

# **Министерство здравоохранения Республики Беларусь**

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
от «**14**» **01** **2017** № **181**

## **ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ**

**по применению лекарственного средства**

**Клотримазол**

**таблетки вагинальные, 100 мг**

**(информация для пациента)**

**Регистрационное удостоверение Республики Беларусь:**

**Торговое название:** Клотримазол

**Международное непатентованное название:** Клотримазол (Clotrimazole).

**Лекарственная форма:** таблетки вагинальные, 100 мг

**Описание:** таблетки белого или белого с желтоватым оттенком цвета, двояковыпуклые, капсулovidной формы.

**Состав:** клотримазол 100 мг, лактоза моногидрат, картофельный крахмал, кросповидон, коповидон, магния стеарат, адипиновая кислота.

**Фармакотерапевтическая группа:** противомикробные и антисептические средства, применяемые в гинекологии. Производные имидазола. Код ATX: G01AF02.

### **Показания к применению**

Воспалительные грибковые заболевания влагалища (обычно вызванные грибами рода *Candida*), а также суперинфекции, вызванные микроорганизмами, чувствительными к клотримазолу.

### **Способ применения и дозы**

#### **Взрослые**

Обычно вводят по две таблетки в день (как правило, на ночь) в течение трех дней. Допускается вводить по одной таблетке на ночь в течение шести дней. При необходимости по назначению врача можно вводить таблетки два раза в день (утром и вечером).

Отличий в применении у *пожилых* пациентов нет.

Лечение не должно проводиться во время менструации, так как есть риск вымывания таблетки с менструальными выделениями. Лечение должно быть завершено до начала менструации. Не следует во время лечения спринцевать влагалище, пользоваться тампонами, спермицидами и другими вагинальными средствами.

**Дети:** не применять у детей до 16 лет.

### **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к клотримазолу или к любому из вспомогательных веществ.

Первый триместр беременности.

Детский возраст до 16 лет.

Следует избегать применения таблеток в период менструации.

### **Побочные реакции**

Перечисленные ниже побочные эффекты основаны на отдельных (спонтанных) сообщениях, поэтому не представляется возможным определить частоту их возникновения.

**Расстройства со стороны иммунной системы:** аллергические реакции (синкопе, гипотензия, одышка, крапивница, зуд).

**Расстройства со стороны репродуктивной системы и молочных желез:** шелушение, зуд в области гениталий, сыпь, отеки, дискомфорт, жжение, раздражение, боль в области таза, учащенное мочеиспускание, интеркуррентный цистит, **ощущение жжения в половом члене у полового партнера**, боль во время полового акта.

**Желудочно-кишечные расстройства:** боль в животе.

### **Передозировка**

Применение клотrimазола в повышенных дозах не вызывает каких-либо реакций и состояний, опасных для жизни.

В случае непредусмотренного приема таблетки с клотrimазолом внутрь в редких случаях (при появлении клинических симптомов передозировки, таких как головокружение, тошнота или рвота) может потребоваться промывание желудка. В случае его выполнения следует должным образом защищать дыхательные пути.

### **Меры предосторожности**

При появлении впервые в жизни признаков вагинального кандидоза пациентке следует обратиться к врачу. Также следует рекомендовать пациентке проконсультироваться с врачом перед началом лечения клотrimазолом в следующих случаях:

- если в течение последних шести месяцев кандидозный вагинит развивался более двух раз;
- у пациентки или сексуального партнера были в прошлом инфекции, передающиеся половым путем;
- пациентка уже беременна или подозревает беременность;
- если пациентке менее 16 или более 60 лет;
- имеется гиперчувствительность к имидазолу или какому-либо другому противогрибковому средству.

Лекарственное средство Клотrimазол не следует использовать и сразу же обратиться к врачу при наличии следующих симптомов:

- нерегулярные кровотечения из половых путей или окрашивание кровью отделяемого из влагалища;
- в области вульвы, влагалища имеются язвы, гнойнички, волдыри;
- беспокоят боли внизу живота, неприятные ощущения при мочеиспускании;
- на фоне лечения проявились побочные реакции, такие как покраснение, зуд, раздражение, припухлость в области половых органов;
- лихорадка или озноб, тошнота или рвота, диарея;
- есть выделения из влагалища с неприятным запахом.

Пациенткам следует рекомендовать проконсультироваться со своим лечащим врачом, если симптомы кандидозной инфекции не исчезли после одной недели использования вагинальных таблеток клотrimазола. Курс лечения клотrimазолом можно повторить, если спустя 7 дней после окончания курса признаки кандидозной инфекции появляются вновь. Если кандидоз повторяется более двух раз в течение шести месяцев, пациенткам следует также проконсультироваться со своим врачом.

Для предотвращения распространения урогенитальной инфекции необходимо одновременное лечение половых партнеров.

При одновременной инфекции половых губ и прилегающих участков (кандидозный вульвит) следует дополнительно проводить местное лечение кремом с клотrimазолом.

В период беременности лечение вагинальными таблетками следует проводить без использования аппликатора.

У больных с печеночной недостаточностью следует периодически контролировать функциональное состояние печени.

При появлении признаков гиперчувствительности или раздражения лечение прекращают.

При отсутствии эффекта в течение 4 недель следует подтвердить диагноз.

**Применение во время беременности и в период кормления грудью**

Доступные данные по использованию таблеток с клотримазолом большим числом беременных женщин не выявили неблагоприятного воздействия препарата на беременность, плод или новорожденного.

Таблетки с клотримазолом можно использовать во время беременности, но под наблюдением врача или акушерки.

Таблетки с клотримазолом противопоказаны в первом триместре беременности.

В период беременности введение вагинальных таблеток следует проводить без применения аппликатора.

Неизвестно, выделяется ли клотримазол с грудным молоком.

Хотя клотримазол не противопоказан к применению при беременности и в период лактации, следует учитывать потенциальный риск при выборе противогрибковой терапии.

#### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Одновременное лечение вагинальными таблетками Клотримазол и пероральным таクロлимусом (препарат группы иммунодепрессантов) может привести к повышению уровня таクロлимуса в плазме. Таким образом, пациенткам следует внимательно следить за своим самочувствием для своевременного выявления признаков передозировки таクロлимуса, при необходимости следует определять уровень этого препарата в плазме.

Лабораторные тесты показали, что при совместном использовании клотримазол может привести к повреждению латексных контрацептивов. Следовательно, эффективность таких контрацептивов может быть снижена. Пациенткам следует рекомендовать использование альтернативных мер предохранения от нежелательной беременности, по крайней мере, в течение пяти дней после использования вагинальных таблеток Клотримазол.

При вагинальном введении клотримазол снижает активность амфотерицина В и других полиеновых антибиотиков. При одновременном применении с нистатином активность клотримазола может снижаться.

Дексаметазон, применяемый в больших количествах, снижает противогрибковое действие клотримазола.

#### **Влияние на способность вождения транспортных средств и обслуживания механического оборудования**

Данные о неблагоприятном воздействии лекарственного средства на скорость психомоторной реакции отсутствуют.

#### **Условия хранения**

Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Допустимый срок хранения таблеток Клотримазол после вскрытия флакона соответствует сроку годности лекарственного средства, указанному на упаковке.

**Условия отпуска:** Без рецепта врача.

**Срок годности:** 2 года. Не использовать по истечении срока годности.

**Упаковка:** По 6 таблеток в банке полимерной. Одна банка вместе с листком-вкладышем в пачке из картона коробочного.

#### **Информация о производителе**

Произведено, расфасовано и упаковано: Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью «Фармлэнд», Республика Беларусь, Минская обл., г.Несвиж, ул. Ленинская, 124, к.3, тел/факс 262- 49- 94.