Enterococcus hirae</i>
Грамнегативні:		
<i>Branhamella catarrhalis</i> <i>Escherichia coli</i> <i>Haemophilus influenzae</i> <i>Klebsiella aerogenes</i> (<i>Enterobacter aerogenes</i>) <i>Klebsiella pneumoniae</i> <i>Neisseria meningitidis</i> <i>Proteus hauseri</i> (<i>Proteus vulgaris</i>) <i>Pseudomonas aeruginosa</i> <i>Salmonella enteritidis</i> <i>Shigella flexneri</i> <i>Yersinia enterocolitica</i>	<i>Proteus mirabilis</i>	

Примітка. У цій таблиці наведено перелік бактерій, які часто пов'язані з бактеріальним вагінозом/вагінітом, але він не є повним. Цей перелік не ставить під сумнів індивідуальні спектри дії кожної діючої речовини лікарського засобу Поліжинакс Вірго щодо інших штамів бактерій.

СИНЕРГІЧНА АКТИВНІСТЬ ПОЛІМІКСИНУ В ТА НЕОМІЦИНУ

Дослідження *in vitro* показало, що два антибіотики в складі лікарського засобу Поліжинакс Вірго мають взаємодоповнюючий спектр, що призводить до більш однорідної дії на чотири основні бактеріальні штами, відповідальні за виникнення бактеріального вагінозу/вагініту (*Staphylococcus aureus*, *Escherichia coli*, *Streptococcus agalactiae*, *Gardnerella vaginalis*), і що вони діють принаймні адитивно.

СПЕКТР ПРОТИГРИБКОВОЇ ДІЇ ПОЛІЖИНАКСУ ВІРГО

Було проведено дослідження *in vitro* з метою оцінки чутливості штамів *Candida* шляхом визначення мінімальних інгібуючих концентрацій (МІС) ністатину. Результати, наведені в таблиці 2, підтверджують, що чутливість до ністатину залишається ідентичною як для штамів *Candida albicans*, так і для штамів *Candida non-albicans*.

Таблиця 2

Штами	MIC ₅₀ (мг/л)	MIC ₉₀ (мг/л)	MIC значення (мг/л) Мінімум-Максимум
<i>Candida albicans</i> (n = 113)	2	4	1–4
<i>Candida glabrata</i> (n = 54)	4	4	4
<i>Candida krusei</i> (n = 11)	4	4	4
<i>Candida tropicalis</i> (n = 11)	2	4	2–4
<i>Candida parapsilosis</i> (n = 11)	4	4	2–4

MIC₅₀: MIC інгібує 50 % ізолятів; MIC₉₀: MIC інгібує 90 % ізолятів.

ВПЛИВ НА ЛАКТОБАЦИЛИ

Дослідження *in vitro* було проведено з метою оцінки впливу комбінації трьох діючих речовин лікарського засобу Поліжинакс Вірго на основні лактобактерії, виявлені у вагінальній флорі за фізіологічних умов (*Lactobacillus crispatus*, *Lactobacillus gasseri* та *Lactobacillus jensenii*). Результати показують, що Поліжинакс Вірго при застосуванні в рекомендованих дозах не впливає на кількість цих трьох видів лактобацил у концентраціях, які можуть бути виявлені у вагінальному середовищі.

Фармакокінетика.

Не вивчалася достатньо.

Клінічні характеристики.

Показання.

Місцеве лікування вагініту, спричиненого чутливими до компонентів препарату мікроорганізмами (бактеріальний вагініт, вульвовагініт, спричинений *Candida albicans* і *Candida non-albicans*, змішаний вагініт), та бактеріального вагінозу.

Необхідно враховувати офіційні рекомендації щодо належного застосування антибактеріальних препаратів.

Протипоказання.

Цей лікарський засіб протипоказаний у разі:

- підвищеної чутливості до діючих або допоміжних речовин (або підвищеної чутливості до відповідної групи речовин);
- алергії на арахіс або сою, через наявність у складі соєвої олії;
- застосування поліуретанових чоловічих презервативів, жіночих презервативів та діафрагм.

Не рекомендується застосовувати в комбінації зі сперміцидами.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

У разі використання цього лікарського засобу сексуально активними дівчатами-підлітками

Протипоказані комбінації

Поліуретанові чоловічі презервативи, жіночі презервативи та діафрагми, через ризик їх розриву.

Нерекомендовані комбінації

Сперміциди

Застосування будь-якого препарату для інтравагінального введення, ймовірно, робить неефективною місцеву контрацепцію сперміцидами.

Особливості застосування.

Попередження

Перед призначенням лікарського засобу необхідно провести бактеріологічне дослідження. У разі місцевої непереносимості або алергічної реакції лікування слід припинити.

Сенсибілізація організму при місцевому застосуванні антибіотиків може надалі призвести до алергічної реакції при системному застосуванні цього ж або спорідненого антибіотика.

Запобіжні заходи при використанні

Слід обмежувати тривалість лікування через ризик появи резистентних мікроорганізмів та суперінфекції, викликані цими мікроорганізмами.

Відсутність даних про роль резорбції фракцій неоміцину та поліміксину В через слизову оболонку не дає змоги повністю виключити ризик системних ефектів, який особливо зростає у разі ниркової недостатності.

Цей лікарський засіб містить олію соєву, яка може викликати реакції гіперчутливості (кропив'янку, анафілактичний шок).

Застосування у період вагітності або годування груддю.

До складу лікарського засобу Поліжинакс Вірго входить аміноглікозидний антибіотик неоміцин. Оскільки неможливо виключити системну абсорбцію неоміцину, існує вірогідність виникнення ототоксичних ризиків. Тому застосування під час вагітності лікарського засобу, в складі якого є неоміцин, слід уникати. У клінічних дослідженнях та під час тривалого спостереження за медичним застосуванням лікарського засобу Поліжинакс Вірго про виникнення вад розвитку або фетотоксичність не повідомлялося.

Через недостатність даних щодо проникнення препарату в грудне молоко застосування в період годування груддю не рекомендується.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

Не впливає.

Спосіб застосування та дози.

ПРЕПАРАТ ПРИЗНАЧЕНИЙ ДЛЯ ЗАСТОСУВАННЯ ДІТЯМ ТА ДІВЧАТКАМ-ПІДЛІТКАМ.

Спосіб застосування

Необхідно надіряти загострений кінець капсули ножицями. Ввести емульсію у піхву, повільно натискаючи на капсулу.

Дозування

Діти

Одна вульвовагінальна інстиляція (введення у піхву) ввечері перед сном після вечірнього туалету протягом 6 днів поспіль.

Дорослі

Поліжинакс Вірго можна застосовувати дорослим жінкам, у яких виникають труднощі з самостійним введенням лікарського засобу в піхву з різних причин (фізичних або психологічних). Наприклад, типовим бар'єром для вагінального шляху введення є сухість піхви при менопаузі.

Одна вульвовагінальна інстиляція ввечері перед сном після вечірнього туалету протягом 12 днів поспіль.

Практичні поради

- У період лікування слід дотримуватися рекомендацій щодо гігієни (носити бавовняну білизну, не користуватися гігієнічними тампонами тощо) і, наскільки це можливо, усунути фактори, що спричинили захворювання.
- Не слід переривати лікування під час менструації.
- Лікування сумісне з латексними та поліізопреновими чоловічими презервативами.

Діти.

Спеціальна лікарська форма (емульсія вагінальна у капсулах) препарату Поліжинакс Вірго рекомендована для застосування у дитячій гінекологічній практиці.

Передозування.

Надмірне і тривале застосування може спричинити системні ефекти (з боку органів слуху та нирок), особливо у хворих із нирковою недостатністю. Тривале застосування також пов'язане з підвищеним ризиком розвитку алергічної екземи.

Побічні реакції.

Побічні реакції класифікуються за впливом на системи та органи. Частота небажаних реакцій, про які повідомлялося у спонтанних повідомленнях, невідома (неможливо оцінити з наявних даних).

З боку імунної системи

Гіперчутливість: висип, свербіж, кропив'янка та анафілактична реакція.

З боку репродуктивної системи та молочних залоз

Місцеві реакції, такі як відчуття печіння, свербіж, подразнення, почервоніння та набряк.

Повідомлення про підозрювані побічні реакції

Повідомлення про побічні реакції після реєстрації лікарського засобу має важливе значення. Це дає змогу проводити моніторинг співвідношення користь/ризик при застосуванні цього лікарського засобу. Медичним та фармацевтичним працівникам, а також пацієнтам або їхнім законним представникам слід повідомляти про усі випадки підозрюваних побічних реакцій та відсутності ефективності лікарського засобу через автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua>.

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

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка. 3 капсули в блістері, 2 блістери у картонній коробці.

Категорія відпуску. За рецептом.

Виробник.

Іннотера Шузі, Франція/Innothera Chouzy, France.

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.

Рю Рене Шантеро, Шузі-сюр-Сіс, Валюар-сюр-Сіс, 41150, Франція/Rue Rene Chantereau, Chouzy-sur-Cisse, Valloire-sur-Cisse, 41150, France.

Заявник.

Лабораторія Іннотек Інтернасьйональ, Франція/Laboratoire Innotech International, France.

Місцезнаходження заявника.

22 авеню Арістід Брійан, 94110 Аркей, Франція/22 avenue Aristide Briand, 94110 Arcueil, France.

Дата останнього перегляду.