

ru

ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению препарата

ПОЛИЖИНАКС® ВИРГО**Регистрационный номер:** ЛСР-000023/09**Торговое название:** ПОЛИЖИНАКС® ВИРГО**МНН:** нет**Лекарственная форма:** эмульсия для интравагинального введения в капсулах**Состав:** 1 капсула содержит:*Активные вещества:*

Неомицина сульфат35 000 МЕ

Полимиксина В сульфат35 000 МЕ

Нистатин 100 000 МЕ

Вспомогательные вещества: соевое масло гидрогенизированное, диметикон 1000, Тефоз 63®: эфиры пальмитиновой кислоты и эфиры стеариновой кислоты.*Состав оболочки капсулы:* желатин, глицерол, диметикон 1000, вода очищенная.**Описание**

Мягкие капсулы от светло-желтого до светло-коричневого цвета, овальной формы с заостренным вытянутым концом. Содержимое капсул: масляная эмульсия от светло-желтого до коричневого цвета.

Фармакотерапевтическая группа:

Антибиотик комбинированный.

(антибиотики: аминогликозид+полиен+циклический полипептид)

Код АТХ: G01AX.

Фармакологические свойства. Оказывает бактерицидное действие на грамположительные (*Staphylococcus aureus*,

коринебактерии и др.) и граммотрицательные микроорганизмы (*Enterococcus faecium*, *Enterobacter aerogenes*, *Escherichia coli*, *Hemophilus influenzae*, *Proteus vulgaris*, *Klebsiella pneumoniae*, *Mycobacterium tuberculosis*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Ureaplasma urealyticum*). Обладает фунгицидным действием на патогенные грибы, особенно дрожжеподобные рода *Candida albicans*, *Cryptococcus*, *Hustoplasma*. Улучшает трофические процессы в слизистой влагалища.

Фармакокинетика. Равномерно распределяется по слизистой влагалища, оказывая местное бактерицидное и фунгицидное действие. Практически не всасывается с поверхности слизистой влагалища.**Показания к применению.***Лечение.*

- неспецифические, грибковые, смешанные вагиниты, вульвовагиниты и цервиковагиниты;

Профилактика.

- перед хирургическим вмешательством в области половых органов;
- перед внутриматочными диагностическими процедурами;

Противопоказания.

Аллергическая реакция на любой компонент препарата.

Применение во время беременности и период

рудного вскармливания: во время беременности не рекомендуется применять без консультации врача. Если во время лечения Вы обнаружите, что беременны, обратитесь к врачу, т.к. только он сможет принять решение о необходимости продолжить лечение.

Во время кормления грудью применения препарата необходимо избегать.

Способ применения и дозы:

Для интравагинального введения. По одной капсуле после вечернего туалета, перед сном. Надрезав заостренный конец, и, слегка нажимая на капсулу, вводят содержимое капсулы во влагалище. После введения лекарственного препарата во влагалище, капсулу выбрасывают в мусор. Курс лечения 6 дней. С целью профилактики препарат применяют в течение 6 дней.

В случае пропуска приема препарата возобновить лечение необходимо в обычной дозе.

Побочное действие.

Аллергические реакции на компоненты препарата. При длительном применении возможно системное проявление побочных действий аминогликозидов, усиливающееся в случаях почечной недостаточности.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами.

Не рекомендуется использовать в сочетании со спермицидами, т.к. возможно снижение активности препарата.

Особые указания.

Препарат разработан специально для применения у девочек и девушек-подростков. Сроки применения препарата должны быть ограничены с целью предупреждения формирования устойчивости к нему отдельных возбудителей заболеваний и риска реинфекции. В случае почечной недостаточности обратитесь за консультацией к врачу. Во время лечения необходимо воздерживаться от применения внутривлагалищных тампонов. Не следует прерывать курс лечения во время менструации.

Форма выпуска

Эмульсия для интравагинального введения в капсулах. 3 капсулы в ПВХ/ПВДХ/ алюминированном блистере.

1 или 2 блистера с инструкцией по применению в картонной пачке.

Условия хранения. При температуре от 15 до 25°С, в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска из аптек. По рецепту врача.

Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:

Лаборатория Иннотек Интернациональ
22, авеню Аристид Бриан, 94110 Аркей, Франция

Производственные площадки

Производство готовой лекарственной формы:

Каталент Франс Бейнхейм СА,

74 рю Принсипаль 67930 Бейнхейм, Франция

Выпускающий контроль качества, фасовка, упаковка:

Иннотера Шузи

Рю Рене Шантеро, Шузи-сюр-Сис, Валуар-сюр-Сис,
41150, Франция

Претензии потребителей направлять по адресу:

ООО «ИННОТЕК»

127051, г. Москва, ул. Петровка, д.20/1

тел.: (495) 775-41-12, факс: (495) 287-87-68

e-mail: innotech@innotech.ru

www.innotech.ru