

## **Состав**

*действующие вещества:* тернидазол, неомицина сульфат, нистатин, преднизолона натрия метасульфобензоат;

1 таблетка вагинальная содержит тернидазол 200 мг неомицина сульфата 100 мг (65000 МЕ) нистатина 100000 МЕ преднизолона натрия метасульфобензоату 4,7 мг, что соответствует 3,0 мг преднизолона;

*вспомогательные вещества:* крахмал пшеничный, кремния диоксид коллоидный, натрия крахмала (тип А), магния стеарат, лактоза.

## **Лекарственная форма**

Таблетки вагинальные.

*Основные физико-химические свойства:* продолговатые таблетки кремового цвета с буквой «Т».

## **Фармакотерапевтическая группа**

Противомикробные и антисептические средства, применяемые в гинекологии. Производные имидазола и кортикостероиды.

Код АТХ G01B F.

## **Фармакодинамика**

Фармакологические свойства обусловлены свойствами компонентов препарата. Тержинан с его поливалентной формуле подходит для полного местного лечения вагинита различного происхождения: инфекционного, паразитарного или смешанного. Он сочетает в составе:

- тернидазол, который оказывает трихомонацидное действие и является активным в отношении анаэробных бактерий, в том числе гарднерелл;
- неомицина сульфат, который является антибиотиком широкого спектра действия, активным против вагинальных пиогенных организмов;

чувствительными к неомицина сульфата есть такие микроорганизмы:

- *Corynebacterium*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus Meti-S*, *Acinetobacter baumannii*, *Brahamella catarrhalis*, *Campylobacter*, *Citrobacter freundii*, *Citrobacter koseri*, *Enterobacter aerogenes*, *Enterobacter cloacae*,

Escherichia coli, Haemophilus influenzae, Klebsiella, Morganella morganii, Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Providencia rettgeri, Salmonella, Serratia, Shigella, Yersinia;

- нистатин, который является противогрибковым антибиотиком группы полиенов, активным в отношении грибов рода Candida;
- преднизолон, который является ГКС, оказывающий выраженное противовоспалительное действие.

Состав эксципиентов позволяет обеспечить целостность слизистой оболочки влагалища и постоянное рН.

### **Фармакокинетика**

Не изучали.

### **Показания**

Лечение вагинитов, вызванных чувствительными к препарату микроорганизмами:

- бактериальные вагиниты, вызванные банальной пиогенной микрофлорой;
- неспецифические вагиниты, сопровождающиеся десквамативного выделениями;
- трихомоноаз влагалища;
- вагиниты, вызванные грибами рода Candida;
- вагиниты, вызванные смешанной инфекцией (трихомонадами, анаэробной инфекцией и дрожжеподобными грибами).

### **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата. Это лекарственное средство не рекомендуется применять в сочетании с определенными дозами ацетилсалициловой кислоты (см. «Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий»).

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий**

Взаимодействие, связанное с преднизолоном

Нежелательные комбинации:

- с ацетилсалициловой кислотой: повышенный риск кровотечения при одновременном применении с противовоспалительным дозой ацетилсалициловой кислоты ( $\geq 1$  г на прием или  $\geq 3$  г в сутки).

#### Комбинации, требующие осторожного применения:

- с антиконвульсантами, индукторами синтеза ферментов: снижение в плазме концентрации и действенности кортикостероидов путем усиления их метаболизма в печени. Последствия этого особо тяжкие (важны) для пациентов с болезнью Аддисона, которые лечатся гидрокортизоном, и в случае трансплантации органа. Необходим мониторинг клинических и лабораторных исследований, а также коррекция дозы кортикостероидов во время терапии и после прекращения лечения индукторами синтеза ферментов;
- с изониазидом: снижение в плазме концентрации изониазида путем усиления его метаболизма в печени и снижение метаболизма в печени ГКС;
- рифампицин: снижение в плазме концентрации и действенности кортикостероидов путем усиления их метаболизма в печени после взаимодействия с рифампицином. Последствия этого особо тяжкие (важны) для пациентов с болезнью Аддисона, которые лечатся гидрокортизоном, и в случае трансплантации органа. Необходим мониторинг клинических и лабораторных исследований, а также коррекция дозы кортикостероидов во время терапии и после прекращения лечения рифампицином;
- с другими гипокалиемическими препаратами повышенный риск гипокалиемии. Следует проводить мониторинг уровня калия сыворотки крови и корректировать его в случае необходимости;
- с препаратами наперстянки гипокалиемия обостряет токсические эффекты препаратов наперстянки. Перед лечением оценить наличие гипокалиемии, определить уровень калия сыворотки крови и провести электрокардиографию;
- с лекарственными средствами, которые вызывают полиморфную желудочковую тахикардию типа «пируэт»: повышенный риск вертикулярной аритмии, включая полиморфную желудочковую тахикардию типа «пируэт». Перед лечением оценить наличие гипокалиемии, определить уровень калия сыворотки крови и провести электрокардиографию.

#### Комбинации, требующие внимания:

- с циклоспорином: усиление эффектов преднизолона, включая кушингоподобные состояния, снижение толерантности к углеводам (снижение клиренса преднизолона);

- с ацетилсалициловой кислотой: повышенный риск кровотечений из антипиретическим или обезболивающим дозами  $\geq 500$  мг на прием или  $<3$  г в сутки;
- с нестероидными противовоспалительными средствами: повышенный риск возникновения язвенной болезни и кровотечения желудочно-кишечного тракта;
- с фторхинолонами: возможен повышенный риск тендинита или даже разрыва сухожилия (редко), в том числе у пациентов, длительно леченных кортикостероидами.

## **Особенности применения**

Нужно одновременное лечение полового партнера для предотвращения угрозы повторного заражения.

Несмотря на местное применение, возможна незначительная абсорбция различных компонентов (см. «Побочные реакции»).

Повышенная чувствительность при местном применении может свидетельствовать о нежелательности применения этих или родственных антибиотиков.

Меры предосторожности при применении.

Продолжительность лечения должна быть ограничена, чтобы уменьшить риск появления резистентных микроорганизмов или суперинфекции, вызванной этими микроорганизмами.

## **Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами**

Никаких специальных предупреждений.

## **Применение в период беременности или кормления грудью**

Применение возможно по назначению и под контролем врача в соответствии с показаниями к применению препарата.

## **Способ применения и дозы**

Дозы и продолжительность лечения определяет врач индивидуально.

Назначается взрослым. Применяется вагинально по 1 вагинальной таблетке 1-2 раза в сутки. Средняя продолжительность лечения - 10 дней подряд. В случае

подтвержденного микоза - 20 суток.

Пациентам рекомендуется после тщательного мытья рук смочить таблетки в воде 2-3 секунды перед введением их на максимально комфортную глубину во влагалище (это сделать проще, когда пациент лежит на спине с согнутыми ногами). Затем нужно полежать примерно 15 мин после введения препарата.

**Практический совет.**

Лечение должно сопровождаться соблюдением личной гигиены (носите хлопчатобумажное белье, избегайте спринцевания и пользуйтесь прокладками вместо тампонов при лечении) и, насколько это возможно, избегайте неблагоприятных факторов.

Не следует прерывать курс лечения во время менструации.

## **Дети**

Препарат не применяют детям.

## **Передозировка**

Данные отсутствуют.

## **Побочные реакции**

*Со стороны иммунной системы:* гиперчувствительность.

*Со стороны кожи и подкожных тканей:* аллергический дерматит, сыпь, зуд, крапивница.

*Со стороны репродуктивной системы и молочных желез:* реакции в месте применения в виде покалывания или раздражение, эрозии, отек влагалища, жжение во влагалище, вульвовагинальные эритема, вульвовагинальный боль, вульвовагинальных зуд.

## **Срок годности**

3 года.

## **Условия хранения**

Хранить в недоступном для детей месте.

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °С.

**Упаковка**

По 6 таблеток в стрипе, по 1 стрипу в картонной коробке с маркировкой на украинском и английском языках.

**Категория отпуска**

По рецепту.

**Производитель**

Софартекс.

**Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности**

ул. Прессуар 21 28500, Вернуйе, Франция.

**Источник инструкции**

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).