

Склад

діючі речовини: декспантенол (D-пантенол), хлоргексидину біглюконат;

1 супозиторій містить декспантенолу (D-пантенолу) у перерахуванні на 100 % речовину 0,1 г; хлоргексидину біглюконату 0,016 г;

допоміжні речовини: макрогол 1500, макрогол 400.

Лікарська форма

Супозиторії вагінальні.

Основні фізико-хімічні властивості: супозиторії кулеподібної форми білого або білого з сірватим або жовтуватим відтінком кольору. Допускається мармуровість поверхні.

Фармакотерапевтична група

Протимікробні та антисептичні засоби, які застосовуються у гінекології. Код АТХ G01A X

Фармакодинаміка

Депантол® – комбінований препарат для місцевого застосування, чинить регенеруючу, антисептичну, метаболічну дію. Хлоргексидин, який входить до складу препарату, активний до грампозитивних та грамнегативних бактерій: *Chlamidia spp.*, *Ureaplasma spp.*, *Neisseria gonorrhoeae*, *Gardnerella vaginalis*, *Bacteroides fragilis*, *Escherichia coli*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Chlamidia spp.*, дріжджі, дерматофіти, найпростіші (*Trichomonas vaginalis*). До препарату слабо чутливими є деякі штами *Pseudomonas spp.*, *Proteus spp.*, а також кислотостійкі форми бактерій, спори бактерій, гриби, віруси.

Декспантенол стимулює регенерацію слизових оболонок, нормалізує клітинний метаболізм, прискорює мітоз та збільшує міцність колагенових волокон. Чинить регенеруючу, вітамінізуючу та протизапальну дію.

Депантол® не порушує функціональну активність лактобацил. Зберігає активність (хоча й дещо знижену) за наявності крові, гною.

Фармакокінетика

Не вивчалась.

Показання

Лікування гострих та хронічних вагінітів, ендо/екзоцервіцитів, у тому числі ускладнених ектопією шийки матки.

Лікування істинних ерозій шийки матки специфічної етіології (у складі комплексної терапії).

Препарат застосовують для покращення регенерації слизової оболонки піхви та шийки матки після деструктивних методів лікування (діатермокоагуляція, кріодеструкція, лазеродеструкція), у післяопераційному, післяпологовому періодах.

Протипоказання

Індивідуальна підвищена чутливість до компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

Препарат не сумісний з детергентами, які містять аніонну групу (сапоніни, натрію лаурилсульфат, натрію карбоксиметилцелюлоза) та милами, якщо вони вводяться інтравагінально. Не рекомендується одночасне застосування з йодом.

Особливості застосування

Потрапляння гіпохлоритних відбілюючих речовин на тканини, що раніше знаходились у контакті з препаратом, який містить хлоргексидин, може сприяти появі коричневих плям на тканині.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами

Не впливає.

Застосування у період вагітності або годування груддю

Застосування не протипоказано у всіх триместрах вагітності та у період годування груддю.

Спосіб застосування та дози

Застосовують інтравагінально. Перед застосуванням супозиторій звільняють від блістера. Застосовують дорослим по 1 супозиторію 2 рази на добу протягом 7-10

днів. При потребі можливе продовження курсу лікування до 20 днів. Застосування препарату можливе під час менструації, проте курс лікування доцільно починати після її закінчення або ближче до її завершення (після зменшення кількості виділень).

Діти

Досвіду застосування дітям немає.

Передозування

Даних про випадки передозування немає. При застосуванні згідно з інструкцією передозування препарату малоімовірне.

Побічні реакції

В окремих випадках при підвищеній індивідуальній чутливості можливі алергічні реакції, включаючи свербіж, печіння, набряк, кров'яністі виділення, нездужання, які проходять після відміни препарату.

У разі появи будь-яких небажаних явищ необхідно звернутися до лікаря.

Термін придатності

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

Умови зберігання

Зберігати у недоступному для дітей місці при температурі не вище 20 °С.

Упаковка

По 5 супозиторіїв у блістері, по 2 блістери у картонній пачці.

Категорія відпуску

Без рецепта.

Джерело інструкції

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).