

**Листок-вкладыш – информация для пациента**

**Депантол® , 100 мг+16 мг, суппозитории вагинальные**  
Действующие вещества: декспантенол+хлоргексидин

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

- Всегда применяйте препарат в точности с листком-вкладышем 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 листка-вкладыша**

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 собой препарат Депантол® и для чего его применяют**

Препарат Депантол® содержит действующие вещества декспантенол и хлоргексидин. Препарат применяется в качестве антисептического и дезинфицирующего средства в гинекологии.

**Показания к применению**

Препарат Депантол® применяется у взрослых в возрасте от 18 лет по следующим показаниям.

Лечение острых и хронических вагинитов; бактериального вагиноза; эндо-/экзоцервицитов. Лечение истинных эрозий шейки матки специфической этиологии (в составе комплексной терапии).

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.

**Способ действия препарата Депантол®**

Декспантенол – витамин группы В (производное пантотеновой кислоты), стимулирует восстановление (регенерацию) тканей и уменьшает выраженность воспаления. Хлоргексидин – противомикробное средство (антисептик). Благодаря сочетанию этих компонентов препарат Депантол® защищает поверхность слизистых оболочек влагалища от инфекций, подавляет течение инфекционного процесса и ускоряет заживление.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к

врачу.

## **2. О чем следует знать перед применением препарата Депантол®**

### **Противопоказания**

**Не применяйте препарат Депантол®** если у вас аллергия (повышенная чувствительность) к компонентам препарата (перечислены в разделе б).

### **Особые указания и меры предосторожности**

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

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**

Препарат Депантол® противопоказан детям в возрасте от 0 до 18 лет.

### **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 или работником аптеки.

Возможно применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания.

### **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 препарат в полном соответствии с листком-вкладышем 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.

### **Путь и способ введения**

Применяют интравагинально (вводят во влагалище). Перед применением суппозиторий освобождают от контурной упаковки. Препарат вводят глубоко во влагалище лежа на спине согнув ноги.

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

Случаи передозировки неизвестны.

При применении препарата в соответствии с листком-вкладышем передозировка маловероятна.

**Если Вы забыли применить препарат Депантол®**

Если Вы забыли применить препарат, не применяйте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную. Примените следующую дозу в обычном режиме.

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

**4. Возможные нежелательные реакции**

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

Прекратите применение препарата Депантол® и немедленно обратитесь к врачу, если Вы заметите любую из следующих нежелательных реакций, частота которых неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- тяжелая внезапная аллергическая реакция с такими симптомами, как стеснение в груди, головокружение, тошнота или слабость, головокружение при вставании, потеря сознания (анафилактические реакции, анафилактический шок).

Другие возможные нежелательные реакции, которые могут возникать при применении препарата Депантол®:

Неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- аллергические реакции (сыпь, зуд), жжение.

**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.

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

Адрес: 109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Телефон: +7 800 550 99 03

Электронная почта: [pharm@roszdravnadzor.gov.ru](mailto:pharm@roszdravnadzor.gov.ru)

Сайт: <https://www.roszdravnadzor.gov.ru/>

Республика Армения

«Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий им. академика Э. Габриеляна» АОЗТ

Адрес: 0051, г. Ереван, пр. Комитаса 49/5

Телефоны: (+374 10) 20-05-05, (+374 96) 22-05-05

Электронная почта: [vigilance@pharm.am](mailto:vigilance@pharm.am)

Сайт: <http://pharm.am/>

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Адрес: 220037, г. Минск, Товарищеский пер. 2а  
Телефон/факс: +375 (17) 242-00-29  
Электронная почта: rcpl@rceth.by  
Сайт: <https://www.rceth.by/>

#### Республика Казахстан

РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан  
Адрес: 010000, г. Астана, район Байконур, ул. А. Иманова, 13  
Телефон: +7 (7172) 235 135  
Электронная почта: farm@dari.kz  
Сайт: <https://www.ndda.kz/>

#### Кыргызская Республика

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий Министерства здравоохранения Кыргызской Республики  
Адрес: 720044, г. Бишкек, ул. 3-я Линия, 25  
Телефон: 0800 800 26 26  
Электронная почта: dlomt@pharm.kg  
Сайт: <http://www.pharm.kg/>

### **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.  
Датой истечения срока годности является последний день месяца.  
При температуре не выше 25 °С.  
Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожить) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

### **6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

#### **Препарат Депантол® содержит:**

Действующими веществами являются декспантенол и хлоргексидин.

Каждый суппозиторий содержит 100 мг декспантенола и 16 мг хлоргексидина (в виде биглюконата).

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

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

Суппозитории.

Суппозитории торпедообразной формы белого с коричневатым оттенком, или светло-коричневого, или светло-серого с коричневатым оттенком цвета, допускается появление налета на поверхности суппозитория и наличие на срезе воздушного стержня и воронкообразного углубления.

5 суппозитория в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной, ламинированной полиэтиленом. 1, 2 или 4 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем в пачку из картона.

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

АО «Нижфарм», Россия  
603105, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7

Претензии потребителей направлять по адресу:

*Российская Федерация, Республика Армения, Республика Беларусь*

АО «Нижфарм», Россия

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

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

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

*Республика Казахстан*

ТОО «STADA Kazakhstan», Республика Казахстан

050011, г. Алматы, проспект Суюнбая, дом 258 В

тел.: (727) 2222-100

факс: (727) 398-64-95

e-mail: [almaty@stada.kz](mailto:almaty@stada.kz)

*Кыргызская Республика*

Представительство АО «Нижфарм» в Кыргызской Республике

720005, г. Бишкек, ул. Байтик Баатыра, 17/3

**Листок-вкладыш пересмотрен**

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза: <https://ees.eaeunion.org>