

Склад

діюча речовина: хлоргексидин;

1 супозиторій містить 20 % розчину хлоргексидину диглюконату у перерахунку на хлоргексидину диглюконат 16 мг;

допоміжні речовини: макрогол 1500, макрогол 400.

Лікарська форма

Супозиторії вагінальні.

Основні фізико-хімічні властивості: супозиторії від білого до білого з жовтуватим відтінком кольору, кулеподібної форми. Допускається мармуровість поверхні.

Фармакотерапевтична група

Протимікробні та антисептичні засоби, що застосовуються в гінекології. Код АТХ G01A X.

Фармакодинаміка

Хлоргексидину диглюконат чинить швидку та виражену дію на грампозитивні та грамнегативні бактерії, дріжджі та дерматофіти: *Treponema pallidum*, *Chlamidia spp.*, *Neisseria gonorrhoeae*, *Trichomonas vaginalis*. До препарату слабо чутливі деякі штами *Pseudomonas spp.*, *Proteus spp.* Нечутливі до препарату кислотостійкі форми бактерій, спори бактерій, гриби, віруси.

Фармакокінетика

При інтравагінальному застосуванні практично не всмоктується, системної дії не чинить.

Показання

- Профілактика венеричних захворювань (сифіліс, гонорея, трихомоніаз, хламідіоз, уреаплазмоз) та інфекційно-запальних ускладнень в акушерстві та гінекології (перед оперативним лікуванням гінекологічних захворювань, перед пологами та абортom, до та після встановлення внутрішньоматкової спіралі, до та після діатермокоагуляції шийки матки, перед внутрішньоматковими дослідженнями).
- Лікування бактеріального вагінозу, кольпіту, ерозії шийки матки.

Протипоказання

Індивідуальна підвищена чутливість до компонентів лікарського засобу.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

Кліорон не можна застосовувати разом з детергентами, які містять аніонну групу (сапоніни, натрію лаурилсульфат, натрію карбоксиметилцелюлоза), а також з милом.

Присутність мила може інактивувати хлоргексидин, тому перед застосуванням лікарського засобу Кліорон залишки мила необхідно ретельно змити. Туалет зовнішніх статевих органів не впливає на ефективність та переносимість супозиторіїв вагінальних, адже препарат застосовується інтравагінально. Не рекомендується одночасне застосування з йодом.

Особливості застосування

Потрапляння гіпохлоритних відбілювальних речовин на тканини, що раніше знаходились у контакті із 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

Не протипоказано.

Спосіб застосування та дози

Лікарський засіб застосовують інтравагінально. Перед застосуванням супозиторій звільняють від контурної упаковки.

Лікування: застосовують по 1 супозиторію 2 рази на добу протягом 7–10 днів залежно від характеру захворювання. За необхідності можливе продовження курсу лікування до 20 днів.

Профілактика венеричних захворювань: застосовують одноразово по 1 супозиторію не пізніше ніж через 2 години після статевого акту.

Вагітність. Зважаючи на ступінь вираженості інфекційного процесу, дані бактеріологічних досліджень, загрозу переривання вагітності, Кліорон застосовують по 1 супозиторію 1 або 2 рази на день як монотерапію або у складі комплексної терапії. Тривалість застосування – від 5 до 10 днів.

При годуванні груддю препарат застосовують у звичайних рекомендованих дозах.

Діти

Досвіду застосування немає.

Передозування

Передозування та токсичні ефекти при застосуванні препарату не виявлені.

Побічні реакції

Можливі алергічні реакції, свербіж, печіння та подразнення у місці введення супозиторія.

Термін придатності

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

Умови зберігання

Зберігати у недоступному для дітей місці в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Упаковка

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

Категорія відпуску

Без рецепта.

Виробник

Приватне акціонерне товариство «Лекхім-Харків».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності

Україна, 61115, Харківська обл., місто Харків, вулиця Северина Потоцького, будинок 36.

Джерело інструкції

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