

**ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ**  
**ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ**  
**МЕТРОНИДАЗОЛ**  
**Metronidazolum**  
**(аннотация-вкладыш)**

Международное непатентованное название (МНН) – Metronidazole

**Состав лекарственной формы**

Один суппозиторий содержит:

**активное вещество:** метронидазол 500 мг;

**вспомогательные вещества:** твердый жир.

**Форма выпуска** суппозитории вагинальные 500 мг, цилиндроконической формы, белого или белого с желтоватым оттенком цвета. На срезе допускается наличие воздушного и пористого стержня, и воронкообразного углубления.

**Фармакотерапевтическая группа**

Код АТС: G01AF01. Антисептики и противомикробные препараты для лечения гинекологических заболеваний. Производные имидазола.

**Фармакологические свойства**

Обладает противопротозойным и противомикробным действием.

**Фармакодинамика.** Механизм действия обусловлен биохимическим восстановлением 5-нитрогруппы метронидазола внутриклеточными транспортными протеинами анаэробных микроорганизмов и простейших. Восстановленная 5-нитрогруппа метронидазола взаимодействует с ДНК клетки микроорганизмов, ингибируя синтез их нуклеиновых кислот, что ведет к гибели бактерий. Метронидазол активен в отношении Gardnerella vaginalis; простейших: Trichomonas vaginalis, Giardia intestinalis, Entamoeba histolytica; анаэробных грамотрицательных бактерий: Bacteroides spp. (Bacteroides fragilis, Bacteroides distasonis, Bacteroides ovatus, Bacteroides thetaiotaomicron, Bacteroides vulgatus), Fusobacterium spp., Prevotella spp. (Prevotella bivia, Prevotella buccae, Prevotella disiens), анаэробных грамположительных бактерий: Clostridium spp., Eubacterium spp.; анаэробных грамположительных кокков: Peptococcus spp., Peptostreptococcus spp. К метронидазолу устойчивы аэробные микроорганизмы и факультативные анаэробы.

**Фармакокинетика.** Биодоступность метронидазола при интравагинальном введении составляет 20% по сравнению с пероральным приемом. Метронидазол метаболизируется в печени. Гидроксильные метаболиты активны. Период полувыведения метронидазола составляет 6-11 часов. Около 20% дозы выводится в неизмененном виде с мочой.

## **Показания**

Трихомонадный вагинит и уретрит у женщин, анаэробные инфекции влагалища, вызванные чувствительными к метронидазолу микроорганизмами, неспецифические вагиниты.

## **Противопоказания**

Гиперчувствительность к метронидазолу или к другим производным нитроимидазола, I триместр беременности, период лактации.

С осторожностью назначается во II и III триместрах беременности, нарушении кроветворения, заболеваниях печени и нервной системы.

## **Особенности применения**

При применении препарата рекомендуется воздерживаться от половых контактов.

При вагините, вызванном *Trichomonas vaginalis*, целесообразно одновременное лечение половых партнеров, лечение партнера рекомендуется проводить метронидазолом для приема внутрь.

В случае применения препарата совместно с метронидазолом для приема внутрь, особенно при повторном курсе, необходим контроль картины периферической крови (опасность лейкопении).

В период лечения противопоказан прием алкоголя - возможны его непереносимость и развитие дисульфирамоподобных реакций.

При применении метронидазола могут возникнуть ложноположительные результаты теста Нельсона.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

При одновременном применении с непрямыми антикоагулянтами возможно потенцирование их действия (увеличение протромбинового времени).

При одновременном применении метронидазола с дисульфирамом могут наблюдаться нарушения со стороны ЦНС (угнетение сознания, развитие психотических расстройств).

При одновременном применении с циметидином может повыситься уровень метронидазола в крови.

При одновременном применении с препаратами лития может наблюдаться повышение концентрации лития в плазме крови.

## **Беременность и лактация**

Препарат противопоказан в I триместр беременности, период лактации.

С осторожностью назначается во II и III триместрах беременности.

## **Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению потенциально опасными механизмами**

Применение препарата не влияет на способность к вождению автотранспорта и управлению потенциально опасными механизмами.

### **Способ применения и дозы**

Интравагинально. По одному суппозиторию 1 раз в сутки, непосредственно перед сном в течение 10 дней. Лечение продолжают в течение нескольких дней после исчезновения всех симптомов заболевания. Длительность курсов лечения и частота их проведения определяется индивидуально.

### **Передозировка**

В связи с низкой абсорбцией препарата случаи передозировки при соблюдении рекомендуемых доз не выявлены.

### **Побочные действия и реакции**

Зуд, ощущение жжения, раздражение слизистой оболочки влагалища, особенно в начале лечения, тошнота, боли в животе; головная боль, головокружение; аллергические реакции, развитие кандидоза влагалища.

### **Условия хранения**

Хранить в сухом, защищенном от света месте, при температуре не выше 25° С. Не замораживать.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Срок годности**

3 года. Не применять после истечения срока годности.

### **Условия отпуска из аптек**

Отпускать по рецепту.

### **Упаковка**

По 5 суппозиториев в контурной ячейковой упаковке. По 2 контурные ячейковые упаковки № 5 вместе с инструкцией по применению препарата в картонной пачке.

### **Производитель**

ООО “ФАРМАПРИМ”

ул. Кринилор, 5, с. Порумбень, р-он Криулень,

Республика Молдова, MD-4829

[www.farmaprim.md](http://www.farmaprim.md)