

Склад

діюча речовина: хлоргексидин біглюконат;

1 супозиторій містить хлоргексидину біглюконату 16 мг;

допоміжні речовини: макрогол 1500, макрогол 400.

Лікарська форма

Супозиторії вагінальні.

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

Фармакотерапевтична група

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

Фармакодинаміка

Хлоргексидину біглюконат чинить швидку та виражену дію на грампозитивні та грамнегативні бактерії, дріжджі та дерматофіти: *Treponema pallidum*, *Chlamidia* spp., *Ureaplasma* spp., *Neisseria gonorrhoeae*, *Trichomonas vaginalis*. До препарату слабо чутливими є деякі штами *Pseudomonas* spp., *Proteus* spp. Не чутливі 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, уреоплазмоз) 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 препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

Препарат не можна застосовувати разом з детергентами, що містять аніонну групу (сапоніни, натрію лаурилсульфат, натрію карбоксиметилцелюлоза), а також з милом. Присутність мила може інактивувати хлоргексидин, тому перед застосуванням препарату залишки мила необхідно ретельно змити. Туалет зовнішніх статевих органів не впливає на ефективність та переносимість супозиторіїв Гексикон® , адже препарат застосовується інтравагінально. Не рекомендується одночасне застосування з йодом.

Особливості застосування

Потрапляння гіпохлоритних відбілюючих 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

Препарат застосовувати інтравагінально. Перед застосуванням супозиторій звільнити від блістера.

Лікування: застосовувати по 1 супозиторію 2 рази на добу протягом 7-10 днів залежно від характеру захворювання. У разі необхідності можливе продовження курсу лікування до 20 днів.

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

Вагітність. Зважаючи на ступінь вираженості інфекційного процесу, дані бактеріологічних досліджень, явищ загрози переривання вагітності Гексикон® застосовувати по 1 супозиторію 1 або 2 рази на добу як монотерапію або у складі комплексної терапії. Тривалість застосування – від 5 до 10 днів.

У період годування груддю препарат застосовувати у звичайних рекомендованих дозах.

Діти

Досвіду застосування немає.

Передозування

Передозування та токсичні ефекти при застосуванні препарату не виявлені.

Побічні реакції

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

Термін придатності

2 роки.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці

Умови зберігання

Зберігати при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці

Упаковка

1 супозиторій у блістері у картонній коробці.

Категорія відпуску

Без рецепта.

Виробник

ВАТ «НИЖФАРМ», Російська Федерація.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності

603950, м. Нижній Новгород, ГСП-459, вул. Салганська, 7.

Джерело інструкції

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