

## Склад

діюча речовина: синтоміцин (хлорамфенікол);

1 супозиторій містить синтоміцину (хлорамфеніколу) - 250 мг;

допоміжні речовини: твердий жир.

## Лікарська форма

Супозиторії вагінальні.

Основні фізико-хімічні властивості: супозиторії білого чи білого з жовтуватим або кремуватим відтінком кольору торпедоподібної форми.

## Фармакотерапевтична група

Протимікробні та антисептичні засоби, що застосовуються у гінекології. Код АТС G01A A05.

## Фармакодинаміка

Діючою речовиною препарату є хлорамфенікол – антибіотик широкого спектра дії, який має високу антибактеріальну активність щодо збудників різноманітних форм гнійно-запальних процесів. Хлорамфенікол – бактеріостатичний антибіотик, він порушує процес синтезу білка у мікробній клітині (маючи хорошу ліпофільність, проникає через клітинну мембрану бактерій та оборотно зв'язується з 50S субодиницею бактеріальних рибосом, у результаті затримується переміщення амінокислот до пептидних ланцюгів, які ростуть, що призводить до порушення синтезу білка). Активний щодо більшості штамів грампозитивних та грамнегативних мікроорганізмів, збудників гнійних, кишкових інфекцій, менінгококової інфекції: *Escherichia coli*, *Shigella dysenteriae*, *Shigella flexneri*, *Shigella boydii* spp., *Shigella sonnei*, *Salmonella* spp. (в тому числі *Salmonella typhi*, *Salmonella paratyphi*), *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp. (у тому числі *Streptococcus pneumoniae*), *Neisseria meningitidis*, *Neisseria gonorrhoeae*, деяких штамів *Proteus* spp, *Burkholderia pseudomallei*, *Rickettsia* spp., *Treponema* spp, *Leptospira* spp, *Chlamydia* spp., (у тому числі *Chlamydia trachomatis*), *Coxiella burnetii*, *Ehrlichia canis*, *Bacteroides fragilis*, *Klebsiella pneumoniae*, *Haemophilus influenzae*. Не діє на кислотостійкі бактерії (у тому числі *Micobacterium tuberculosis*), анаероби, стійкі до метициліну штами стафілококів, *Acinetobacter*, *Enterobacter*, *Serratia marcescens*, індолпозитивні штами *Proteus* spp., *Pseudomonas aeruginosa* spp., найпростіші, гриби.

Стійкість мікроорганізмів до хлорамфеніколу розвивається повільно.

## **Фармакокінетика**

Дослідження фармакокінетики препарату Синтоміцину, супозиторіїв вагінальних не проводились.

## **Показання**

Бактеріальні гінекологічні інфекції (вагініти, цервіцити), спричинені чутливими до синтоміцину мікроорганізмами.

Профілактика гнійно-запальних захворювань у гінекології; перед інвазивними процедурами: абортами, гінекологічними операціями (діатермокоагуляція шийки матки, гістерографія), до та після встановлення внутрішньоматкової спіралі

## **Протипоказання**

Підвищена чутливість до компонентів препарату; псоріаз, екзема, грибкові захворювання піхви, пригнічення кістковомозкового кровотворення; період вагітності або годування груддю.

## **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій**

Не слід призначати одночасно з препаратами, що пригнічують кровотворення (сульфаніламидами, похідні піразолону, цитостатики).

## **Особливості застосування**

При тривалому застосуванні розвивається кандидоз статевих органів.

У процесі лікування необхідний систематичний контроль складу периферичної крові; при появі лейкопенії препарат необхідно відмінити.

## **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами**

Не впливає.

## **Застосування у період вагітності або годування груддю**

Не застосовують.

## **Спосіб застосування та дози**

Застосовують дорослим жінкам. Попередньо звільнивши супозиторій від контурної оболонки, вводять його якомога глибше у піхву. Хвора має при цьому лежати на спині. Застосовують по 1 супозиторію 2-3 рази на добу. Максимальна добова доза – 4 супозиторії. Курс лікування – 5-7 днів.

## **Діти**

Не застосовують.

## **Передозування**

Не описане.

## **Побічні реакції**

Лейкопенія, тромбоцитопенія, ретикулоцитопенія, зниження рівня гемоглобіну в крові. Можливі алергічні реакції, місцеве подразнення або свербіж, диспепсичні явища (нудота, блювання, рідкі випорожнення).

У цих випадках застосування препарату слід припинити.

## **Термін придатності**

3 роки.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

## **Умови зберігання**

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

## **Упаковка**

2 блістери по 5 супозиторіїв у картонній пачці.

## **Категорія відпуску**

За рецептом.

## **Виробник**

ВАТ «НИЖФАРМ».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності**

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

**Джерело інструкції**

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