

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування **препарату**  
**ЛОМЕКСИН**  
**(LOMEXIN)**

**Склад:**

*Діюча речовина:* фентиконазол;

1 капсула містить фентиконазолу нітрату 200 мг або 600 мг;

*допоміжні речовини (для капсул 200 мг):* кремнію діоксид колоїдний, тригліцериди насичених жирних кислот, желатин, гліцерин, титану діоксид, натрію етилпарагідроксибензоат, натрію пропілпарагідроксибензоат;

*допоміжні речовини (для капсул 600 мг):* парафін рідкий, вазелін білий, лецитин соєвий, желатин, гліцерин, титану діоксид, натрію натрію етилпарагідроксибензоат, натрію пропілпарагідроксибензоат.

**Лікарська форма.**

Капсули вагінальні.

**Фармакотерапевтична група.**

Протимікробні та антисептичні засоби, що застосовуються в гінекології Похідні імідазолу.

Код АТС G 01A F 12.

**Клінічні характеристики.*****Показання.***

Кандидози слизової оболонки жіночих статевих органів (вагініти, вульвовагініти, піхвові білі).

***Противоказання.***

Підвищена чутливість до компонентів препарату.

***Спосіб застосування та дози.******Капсули 200 мг***

Капсулу вводять інтравагінально (глибоко у вагіну) у положенні лежачи, перед сном, одноразово. Курс лікування – 3 дні.

***Капсули 600 мг***

Капсулу вводять інтравагінально (глибоко у вагіну) у положенні лежачи перед сном, одноразово. Якщо симптоми зберігаються, то через три дні можна ввести ще одну капсулу.

Не припиняти лікування під час менструації. З метою уникнення повторного інфікування рекомендується, щоб партнер у цей самий час користувався препаратом Ломексин крем (наносити на статевий член і крайню плоть).

***Побічні реакції.***

Ломексин, як правило, добре переноситься шкірою та слизовими оболонками. Після внутрішньовагінального лікування спостерігались лише поодинокі випадки непереносимості препарату - відчуття печіння, яке швидко проходить.

При індивідуальній підвищеній чутливості до препарату можливі алергічні реакції.

*У разі появи будь-яких небажаних явищ необхідно звернутися до лікаря!*

***Передозування.***

Повідомлень щодо передозування препарату не надходило.

**Застосування в період вагітності і лактації.**

Незважаючи на досить низьку вагінальну абсорбцію фентиконазолу, рекомендується уникати застосування препарату під час вагітності.

**Особливості застосування.**

При використанні презервативів або жіночого контрацептивного ковпачка з латексу на шийку матки виникає ризик розриву презерватива або контрацептивного ковпачка.

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

Препарат не впливає на здатність керувати автотранспортом та працювати з іншими механізмами.

*Не слід порушувати правила застосування лікарського засобу, це може зашкодити здоров'ю.*

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

Будь-яке вагінальне лікування може інактивувати місцеву контрацепцію.

**Фармакологічні властивості.****Фармакодинаміка.**

Синтетичний протигрибковий засіб широкого спектра дії. Препарат активний відносно дерматофітів, дріжджових грибів родини *Candida* і пліснявих грибів, збудників системних мікозів. Препарат чинить антибактеріальну дію відносно грамположитивних мікроорганізмів.

**Фармакокінетика.** Абсорбція фентиконазолу нітрату із вагіни незначна.

**Фармацевтичні характеристики.**

**Основні фізико-хімічні властивості:** непрозорі, м'які желатинові капсули від білого кольору до кольору слонової кістки.

**Термін придатності.** 3 роки.

**Умови зберігання.** Зберігати у захищеному від світла та недоступному для дітей місці при температурі нижче 25<sup>0</sup> С.

**Упаковка.** Вагінальні капсули по 200 мг - 3 капсули в упаковці.

Вагінальні капсули по 600 мг - 1 капсула в упаковці.

**Категорія відпуску.** За рецептом.

**Виробник.** Каталент Італі С.п.А.,

**Місцезнаходження.** Віа Неттуненсе Км 20, 100-04011 Априлія (пров.Латина) Італія.