

## **Состав**

1 мл раствора содержит:

*действующие вещества:* кислоты азотной 70% - 537,0 мг, кислоты уксусной 99% - 20,4 мг, кислоты щавелевой дигидрата - 58,6 мг, цинка нитрата гексагидрата - 6,00 мг;

*вспомогательные вещества:* вода очищенная.

## **Лекарственная форма**

Раствор.

*Основные физико-химические свойства:* прозрачная бесцветная жидкость.

## **Фармакотерапевтическая группа**

Препараты для применения в гинекологии. Код АТХ G02C X.

## **Фармакодинамика**

Солковагин - комбинированный препарат для местного лечения доброкачественных поражений шейки матки. Благодаря своему составу Солковагин по-разному действует на различные типы эпителия шейки матки. После нанесения препарата на эрозию и зону преобразования Солковагин вызывает немедленную прижизненную фиксацию эктопического цилиндрического эпителия и субэпителиальной стромы.

Многослойный плоский эпителий достаточно устойчив к действию препарата и практически не изменится. Процесс фиксации занимает всего несколько минут и сопровождается бледно-желтым или серым окрашиванием ткани.

Некротизированная ткань представляет собой защитный слой, под которым вновь происходит образование многослойного плоского эпителия.

Через несколько дней некротизированный эпителий шелушится.

## **Фармакокинетика**

Кислоты и нитрат цинка, являются составными Солковагина, вызывают скорую девитализацию и фиксацию патологически измененных тканей. Этот процесс, вероятно, не сопровождается значительным всасыванием; учитывая минимальную терапевтическую дозу системное действие препарата маловероятно.

### **Показания**

Цервикальная эктопия, зона трансформации, *Ovula Nabothi* (после вскрытия), полипы цервикального канала, послеоперационные гранулемы (например, после гистерэктомии).

### **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата. Солковагин противопоказан пациенткам с злокачественными опухолями шейки матки и клеточной дисплазией.

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

Неизвестно.

### **Особенности применения**

Следует избегать контакта Солковагин с кожей наружных половых органов или вагинальным эпителием. Не рекомендуется наносить раствор на раздраженные ткани. В случае появления боли лечение следует немедленно прекратить.

Внимание! Неправильное применение Солковагин (обычно нанесение чрезмерного количества, передозировка) может вызвать ожоги слизистой оболочки и повреждение подлежащих тканей.

### **Предостережение:**

Солковагин - это препарат, содержащий концентрированные кислоты, поэтому необходимо избегать контакта раствора с одеждой, кожей и особенно слизистой глаз.

В случае неправильного применения следует немедленно удалить раствор влажным ватным тампоном. При случайном попадании раствора в глаза немедленно промыть большим количеством воды или нейтрализующим раствором, например 1% раствором бикарбоната натрия.

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

Исследования не проводились.

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

Применение препарата противопоказано в период беременности или кормления грудью.

## **Способ применения и дозы**

Препарат предназначен только для местного применения, которые имеет право наносить только специалист-гинеколог. Во время процедуры следует обрабатывать только зону поражения, избегая попадания раствора на кожу наружных половых органов и эпителия влагалища.

1. Очистить шейку матки от выделений ватным тампоном. Обработка шейки матки 3% раствором уксусной кислоты дает возможность более четко определить границы поражения.
2. Пропитать раствором Солковагин ватный тампон, намотанный на деревянную палочку. Обработать зону поражения.
3. Через 1-2 минуты обработку повторить новым ватным тампоном, смоченным в растворе Солковагин.
4. Лечение Солковагин проводится амбулаторно и не предусматривает каких-либо ограничений в приеме водных процедур и в половой жизни.
5. При лечении большой по размеру и достаточно глубокой эрозии после первого курса рекомендуется провести контроль и повторить лечение через 4-6 дней.
6. Пациентке необходимо снова прийти на контрольное обследование через 4 недели после лечения. Если результаты обследования неудовлетворительные, необходимо провести повторный курс лечения (2 аппликации) и назначить после этого новый контрольный визит через 4 недели.

## **Порядок использования и уничтожения упаковки.**

1. Открыть крышку флакона.
2. Пропитать ватный тампон.
3. После использования положить ватный тампон во флакон и сломать деревянную палочку.

4. Закрыть флакон каучуковой пробкой во избежание попадания остатков раствора Солковагин на окружающие предметы, затем выбросить в контейнер для мусора.

## **Дети**

Препарат не применять детям, поскольку эффективность и безопасность не установлены для данной категории пациентов.

## **Передозировка**

Нанесение избыточного количества может вызвать чувство жжения и зуд.

## **Побочные реакции**

Ненадлежащее нанесение, такое как, случайное попадание на кожу наружных половых органов или влагалища может привести к жжению, боли и зуду. Неправильное применение (особенно нанесение чрезмерного количества) может вызвать повреждение подлежащих тканей.

## **Срок годности**

3 года.

## **Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25 ° С в вертикальном положении. Хранить в недоступном для детей месте.

Препарат имеет разъедающее действие, хранить в безопасном месте.

Возможно образование кристаллического осадка, что является следствием температурных колебаний (например снижение температуры во время транспортировки). Кратковременное нагревание (1-2 мин) до 40 ° С приводит к растворению осадка.

## **Упаковка**

По 0,5 мл раствора во флаконе, по 2 флакона в комплекте с резиновыми пробками в контейнере из пенопласта в упаковке.

## **Категория отпуска**

По рецепту.

**Производитель**

Легаси Фармасьютикалз Свитселенд ГмбХ / Legacy Pharmaceuticals Switzerland GmbH.

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

Рюрбергштрассе 21, 4127 Бирсфельден, Швейцария / Ruhrbergstrasse 21, 4127 Birsfelden, Switzerland.

**Источник инструкции**

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