

9. ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ

9.1. Засоби для зовнішнього застосування у дерматології

9.1.1. Глюкокортикоїди для зовнішнього застосування

9.1.2. Антибактеріальні засоби для топічного застосування

9.1.3. Протигрибкові засоби для топічного застосування

9.1.4. Антисептичні та інсектицидні засоби

9.1.4.1. Антисептичні та дезинфікуючі засоби. Засоби для очищення шкіри

9.1.4.2. Інсектицидні засоби

9.2. Засоби для лікування псоріазу

9.2.1. Засоби для системного застосування. Імунодепресанти (лікарські засоби, що впливають на імунну відповідь)

9.2.2. Засоби для місцевого застосування

9.2.3. Лікарські засоби, що можуть застосовуватись для лікування псоріатичного артрити

9.3. Топічні місцеві анестетики та засоби проти свербіж

9.3.1. Антигістамінні засоби для топічного застосування

9.3.2. Анестетики для топічного застосування

9.4. Засоби для лікування педикульозу та корости

9.5. Лікарські засоби для лікування вугрів та розацеа

9.5.1. Засоби для зовнішнього застосування

9.5.1.1. Бензоїл пероксид та азелаїнова кислота

9.5.1.2. Антибактеріальні засоби

9.5.1.3. Ретиноїди

9.5.1.4. Інші препарати

9.5.2. Засоби для системного застосування

9.5.2.1. Антибіотики

9.5.2.2. Ретиноїди

9.5.2.3. Гормональні препарати

9.6. Засоби із захисною та пом'якшувальною дією

9.6.1. Засоби із захисною дією

9.6.2. Засоби із пом'якшувальною дією

9.7. Лікувальні шампуні та інші засоби для лікування патологічних станів волосистої частини голови

9.8. Топічні засоби для покращення місцевого кровообігу

9.9. Засоби для лікування сифілісу

9.9.1. Пеніциліни, що чутливі до дії бета-лактамаз

9.9.2. Тетрацикліни

9.9.3. Макроліди

9.9.4. Антибіотики групи цефалоспоринів

9.10. Засоби для лікування гонореї

9.10.1. Пеніциліни, що чутливі до дії бета-лактамаз

- 9.10.2. Пеніциліни широкого спектру дії
- 9.10.3. Антибіотики групи цефалоспоринів
- 9.10.4. Інші антибактеріальні препарати
- 9.10.5. Фторхіноліни
- 9.10.6. Тетрацикліни
- 9.10.7. Макроліди
- 9.11. Засоби для лікування неускладненої урогенітальної хламідійної інфекції (та інших негонокових та неспецифічних урогенітальних інфекцій)
 - 9.11.1. Тетрацикліни
 - 9.11.2. Фторхіноліни
 - 9.11.3. Макроліди
 - 9.11.4. Лінкозаміди
- 9.12. Засоби для лікування урогенітальної трихомонадної інфекції (трихомоніазу)
- 9.13. Засоби для лікування генітальної герпетичної інфекції
- 9.14. Засоби для лікування папіломавірусної інфекції геніталій

9.1. Засоби для зовнішнього застосування у дерматології

9.1.1. Глюкокортикоїди для зовнішнього застосування

- **Гідрокортизон (Hydrocortisone) *,** [П]** (див. п. 7.4.1. розділу "ЕНДОКРИНОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: D07AB02 - кортикостероїди для застосування в дерматології.

Основна фармакотерапевтична дія: протизапальна, антиалергічна, протинабрякова, протисвербіжна дія; застосування у рекомендованих дозах не спричиняє пригнічення гіпоталамо-гіпофізарно-наднирковозалозної системи.

Показання для застосування ЛЗ: поверхневі неінфіковані, чутливі до місцевих ГК захворювання шкіри, екзема, алергічний та контактний дерматит, псоріаз, нейродерміт.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: доза препарату, яку можна застосовувати протягом тижня, не повинна перевищувати 30 - 60 г; тривалість курсу лікування залежить від динаміки лікування. Препарат наносять у невеликій кількості на шкіру 1-3 рази на день. При поліпшенні стану, як правило, достатньо застосування препарату 1 раз на день або 2-3 рази на тиждень.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: атрофія шкіри (потоншення епідермісу, телеангіоектазії, пурпура та стрії); розацеоподібний та періоральний дерматит; «ефект рикошету», що утруднює відміну кортикостероїду; сповільнене загоювання ран; підвищення внутрішньоочного тиску та зростання ризику виникнення катаракти (при систематичному попаданні препарату на кон'юнктиву); депігментація, гіпертрихоз; контактна алергія; реакції гіперчутливості; у дорослих при місцевому застосуванні ГК трапляються дуже рідко, але можуть бути серйозними (при тривалому застосуванні препарату - пригнічення функції кори надниркових залоз).

Протипоказання до застосування ЛЗ: дерматити, ускладнені бактеріальною (наприклад, піодермія, сифіліс та туберкульоз), вірусною (наприклад, орофасціальний герпес, вітряна віспа, оперізувальний лишай, гострокінцеві кондиломи, бородавки, контагіозний моллюск), грибковими та паразитарними (наприклад, свербіж) інфекціями; виразкові захворювання шкіри, рани; дерматит навколо рота; атрофічні ураження шкіри; рожеві вугри на обличчі; акне, іктіоз, підлітковий підошовний дерматоз, ламкість судин шкіри; підвищена чутливість до компонентів препарату або до кортикостероїдів; дитячий вік до 3 місяців.

Торгова назва:

Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
---------------	-----------------	---------------	-----------	----------------------	----------------	----------------

I.	ГІДРОКОРТИЗОН ОВА МАЗЬ 1%	АТ "Ефект", м. Харків, Україна	Мазь для зовнішнього застосування	1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ
II.	ГІДРОКОРТИЗОН	БАТ "Нижфарм", м. Нижній Новгород, Російська Федерація	Мазь	1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ГІДРОКОРТИЗОН	БАТ "Нижфарм", м. Нижній Новгород, Російська Федерація	Мазь для зовнішнього застосування	1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ЛАТИКОРТ	Фармзавод "Ельфа" А.Т., Польща	Крем	0,1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ЛАТИКОРТ	Фармзавод "Ельфа" А.Т., Польща	Мазь	0,1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ЛОКОІД КРЕЛО	Темплер Італія С.р.Л., Італія	Емульсія нашкірна	0,1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ЛОКОІД ЛІПОКРЕМ	Темплер Італія С.р.Л./Астеллас Фарма С.п.А., Італія/Італія	Крем	0,1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ЛОКОІД®	Темплер Італія С.р.Л., Італія	Мазь	1 мг/г	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ЛОКОІД®	Темплер Італія С.р.Л., Італія	Крем	0,1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ

- **Бетаметазон (Betamethasone)** *,** [7] (див. п. 7.4.1. розділу "ЕНДОКРИНОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: D07AC01 - кортикостероїди для застосування в дерматології.

Основна фармакотерапевтична дія: протизапальна, антиалергічна, протинабрякова, протисвербіжна.

Показання для застосування ЛЗ: зменшення запальних проявів дерматозів, чутливих до глюкокортикостероїдної терапії, таких як екзема^{БНФ, ВООЗ} (атопічна, дитяча, монетоподібна), контактний дерматит, себорейний дерматит^{ВООЗ}, нейродерміт, сонячний дерматит, ексфоліативний дерматит, стаза-дерматит, радіаційний дерматит, інтертригінозний дерматит, псоріаз^{БНФ, ВООЗ}, аногенітальний та старечий свербіж.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: наносять тонким шаром на уражену поверхню шкіри 1 - 3 рази на добу, залежно від тяжкості стану. В більшості випадків для досягнення ефекту достатньо нанести 1 - 2 рази на добу; при легкому ступені ураження препарат можна наносити 1 р/добу, у випадку тяжких уражень частоту нанесень препарату необхідно збільшити.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: відчуття печіння, свербіж, подразнення, сухість, фолікуліт, гіпертрихоз, акнеподібні висипки, гіпопігментація, періоральний дерматит, алергічний контактний дерматит, мацерація шкіри, вторинна інфекція, атрофія шкіри, стрії, пітниця.

Протипоказання до застосування ЛЗ: підвищена чутливість до будь-якого його компонента.

Визначена добова доза (DDD): не визначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОБЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	БЕТАМЕТАЗОН	БАТ "Київмедпрепарат", м. Київ, Україна	крем по 15 г	0,64 мг/г	№1	15.59	
	МЕЗОДЕРМ	ЗАТ НВЦ "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", м. Київ, Україна	крем	0,1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
II.	БЕЛОДЕРМ	Белупо, ліки та косметика д.д., Хорватія	крем для зовнішнього застосування	0,05%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	БЕЛОДЕРМ	Белупо, ліки та косметика д.д., Хорватія	мазь для зовнішнього застосування	0,05%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	СОДЕРМ	мібе ГмбХ Арцнайміттель, Німеччина	р-н для зовнішнього застосування	0,1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЦЕЛЕСТОДЕР М-В®	Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія, власна філія Шерінг- Плау Корпорейшн, США, Бельгія/США	крем	0,1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЦЕЛЕСТОДЕР М-В®	Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія, власна філія Шерінг- Плау Корпорейшн, США, Бельгія/США	мазь	0,1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

- **Клобетазол (Clobetasol)** [7]

Фармакотерапевтична група: D07AD01 - кортикостероїди для застосування в дерматології.

Основна фармакотерапевтична дія: протизапальна, судинозвужуюча, зменшення синтезу колагену.

Показання для застосування ЛЗ: Псоріаз^{БНФ} (за винятком поширеного бляшкового псоріазу), стійкі екземи^{БНФ}, червоний плесканий лишай, дискоїдний червоний вовчак та інші захворювання шкіри, що не піддаються лікуванню менш активними кортикостероїдами.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: препарат необхідно наносити тонким шаром на уражені ділянки шкіри 1 - 2 р/добу, до досягнення клінічного покращення (загальна доза не повинна перевищувати 50 г на тиждень); лікування препаратом слід припинити відразу після досягнення клінічного покращення; не рекомендується продовжувати лікування більше 4 тижнів; за відсутності ефекту лікування препаратом протягом 4 тижнів слід скоригувати лікування - якщо необхідно продовжувати лікування ГК треба використовувати менш активні препарати.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: тривале застосування препарату у великій кількості або нанесення його на великі ділянки шкіри може спричинити явища гіперкортицизму внаслідок значної системної абсорбції (найбільш ймовірно у немовлят або при застосуванні оклюзійної пов'язки); атрофічні зміни шкіри (атрофічні стрії, витончення шкіри та розширення поверхневих кровоносних судин); у поодиноких випадках лікування псоріазу ГК може спровокувати розвиток його пустульозної форми; АР та підвищена чутливість.

Протипоказання до застосування ЛЗ: рожеві вугри (розацеа), звичайні вугри (акне), періоральний дерматит, періанальний та генітальний свербіж, вірусне ураження шкіри (спричинене вірусом простого герпесу, вітряної віспи), гіперчутливість до компонентів препарату, пошкодження шкіри, що були первинно інфіковані грибами чи бактеріями, дерматози у дітей до 1 року, включаючи дерматит та пелюшковий висип, вагітність, період годування груддю.

Визначена добова доза (DDD): не визначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОВЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ДЕЛОР®	Фарма Інтернешенал, Йорданія	крем у тубах	0,5 мг/г	№1	15.52	1,95\$
	ДЕЛОР®	Фарма Інтернешенал, Йорданія	мазь у тубах	0,5 мг/г	№1	15.52	1,95\$
	ДЕРМОВЕИТ ^{ТМ}	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А., Польща	мазь у тубах	0,05%	№1	13.09	1,65\$
	ДЕРМОВЕИТ ^{ТМ}	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А., Польща	крем у тубах	0,05%	№1	13.10	1,65\$
	КАРІЗОН	мібе ГмБХ Арцнайміттель, Німеччина	р-н д/зовнішнього застосування, у фл.	0,5 мг/1мл	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	КАРІЗОН	мібе ГмБХ Арцнайміттель, Німеччина	крем д/зовнішнього застосування у тубах	0,5 мг/1 г	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	КАРІЗОН	мібе ГмБХ Арцнайміттель, Німеччина	мазь д/зовнішнього застосування у тубах	0,5 мг/1 г	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	КАРІЗОН	мібе ГмБХ Арцнайміттель, Німеччина	мазь жирна д/зовнішнього застосування у тубах	0,5 мг/1 г	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	КЛОВЕИТ®	Фармзавод "Ельфа" А.Т., Польща	крем у тубах	0,5 мг/г	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	КЛОВЕИТ®	Фармзавод "Ельфа" А.Т., Польща	мазь у тубах	0,5 мг/г	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ПОВЕРКОРТ	Гленмарк Фармасьютикалз ЛТД., Індія	крем у тубах	0,05%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• Флуоцинолон (Fluocinolone)^[7]

Фармакотерапевтична група: D07AC04 - кортикостероїди для застосування в дерматології.

Основна фармакотерапевтична дія: протизапальна, протиалергічна, протисвербіжна. У результаті місцевої судинозвужувальної дії знижує ризик розвитку ексудативних реакцій; знижує синтез білків і відкладення колагену; прискорює розпад білків у шкірі і ослаблює проліферативні процеси.

Показання для застосування ЛЗ: нетривале місцеве лікування г. і тяжких неінфекційних запальних захворювань шкіри (сухі форми), які супроводжуються стійким свербіжем або гіперкератозом та реагують на лікування ГКС: себорейного дерматиту, уртикарного лишая, atopічного дерматиту, контактної алергічної екземи^{БНФ}, мультиформної еритеми, червоного вовчака, псоріазу^{БНФ} в волоссяних ділянках шкіри, запущеного псоріазу, плескатоного лишая.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: мазь слід нанести тонким шаром на вражену шкіру 1-2 р/добу^{БНФ}; лише у випадку псоріазу дозволяється застосовувати закриту пов'язку, яку слід змінювати кожного дня; лікування не слід проводити безперервно довше 2 тижнів; не можна застосовувати на шкірі обличчя більше 1 тижня; протягом тижня рекомендується застосовувати не більше 15 г мазі (1 туба); з обережністю, під контролем лікаря застосовувати препарат дітям віком від 2 років, тільки 1 р/добу, на невеликій ділянці шкіри; не наносити на шкіру обличчя; лінімент застосовують місцями: дорослим та дітям у віці від 1 року; на попередньо протерту тампоном, змоченим антисептичною рідиною шкіру наносять невелику кількість препарату 2-4 р/добу і злегка втирають; при обмежених ділянках запалення можна застосовувати під оклюзійну пов'язку, але не більше 2 г/добу; крем - невелику кількість наносять 2-3 р/добу на уражену ділянку шкіри і легко втирають; гель слід нанести тонким шаром на уражену шкіру - спочатку гель застосовують 2-3

р/добу, а потім - не частіше 1-2 р/добу; лікування слід проводити не більше 2 тижнів, на шкіру обличчя не більше 1 тижня; протягом тижня рекомендується застосувати не більше 1 туби (15 г).

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: при зовнішньому застосуванні на шкіру повік іноді може розвинути катаракта або глаукома; атрофія п/ш клітковини та порушення цілісності шкіри, атрофічні смуги, пригнічення росту епідермісу, телеангіоектазія; гіпертрихоз; знебарвлення або гіперпигментація шкіри, стероїдні вугри, сухість шкіри, надмірний ріст волосся на тілі, алопеція, свербіж, відчуття печіння, подразнення шкіри, контактний дерматит; кропив'янка, уртикарний або плямисто-папульозний висип, загострення існуючих змін; тривале застосування препарату на великих ділянках шкіри або під оклюзійну пов'язку, або дітям, враховуючи підвищене всмоктування флуоцинолону, може спричинити сильну загальносистемну дію, що проявляється у вигляді набряків, АГ, зниження імунітету, пригнічення росту і розвитку у дітей, гіперглікемії, глюкозурії, синдром Кушинга; вторинні інфекції; фолікуліт, мацерація шкіри, стероїдна пурпура, періоральний дерматит, погіршення перебігу екземи

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; аногенітальний свербіж, піодермія, вітряна віспа, герпес, актиномікоз, бластомікоз, споротрихоз, пов'язані з варикозним розширенням вен, рак шкіри, невис, атерома, меланома, гемангіома, ксантома, саркома; інфекційні захворювання шкіри, шкірні прояви сифілісу, туберкульоз шкіри, пелюшковий висип, рожеві вугри, обширні псоріатичні висипи (бляшки), трофічні виразки гомілки, пухлини шкіри, виразкові ураження, рани на ділянках аплікацій, вагітність, період годування груддю, дитячий вік - мазь та гель до 2 років, лінімент - до 1 року. Не рекомендується застосовувати при бактеріальних, вірусних та грибкових інфекціях шкіри, звичайних та рожевих вуграх, пелюшковому дерматиті, періоральному дерматиті, після профілактичних щеплень, періанальному та генітальному свербіжі, та підтвердженої підвищеної чутливості до флуоцинолону або до інших ГКС і до інших компонентів препарату; дітям до 2 років; у І триместрі вагітності, у період годування груддю.

Визначена добова доза (DDD): не визначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОБЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	СИНАФЛАНУ МАЗЬ	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика", м. Житомир, Україна	мазь у тубах	0,025 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	СИНАФЛАН- ФІТОФАРМ	БАТ "Фітофарм", м. Артемівськ, Донецька обл., Україна	мазь д/зовнішнього застосування у тубах	0,025 %	№1	7.50	
	ФЛУЦАР®- ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	крем д/зовнішнього застосування у тубах, 30 г		№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ФЛУЦАР®- ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	крем д/зовнішнього застосування у тубах, 15 г	1 мг/г	№1	7.20	
II.	СИНАФЛАН	БАТ "Нижфарм", м. Нижній Новгород, Російська Федерація	мазь у тубах	0,025 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	СИНАФЛАН	БАТ "Нижфарм", м. Нижній Новгород, Російська Федерація	лінімент д/зовнішнього застосування у тубах	0,025 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ФЛУЦИДЕРМ™	Дженом Біотек Пвт. Лтд, Індія	крем у тубах	0,25 мг/г	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ФЛУЦИНАР	Фармзавод "Сльфа" А.Т., Польща	гель у тубах	0,025 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ФЛУЦИНАР®	Фармзавод "Сльфа" А.Т., Польща	мазь у тубах	0,025 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• Флутиказон (Fluticasone) [П]

Фармакотерапевтична група: D07AC17 - кортикостероїди для місцевого застосування.

Основна фармакотерапевтична дія: протизапальна, протиалергічна, протисвербіжна.

Показання для застосування ЛЗ: екзема^{БНФ} (у тому числі атопічна, дитяча, дискоїдна), вузлуватий свербіж, псоріаз (за винятком поширеного бляшкового псоріазу), нейродерматози, простий лишай, червоний плоский лишай, себореїчний дерматит^{БНФ}, реакції контактної чутливості, контактний дерматит, дискоїдний червоний вівчак, еритродермія (як додатковий засіб), укуси комах, червона пітниця; зменшення ризику розвитку рецидивів при хр. формі атопічної екземи

Спосіб застосування та дози ЛЗ: дорослим, дітям та немовлятам старше 3 місяців препарат наноситься тонким шаром на уражені ділянки шкіри 1-2 р/добу^{БНФ}; для зменшення ризику виникнення рецидивів після досягнення ефекту при лікуванні г. епізоду атопічної екземи частота застосування зменшується до 1 р/добу 2 рази на тиждень (без оклюзивної пов'язки).

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: інфекції та інвазії, дуже рідко - вторинні інфекції; гіперчутливість; ознаки гіперкортицизму; розширення поверхневих кров'яносісних судин внаслідок тривалого та інтенсивного лікування; свербіж, місцеве відчуття жару, локальні атрофічні зміни шкіри (витончення, поява стрий, гіперкератоз та гіпопигментація), загострення симптомів дерматозів та алергічних контактних дерматитів.

Протипоказання до застосування ЛЗ: рожеві вугри, звичайні вугри, періоральний дерматит, первинні вірусні інфекції шкіри, гіперчутливість до будь-якого з компонентів, періанальний та генітальний свербіж, первинні ураження шкіри

бактеріальної та грибової етіології, дерматози у дітей віком до 3 місяців, включаючи алергійний, контактний та пелюшковий дерматити.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	КУТІВЕИТ™	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А., Польща	Мазь у тубах	0,005%	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	КУТІВЕИТ™	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А., Польща	Крем у тубах	0,05%	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Мометазон (Mometasone)** ^[7] (див. п. 4.2.1. розділу "ПУЛЬМОНОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ, ЩО ЗАСТОСОВУЮТЬСЯ ПРИ ОБСТРУКТИВНИХ ЗАХВОРЮВАННЯХ ДИХАЛЬНИХ ШЛЯХІВ", п. 16.2.1.1.5. розділу "ОТОРИНОЛАРИНГОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: D07AC13 - кортикостероїди для місцевого застосування у дерматології.

Основна фармакотерапевтична дія: протизапальна, судинозужувальна, протисвербіжна.

Показання для застосування ЛЗ: прояви запалення та свербіж при захворюваннях шкіри, що піддаються терапії ГК, у тому числі псоріазу ^{БНФ} та атопічного дерматиту, у дорослих та дітей. Лосьйон може застосовуватися для лікування уражень шкіри волосистої частини голови.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: наносять тонким шаром на ураженні ділянки шкіри 1 р/добу ^{БНФ}; тривалість лікування визначається тяжкістю, перебігом захворювання та визначається індивідуально.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: подразнення, свербіж, відчуття печіння, поколювання та ознак атрофії шкіри, посилення проявів алергії, дерматит, еритема, фурункулез, збільшення ділянки пошкодженої шкіри та вагінальний дискомфорт.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату.

Визначена добова доза (DDD): не визначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОВЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	МОМЕТАЗОН	БАТ "Фармак", м. Київ, Україна	Крем у тубах	0,1%	№ 1	35.00	
	МОМЕТАЗОН	БАТ "Фармак", м. Київ, Україна	Мазь у тубах	0,1%	№ 1	35.00	
II.	ЕЛОЗОН®	Фарма Інтернешенал, Йорданія	Крем у тубах	0,1 %	№ 1	33.83	4,25\$
	ЕЛОКОМ®	Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія, власна філія Шерінг-Плау Корпорейшн, США, Бельгія/США	Мазь у тубах	0,1 %	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕЛОКОМ®	Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія, власна філія Шерінг-Плау Корпорейшн, США, Бельгія/США	Крем у тубах	0,1 %	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕЛОКОМ®	Шерінг-Плау Лабо Н.В., Бельгія, власна філія Шерінг-Плау Корпорейшн, США/Шерінг-Плау С.п.А., Італія, власна філія Шерінг-Плау Корпорейшн, США, Бельгія/США/Італія/США	Лосьйон у фл.-крапельницях № 1	0,1%	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МОМАТ КРЕМ	Гленмарк Фармасьютикалз ЛТД., Індія	Крем у тубах	0,1%	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МОМАТ МАЗЬ	Гленмарк Фармасьютикалз ЛТД., Індія	Мазь у тубах	0,1%	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МОМЕДЕРМ®	Фармзавод "Ельфа" А.Т., Польща	Мазь у тубах	1 мг/г	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МОМЕКОН	Білім Фармасьютикалз А.С., Туреччина	Крем у тубах	0,1%	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МОМЕКОН	Білім Фармасьютикалз А.С., Туреччина	Лосьйон у фл.	0,1%	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МОМЕКОН	Білім Фармасьютикалз А.С., Туреччина	Мазь у тубах	0,1%	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МОМЕТОКС	Оксфорд Лабораторіс Пвт. Лтд., Індія	Крем у тубах	1 мг/г	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Тріамцинолон (Triamcinolone)** ^[7]

Фармакотерапевтична група: D07AB09 - кортикостероїди для застосування в дерматології.

Основна фармакотерапевтична дія: протизапальна, протиалергічна, протисвербіжна.

Показання для застосування ЛЗ: всі види хронічної та гострої екземи ^{БНФ} незалежно від локалізації; нейродерматит; контактний дерматит незалежно від етіології; червоний плоский лишай; вульгарний псоріаз; ексфолюативна еритродермія; хвороба Лейнера; отит зовнішнього слухового проходу, не ускладнений інфекцією; червоний вивчик.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: дорослим мазь наноситься 2-3 р/добу тонким шаром на уражену ділянку ^{БНФ} (максимальна доза для дорослих не більше, ніж 15 г мазі на добу) або застосовують препарат під оклюзійну пов'язку (максимальна доза для дорослих не більше, ніж 10 г мазі на добу); дітям віком старше 1 року тонкий шар мазі наносять максимум 2 рази на добу на уражену ділянку шкіри. Тривалість застосування препарату дітям не повинна перевищувати 5 днів. Застосування оклюзійної пов'язки дітям протипоказано.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: уповільнення загоєння ран, відчуття печії, сверблячка, подразнення, сухість, підвищена чутливість, потоншення шкіри, фолікуліт, гірсутизм, акнеформні висипання, гіпопигментація, періоральний дерматит, еритема обличчя та телеангіоектазії, підвищене потовиділення, утворення смуг, алергійний контактний дерматит, попірлості, вторинні інфекції, атрофія шкіри, уповільнення реакцій при шкірних тестах; пригнічення функції кори наднирників, особливо у дітей грудного і молодшого віку, а також при застосуванні оклюзійних пов'язок негативний азотистий баланс; остеопороз, уповільнення росту у дітей, стероїдна міопатія, асептичний некроз; пептична виразка з перфорацією та кровотечею, шлункова кровотеча, панкреатит, езофагіт; підвищення внутрішньочерепного тиску з набряком соска здорового нерва, судоми, запаморочення, головний біль, безсоння, психічні порушення; роговини, задня субкапсулярна катаракта, підвищення ВОТ, глаукома, екзофтальм; маскування перебігу інфекцій, активізація латентних інфекцій, опортуністичні інфекції, реакції підвищеної чутливості.

Протипоказання до застосування ЛЗ: підвищена чутливість до тріамцінолону; туберкульоз, вірусні ураження шкіри, особливо при простому герпесі та вітряній віспі; виразка гомілки; ураження шкіри обличчя (рожеві вугри, вульгарні вугри, періоральний дерматит); попірлості шкіри, викликані мокрими пелюшками; нанесення мазі на груди безпосередньо перед годуванням груддю; застосування в якості монотерапії без проведення специфічного лікування при грибкових і бактеріальних шкірних інфекціях; діти віком до 1 року.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ФТОРОКОРТ	ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Мазь у тубах	1 мг/1 г	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

- **Метилпреднізолон (Methylprednisolone) ** [1]** (див. п. 7.4.1. розділу "ЕНДОКРИНОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: D07AC14 - ГК для застосування в дерматології.

Основна фармакотерапевтична дія: протизапальна, протиалергічна.

Показання для застосування ЛЗ: Атопічний дерматит (ендогенна екзема, нейродерміт), контактна екзема, дегенеративна, дисгідротична, гравітаційна, справжня екзема, екзема у дітей; сонячний дерматит.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: лікарська форма емульсія застосовується при сонячних опіках, тривалістю не більше 2 тижнів; всі лікарські форми рекомендовано наносити на уражені ділянки шкіри 1 р/добу тонким шаром, максимум - 2 р/добу (для емульсії); тривалість застосування у звичайних випадках не повинна перевищувати для дорослих 12 тижнів, для дітей - 4 тижні. Гідрофільна емульсійна основа препарату забезпечує можливість його застосування для лікування гострих запальних процесів і мокнучих стадій екземи, при дуже жирній шкірі, а також при локалізації процесів як на гладенькій шкірі, так і на волосистій частині.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: свербіж, печіння, почервоніння шкіри або поява пухирців; при тривалій терапії - потоншення шкіри (атрофії), розширення капілярів шкіри (телеангіоектазії), стрії або акнеподібні зміни шкіри, фолікуліт, гіпертрихоз, тріщини, піодермія, грибкові інфекції шкіри, періоральний дерматит, екзема, АР шкіри на один з компонентів препарату.

Протипоказання до застосування ЛЗ: туберкульоз шкіри або прояви сифілісу на ділянці, передбачуваній для застосування; вірусні інфекції (вітряна віспа, оперізувальний лишай, реакція на щеплення), гіперчутливість до препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	СТЕРОКОРТ	ВАТ "Фітофарм", м. Артемівськ, Донецька обл., Україна	Крем у тубах	0,1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
II.	АДВАНТАН®	Інтендіс Ману фактурінг С.п.А., Італія, підрозділ компанії Шерінг АГ, Німеччина/Інтендіс Ману фактурінг С.п.А., Італія, підрозділ компанії Байєр Шерінг Фарма АГ, Німеччина, Італія/Німеччина/Італія	Крем д/зовніш. застосування	0,1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	АДВАНТАН®	Інтендіс Ману фактурінг С.п.А., Італія, підрозділ компанії Шерінг АГ, Німеччина/Інтендіс Ману фактурінг С.п.А., Італія, підрозділ компанії Байєр Шерінг Фарма АГ, Німеччина, Італія/Німеччина/Італія	Емульсія д/зовніш. застосування у тубах	0,1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	АДВАНТАН®	Інтендіс Ману фактурінг С.п.А., Італія, підрозділ компанії Шерінг АГ, Німеччина/Інтендіс Ману фактурінг С.п.А., Італія, підрозділ компанії Байєр Шерінг Фарма АГ, Німеччина, Італія/Німеччина/Італія	Мазь жирна д/зовніш. застосування у тубах	0,1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

	АДВАНТАН®	Інтендіс Ману фактурінг С.п.А., Італія, підрозділ компанії Шерінг АГ, Німеччина/Інтендіс Ману фактурінг С.п.А., Італія, підрозділ компанії Байєр Шерінг Фарма АГ, Німеччина, Італія/Німеччина/Італія	Мазь у тубах	0,1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ
--	-----------	--	--------------	------	----	------------------------

9.1.2. Антибактеріальні засоби для топічного застосування

• Мупіроцин (Mupirocin)

Фармакотерапевтична група: D06AX09 - а/б для місцевого застосування.

Основна фармакотерапевтична дія: бактеріостатична, бактеріоцидна; а/б, що виробляється шляхом ферментації м/о *Pseudomonas fluorescens*; інгібує синтез білка в бактеріальній клітині; не має перехресної резистентності до інших а/б; при застосуванні в мінімально інгібуючих концентраціях має бактеріостатичні, а при застосуванні у більш високих концентраціях - бактеріцидні властивості; in vitro активний проти грам(+) аеробів (*Staph. aureus*, *Staph. epidermidis* (включаючи штами, резистентні до метициліну та беталактамазопродукуючі штами), інших коагулазонегативних штамів стафілококів (включаючи метицилінрезистентні штами); *Str. species*; грам(-) аеробів: *Haemophilis influenzae* та *Escherichia coli*; препарат погано проникає крізь неушкоджені шкірні покриви; у разі абсорбції крізь уражену шкіру метаболізується до мікробіологічно неактивного метаболіту монієвої кислоти та швидко виводиться з організму нирками.

Показання для застосування ЛЗ: місцеве лікування вторинних бактеріальних інфекційних ускладнень при травматичних ушкодженнях (невеликі рвані рани, зашиті рани або садна); мазь застосовується для лікування інфекцій шкіри, таких як імпетиго, фолікуліт, фурункуліоз.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: дорослим, дітям та хворим похилого віку рекомендовано застосовувати до 3 р/добу (невелика кількість мазі тонким шаром ^{БНФ}) наноситься на уражену ділянку шкіри, можна накладати під пов'язку) протягом 10 днів, залежно від ефективності.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: імунна система - системні АР; шкіра та п/ш тканини - відчуття печіння, свербіж, еритема, садніння та сухість шкіри; годовний біль, запаморочення, нудота, абдомінальний біль.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	БАКТРОБАН™	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Великобританія	Мазь у тубах	2 %	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	БАКТРОБАН™	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Великобританія	Крем у тубах	2 %	1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• Сульфадіазин срібла (Silver sulfadiazine) *,**[1]

Фармакотерапевтична група: D06BA01 - засоби для застосування в дерматології. Хіміотерапевтичні засоби для місцевого застосування з антимікробною дією. Сульфаніламід.

Основна фармакотерапевтична дія: має антимікробну дію на грам(+) і грам(-) мікроби і гриби; активність препарату зумовлена іонами срібла, які вивільняються в рані в результаті помірної дисоціації сульфадіазину срібла, яку доповнює сульфадіазин (сульфаніламід); іони срібла зв'язуються з ДНК бактерій і забезпечують бактеріостатичну і бактерицидну дію і не впливають на клітини шкіри та підшкірних тканин

Показання для застосування ЛЗ: інфіковані опіки, пролежні, виразки ^{БНФ, ВООЗ}, поверхневі рани зі слабкою ексудацією; профілактика інфікування опіків, пролежнів, виразок, невеликих порізів, поверхневих ран, саден, а також при трансплантації шкіри ^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: після очищення поверхні опіку або іншої рани мазь наносять тонким шаром (2-4 мм) на ушкоджену ділянку 1 - 2 р/добу, під стерильну пов'язку або відкритим способом; лікування триває до 3 тижнів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: лейкопенія; подразнення шкіри, свербіж, відчуття печіння, біль при нанесенні, висипи, забарвлення шкіри в сірий колір (аргірія - пігментація, спричинена відкладенням срібла), фотосенсибілізація; дуже рідко поширені - некроз шкіри; не встановлені - гіперпігментація; нудота, блювання, діарея, глосит, біль у суглобах, головний біль, сплутаність свідомості, судоми, анемія, тромбоцитопенія, еозинофілія, медикаментозна гарячка, порушення функції та некроз печінки, інтерстиціальний нефрит і кристалурія.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до сульфадіазину срібла, сульфаніламідів або до будь-якої компоненти препарату; порфірія; недоношені діти, новонароджені і діти у віці до 3 місяців (небезпека виникнення білірубінової енцефалопатії); вагітність і годування груддю.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	АРГЕН	Лабораторія Альдо-Юніон, С.А., Іспанія	Крем у тубах; у банках	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	АРГЕН	Лабораторія Альдо-Юніон, С.А., Іспанія	Аерозоль у балонах	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ДЕРМАЗИН	Салютас Фарма ГмбХ, Німеччина, підприємство компанії Сандоз, Німеччина	Крем у тубах	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

	СУЛЬФАРГИН®	АТ Таллінський фармацевтичний завод, Естонія	Мазь д/зовнішн. застосування у тубах	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ
--	-------------	--	--------------------------------------	-----	----	------------------------

• **Сульфатіазол (Sulfathiazole) ****

Фармакотерапевтична група: D06BA02 - антибактеріальні та хіміотерапевтичні засоби, що застосовуються в дерматології.

Основна фармакотерапевтична дія: протимікробна бактеріостатична дія; сприяє загоєнню ран (опікових, трофічних, гнійних і т.п.), забезпечує ефективний захист ран від інфікування, знімає біль і печіння у рані, скорочує тривалість лікування і час підготовки рани до пересадки шкіри, в багатьох випадках приводить до загоєння рани, що виключає необхідність здійснення трансплантації; має широкий спектр дії відносно грам(+) і грам(-) бактерій; механізмом дії є пригнічення росту і розмноження м/о пов'язаний з конкурентним антагонізмом з параамінобензойною кислотою і пригніченням дигідрооптератсинтези, що приводить до розладу процесу синтезу дигідрофолієвої кислоти.

Показання для застосування ЛЗ: опіки всіх ступенів і різного походження (у тому числі термічні, сонячні, хімічні, електричним струмом, променеві), а також відмороження; пролежні, трофічні виразки гомілок різного генезу (у т.ч. при хр. венозній недостатності, облітеруючому ендартерії, порушеннях кровообігу при ЦД, бешіс і т.д.); гнійні рани, побутові травми (порізи, садна); інфіковані дерматити, простий контактний дерматит, ускладнене імпетиго, мікробна екзема, стрепто- та стафілодермія.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: рекомендовано зовнішнє застосування як відкритим способом, так і з використанням оклюзійних пов'язок; не спричиняє потемніння шкіри та білизни; після хірургічної обробки на рану наносять препарат товщиною 2-3 мм 1-3 р/добу; рана має бути повністю покрита кремом протягом усього періоду лікування; препарат наносять до повного загоєння рани або до моменту, коли поверхня рани буде підготовлена до пересадки шкіри; МДД - 25 г; максимальний курс лікування - 60 днів;

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: шкірні АР; відчуття печії у місці нанесення препарату; зміни з боку крові, характерні для системних сульфаніламідів (лейкопенія), десквамативний дерматит.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до сульфаніламідів; вроджена недостатність глюкозо-6-фосфатдегідрогенази; недоношені діти та новонароджені до 2-х місяців життя (ризик розвитку ядерної жовтяниці); годування груддю.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	АРГОСУЛЬФАН	Фармзавод "Ельфа" А.Т., Польща	крем	2 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Кислота фузидова (Fusidic acid) [1]**

Фармакотерапевтична група: D06AX01 - а/б та хіміотерапевтичні препарати для застосування в дерматології.

Основна фармакотерапевтична дія: бактеріостатична або бактерицидна дія; а/б, що утворюється у процесі росту *Fusidium coccineum*, порушує синтез білка мікробної клітини; справляє потужну антибактеріальну дію на широке коло грам(+) м/о - *Staph. spp.*, *Str. spp.*, *Corynebacterium minutissimum* та *Propionibacterium acnes*, в т.ч. на стафілококи, стійкі до дії пеніциліну, стрептоміцину, левоміцетину, еритроміцину та інших а/б; має властивість діяти через інтактну шкіру; при місцевому застосуванні системна абсорбція незначна.

Показання для застосування ЛЗ: лікування інфекцій шкіри та м'яких тканин, спричинених чутливими до дії препарату м/о: інфіковані рани, фолікуліт, пароніхія, сикоз, еритразма, вульгарні висипання, поверхневі опіки.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: необхідно наносити тонким шаром на уражені ділянки шкіри після видалення некротичних мас 2 - 3 р/добу ^{БНФ} протягом 7 діб, при опіках 2 - 3 рази на тиждень; лікування вульгари необхідно проводити протягом більш тривалого часу - до 14 діб; можна застосовувати під пов'язку.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: реакції гіперчутливості у вигляді почервоніння та свербіжу.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату, діти

Визначена добова доза (DDD): не визначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОВЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ФУЗІДЕРМ®	Фарма Інтернешенал, Йорданія	Мазь у тубах	20 мг/г	№1	24.68	3,10\$
	ФУЗІДЕРМ®	Фарма Інтернешенал, Йорданія	Крем у тубах	20 мг/г	№1	24.68	3,10\$
	ФУЗІДЕРМ®	Фарма Інтернешенал, Йорданія	Гель у тубах	20 мг/г (2%)	№1	25.47	3,20\$
	ФУЗІКУТАН	мібе ГмБХ Арцнайміттель, Німеччина	Крем д/зовнішн. застосування у тубах	2 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ФУЗІКУТАН	мібе ГмБХ Арцнайміттель, Німеччина	Мазь д/зовнішн. застосування у тубах	2 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Метронідазол (Metronidazole) * [1]** (див. п. 17.2.9., п. 17.6.3., п. 17.6.5., п. 17.7.2.4. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: D06BX01 - а/б та хіміотерапевтичні препарати для застосування в дерматології.

Основна фармакотерапевтична дія: антипротозойна, антибактеріальна дія; виявляє ефективність щодо *Trichomonas vaginalis*, *Giardia intestinalis*, *Entamoeba histolytica*, *Lambliia*, а також до облигатних анаеробів – *Bacteroides* spp., *Fusobacterium* spp.; після проникнення в клітину в заєдоді з ДНК, РНК і білками, редує продукцію проміжних сполучень з утворенням неактивних кінцевих інтермедіантів; при місцевому застосуванні чинить противугрову дію. Невсмокується з поверхні шкіри.

Показання для застосування ЛЗ: рожеві вугри (у тому числі постероїдні), вульгарні вугри^{БНФ}, інфекції шкіри, пролежні, опіки, екзема, себорейна екзема, жирна себорея, себорейний дерматит, трофічні виразки нижніх кінцівок (при варикозному розширенні вен, цукровому діабеті), рани, що повільно загоюються, геморої, тріщини заднього проходу, баланопостит, вульвовагініт.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: запалення папул, пустул, еритеми при рожевих і вульгарних вуграх: крем наносять на шкіру тонким шаром та злегка втирають 1 - 2 р/добу^{БНФ}, вранці та ввечері протягом 1 - 2 місяців. З метою зниження ризику місцевого запалення рекомендується робити перерву в 15 - 20 хв між очищенням шкіри та нанесенням крему. Середня тривалість лікування становить 3 - 4 місяці. Баланопостит, вульвовагініт: крем наносити на вогнище ураження статевого члена, крайної плоти, ділянка малих статевих губ, присінок піхви за допомогою ватного тампона або пальців рук, злегка втираючи 1 - 2 рази на добу. Тривалість лікування становить 8 - 10 днів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: алергічні реакції (кропив'янка, шкірні висипи), гіперемія, лущення й печіння шкіри, слъзотеча.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; І триместр вагітності; лактація.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	РОЗАМЕТ	Ядран-Галенська Лабораторія д.д., Хорватія	Крем д/зовнішн. застосування у тубі; у тубі разом з аплікатором	1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

- **Тетрациклін (Tetracyclin)*^[†]** (див. п. 17.2.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: D06AA04 - а/б для місцевого застосування

Основна фармакотерапевтична дія: антибактеріальна (бактеріостатична) дія; а/б широкого спектра дії з групи тетрациклінів; активний щодо *Propionibacterium acnes* (*Corynebacterium acnes*), грам(+) (*Str. spp.*, *Staph. spp.*, *Haemophilus influenzae*, *Listeria spp.*, *Bacillus anthracis*) та грам(-) м/о (*Neisseria gonorrhoeae*, *Bordetella pertussis*, *E.coli*, *Enterobacter spp.*, *Klebsiella spp.*, *Salmonella spp.*, *Shigella spp.*), а також *Rickettsia spp.*, *Chlamidia spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Treponema spp.*; стійкі до препарату *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus spp.*, *Serratia spp.*, більшість штамів *Bacteroides spp.* та грибів, дрібні віруси.

Показання для застосування ЛЗ: фурункульоз, екземи інфіковані, вугревий висип, фолікуліт.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: місцево дорослим та дітям віком від 11 років препарат наносять тонким шаром безпосередньо на уражену ділянку шкіри 1-2 р/добу; тривалість лікування від декількох днів до 2-3 тижнів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР - свербіж, легке печіння, почервоніння шкіри; фотосенсибілізація.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату, грибкові захворювання, дитячий вік до 11 років.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ТЕТРАЦИКЛІН	ВАТ "Нижфарм", м. Нижній Новгород, Російська Федерація	мазь	3%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

- **Хлорамфенікол (Chloramphenicol)*,^{** [†]}** (див. п. 17.2.8. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: D06AX02 - а/б для місцевого застосування.

Основна фармакотерапевтична дія: антибактеріальна (бактеріостатична) дія; активний проти більшості грам(+) і грам(-) бактерій; впливає на збудників стійких до а/б групи пеніциліну, стрептоміцину, сульфаніламідів; стійкість до хлорамфеніколу розвивається повільно; механізм протимікробної дії обумовлений здатністю порушувати процеси синтезу білка; при зовнішньому застосуванні препарат погано проникає через неушкоджену шкіру і слизові оболонки, тому резорбтивна дія слабка.

Показання для застосування ЛЗ: опіки, порізи, тріщини шкіри, отити та інші захворювання, ускладненні гнійною патологією.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: рекомендовано змазувати уражені поверхні шкіри (можна застосовувати під оклюзійну пов'язку); тривалість застосування залежить від характеру патологічного процесу, його вираженості, досягнутого ефекту; при гнійних отитах препарат закачують у зовнішній слуховий прохід (по 2 - 3 краплі).

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: при тривалому застосуванні - порушення з боку картини крові, функцій печінки і нирок, розвиток дисбактеріозу, подразнення шкіри, слизових оболонок, місцеві АР (висипи, свербіж, почервоніння і набряклість тканин).

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату, дефіцит ферменту глюкозо-6-фосфатдегідрогенази, г. інтермітуюча порфірія, захворювання шкіри (псоріаз, екзема, грибкові ураження), період вагітності та годування груддю.

Визначена добова доза (DDD): невизначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОБЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ЛЕВОМІЦЕТИН	ЗАТ "Ліки Кіров оградщини", м. Кіров оград, Україна	р-н для зовнішн. застосування, спиртовий у фл.	0,25 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛЕВОМІЦЕТИН	ТОВ "Фармацевтична фабрика", м. Івано-Франківськ, Україна	р-н для зовнішн. застосування, спиртовий у фл.	0,25 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛЕВОМІЦЕТИН	БАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", м. Тернопіль/ТОВ "Тернофарм", м. Тернопіль, Україна/Україна	р-н для зовнішн. застосування, спиртовий у фл.	0,25 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛЕВОМІЦЕТИНУ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 0,25%	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика", м. Київ, Україна	р-н для зовнішн. застосування, спиртовий у фл.	0,25 %	№1	2.50	
	ЛЕВОМІЦЕТИНУ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 0,25%	БАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	р-н для зовнішн. застосування, спиртовий у фл.	0,25 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛЕВОМІЦЕТИНУ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 1%	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м. Запоріжжя, Україна	р-н для зовнішн. застосування, спиртовий у фл.	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СИНТОМІЦИН	БАТ "Лубнифарм", м.Лубни, Полтавська обл., Україна	лінімент, у тубах	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СИНТОМІЦИН	БАТ "Хімфармзавод "Червона зірка", м. Харків, Україна	лінімент для зовнішн. застосування, у тубах	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СИНТОМІЦИН	БАТ "Хімфармзавод "Червона зірка", м. Харків, Україна	лінімент для зовнішн. застосування, у тубах	10 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
II.	СИНТОМІЦИН	БАТ "Нижфарм", м. Нижній Новгород, Російська Федерація	лінімент для зовнішн. застосування, у тубах	10 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Сульфаніламід (Sulfanilamide) ****

Фармакотерапевтична група: D06BA06 - хіміотерапевтичні засоби для місцевого застосування. Сульфаніламід.

Основна фармакотерапевтична дія: протимікробна дія; як і інші сульфаніламідів, порушує утворення в м/о факторів росту - фолієвої, дегідрофолієвої кислот, інших сполук, що містять у своїй молекулі параамінобензойну кислоту; чинить бактеріостатичну дію на стрептококи та інші м/о

Показання для застосування ЛЗ: виразки, опіки, тріщини, рани, піодермії, бешихове запалення та інші патологічні гнійно-запальні процеси шкіри.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: рекомендовано наносити тонким шаром на уражену поверхню відкритим способом або під марлеву пов'язку; кількість аплікацій на добу, тривалість застосування коригують залежно від характеру захворювання та досягнутого терапевтичного ефекту; дітям до 6 років призначати з обережністю.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР (дерматити, кропив'янка).

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до сульфаніламідів та інших компонентів препарату, ниркова недостатність, г. порфірія, період вагітності та годування груддю.

Визначена добова доза (DDD): не визначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОВЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	СТРЕПТОЦИД	БАТ "Лубнифарм", м.Лубни, Полтавська обл., Україна	Мазь д/зовнішн. застосування у тубах по 25 г	10 %	№1	2.80	
	СТРЕПТОЦИД	БАТ "Лубнифарм", м.Лубни, Полтавська обл., Україна	Мазь д/зовнішнього застосування у банках по 25 г	10 %	№1	4.00	
	СТРЕПТОЦИДОВА МАЗЬ 10 %	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м.Запоріжжя, Україна	Мазь у тубах або у контейнерах	10 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

СТРЕПТОЦИДОВА МАЗЬ 10%	БАТ "Тернопільська фарм. фабрика", м. Тернопіль/ТОВ "Тернофарм", м. Тернопіль, Україна	Мазь в банках; в тубах 20 г; 25 г; 25 г	10 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ
СТРЕПТОЦИДОВА МАЗЬ 5 %	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м. Запоріжжя, Україна	Мазь у тубах або у контейнерах	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ

• **Ретапамулін (Retapamulin)**

Фармакотерапевтична група: D06AX13 - дерматологічні засоби. А/б для місцевого застосування

Основна фармакотерапевтична дія: є синтетичним похідним речовини плевомутиліну, що була ізольована шляхом ферментації з *Clitopilus passeckerianus*; селективно інгібує синтез бактеріального білка шляхом взаємодії з субодиною бактеріальної рибосоми, яка є, у певному відношенні, відмінною від інших а/б, що взаємодіють з рибосомою; інгібує синтез бактеріального протеїну різноманітними механізмами; проявляє активність проти більшості штамів таких поширених патогенних м/о шкіри та підшкірних тканин, як *Staphylococcus aureus* та *Staphylococcus pyogenes*. Однак менш ефективний щодо деяких метицилінрезистентних штамів *Staphylococcus aureus*; чинить бактеріостатичну дію щодо *Staphylococcus aureus* та *Staphylococcus pyogenes*

Показання для застосування ЛЗ: місцеве лікування бактеріальних інфекцій шкіри та підшкірних тканин: імпетиго; інфіковані травматичні ураження (невеликі рвані, абразивні або захиті рани)

Спосіб застосування та дози ЛЗ: лише для зовнішнього місцевого застосування. Тонкий шар мазі слід наносити на уражену ділянку 2 р/день протягом 5 днів; на оброблену маззю ділянку шкіри можна накладати пов'язку. Ефективність та безпека застосування препарату не встановлені при: кількості уражень при імпетиго понад 10 см² та загальній площі уражень понад 100 см²; при вторинних інфікованих травматичних ураженнях, що мають довжину понад 10 см або загальну площу ураженої поверхні понад 100 см².

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: подразнення у місці застосування, включаючи печіння; свербіж; біль, еритема; контактний дерматит

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до ретапамуліну або до іншого компонента препарату

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	АЛЬТАРГО™	Глаксо Оперейшнс ЮК Лімітед, Великобританія	Мазь у тубах	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

Комбіновані препарати

• **Неоміцину сульфат + Бацитрацин цинку (Neomycin sulphate + Bacitracin Zink) ** [7]**

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	БАНЕОЦИН	Мерк КраА & Ко. Верк Шпіттал (виробн. продукції in bulk, пакування)/Сандоз ГмбХ (в ідповідальн. за випуск серії), Австрія/Австрія	мазь у тубах		№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	БАНЕОЦИН	Фармацойтіше Фабрік Монтавіт ГесмбХ (виробник продукції in bulk, пакування)/Сандоз ГмбХ (в ідповідальн. за випуск серії), Австрія/Австрія	пор. наскірний у контейнерах		№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Хлорамфенікол + Метилурацил (Chloramphenicol + Methyluracil) ** [7]**

Визначена добова доза (DDD): не визначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОБЦ.

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ЛЕВОМЕКОЛЬ	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м. Запоріжжя, Україна	Мазь для зовнішн. застосування		№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЛЕВОМЕКОЛЬ	БАТ "Фармак", м. Київ, Україна	мазь у тубах по 40 г	7,5 мг/40 мг	№1	4.40	
	ЛЕВОМЕКОЛЬ	БАТ "Лубнифарм", м. Лубни, Полтавська обл., Україна	мазь у тубах по 25 г	0,75 г/4 г	№1	4.70	
	ЛЕВОМЕКОЛЬ	ЗАТ НВЦ "Борщагівський ХФЗ", м. Київ, Україна	мазь у тубах по 40 г		№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЛЕВОМЕКОЛЬ	ЗАТ НВЦ "Борщагівський ХФЗ", м. Київ, Україна	мазь у тубах по 30 г		№1	4.30	

	ЛЕВОМЕКОЛЬ	БАТ "Хімфармзавод "Червона зірка", м. Харків, Україна	Мазь для зовнішнього застосування у тубах		№1	відсутня у реєстрі ОБЦ
II.	ЛЕВОМЕКОЛЬ	БАТ "Нижфарм", м.Нижній Новгород, Російська Федерація	мазь у тубах		№1	відсутня у реєстрі ОБЦ

• **Кислота мефенамінова + Вінілін (Mefenamic acid + Vinilin) ** [П]**

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	МЕФЕНАТ	БАТ "Фармак", м. Київ, Україна	мазь у тубах по 15г, 40г, 80г		1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Цетримід + Бензалконію хлорид (Cetrimide + Benzalconium chloride) ****

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ДРАПОЛЕН™	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А., Польща	крем у тубах		№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

9.1.3. Протигрибкові засоби для топічного застосування

• **Біфоназол (Bifonazole) ** [П]**

Фармакотерапевтична група: D01AC10 - протигрибкові засоби для зовнішнього застосування.

Основна фармакотерапевтична дія: протигрибковий препарат широкого спектру; порушує синтез ергостерину, який входить до складу кліткової мембрани грибів; активний щодо дерматофітів, дріжджів, пліснявих та інших грибків (*Malassezia furfur*, *Corynebacterium minutissimum*, *Candida albicans*, *Trichophyton*, *Microsporon*).

Показання для застосування ЛЗ: дерматомікози, викликані дерматофітами, дріжджами, пліснявими та іншими грибами (мікози стоп, кистей, гладкої шкіри та складок шкіри; різнобарвний лишай, поверхневі кандидози); еритразма.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: наносити 1 р/добу ввечері перед сном тонким шаром на уражену поверхню шкіри і втирати; разова доза з розрахунку на площу поверхні розміром з долоню становить стовпчик довжиною близько 1 см крема; тривалість лікування при мікозах стопи і простору між пальцями стопи - 3 тижні; при мікозах гладкої шкіри, кисті і складок шкіри - 2-3 тижні; при різнобарвному лишаї і еритразмі - 2 тижні; при поверхневих кандидозах - 2-4 тижні.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: місцеві реакції - легке почервоніння, подразнення шкіри, в окремих випадках - контактні дерматити, екзема, свіж, сухість шкіри, печіння і поколювання, АР.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до біфоназолу; АР на допоміжні речовини препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	БІФОНАЛ-ЗДОРОВ'Я	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м. Харків, Україна	гель у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
II.	БІФУНАЛ®	Балканфарма-Разград АТ, Болгарія	крем у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КАНЕСПОР	Байер Шерінг Фарма АГ/Керн Фарма С.Л., Німеччина/Іспанія	крем у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	МІКОСПОР®	Байер Хелскер АГ/Керн Фарма С.Л./Байер АГ, Німеччина/Іспанія/Німеччина	крем у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Клотримазол (Clotrimazole) *, ** [П]**

Фармакотерапевтична група: D01AC01 - протигрибкові препарати для лікування захворювань шкіри. Похідні імідазолу.

Основна фармакотерапевтична дія: належить до групи протигрибкових засобів широкого спектра дії: діє на дерматофіти, бластоміцети, гіфоміцети та диморфні грибки; має переважно фунгістатичну дію; механізм дії препарату полягає у блокуванні синтезу нуклеїнових кислот, протеїнів та ергостеролу у клітинах грибів, результатом чого є ушкодження клітинної оболонки та загибель грибкових клітин.

Показання для застосування ЛЗ: інфекції шкіри, спричинені дерматофітами, дріжджовими грибами ^{БНФ, ВООЗ} або коринебактеріями; кандидозний вульвіт ^{БНФ} та кандидозний баланіт

Спосіб застосування та дози ЛЗ: тонкий шар мазі наноситься на уражену ділянку шкіри 1-3 р/добу ^{БНФ, ВООЗ} до зникнення симптомів патологічного процесу та негативних мікологічних досліджень; загальна тривалість лікування кандидозного вульвіту та баланіту (зовнішні статеві органи і промежину у жінок або голову статевих членів і крайню плоть у чоловіків) становить 1 - 2 тижні; дерматомікози - 3-4 тижні; еритразма - 2-4 тижні; різнобарвний лишай - 1-3 тижні.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: місцеві реакції - почервоніння, пухирі, дискомфорт/біль, набряк, подразнення, лущення, свербіж, висипання, печіння/відчуття жару; АР.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату.

Визначена добова доза (DDD): не визначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОБЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	КЛОТРИМАЗОЛ	ЗАТ НВЦ "Борщагівський ХФЗ", м. Київ, Україна	Мазь у тубах по 25 г	1%	№1	7.30	
	КЛОТРИМАЗОЛ	ЗАТ НВЦ "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", м. Київ, Україна	Р-н д/зовнішн. застосув. у фл. по 25 мл	1%	№1	6.50	
	КЛОТРИМАЗОЛ-ФІТОФАРМ	ВАТ "Фітофарм", м. Артемівськ, Донецька обл., Україна	Мазь д/зовнішн. застосув. у тубах по 15 г	1%	№1	8.00	
	КЛОТРИМАЗОЛ-ФІТОФАРМ	ВАТ "Фітофарм", м. Артемівськ, Донецька обл., Україна	Мазь д/зовнішн. застосув. у тубах по 25 г			10.50	
II.	КАНДІБЕНЕ	Меркле ГмбХ, Німеччина	Крем у тубах по 30 г	1 %	№1	17.69	1,55€
	КАНДІД	Гленмарк Фармасьютікалз ЛТД., Індія	Порошок д/зовнішн. застосув. у фл.	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	КАНДІД	Гленмарк Фармасьютікалз ЛТД., Індія	Р-н д/зовнішнього застосув., у фл.	10 мг/1мл	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	КАНДІД	Гленмарк Фармасьютікалз ЛТД., Індія	Крем, у тубах	10 мг/1мл	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	КАНДІД	Гленмарк Фармасьютікалз ЛТД., Індія	Порошок нашірний, у фл.	10 мг/г	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	КАНЕСТЕН®	Байер Хелскер АГ/Керн Фарма С.Л., Німеччина/Іспанія	Крем д/зовнішн. застосув. у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	КАНЕСТЕН®	Керн Фарма С.Л., Іспанія	Крем у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	КЛОТРИМАЗОЛ	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютікалз С.А., Польща	Крем у тубах по 20 г	1%	№1	2.70	0,34\$
	КЛОТРИМАЗОЛ	БЕЛКО ФАРМА, Індія	Мазь у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	КЛОТРИМАЗОЛ	Еlegant Індія, Індія	Крем у тубах по 15 г	1%	№1	6.75	0,85\$
	КЛОТРИМАЗОЛ	Сінмедик Лабораторіс, Індія	Мазь у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Еконазол (Econazole) ****

Фармакотерапевтична група: D01AC03 - протигрибкові препарати для місцевого застосування.

Основна фармакотерапевтична дія: бактерицидна та фунгіцидна дія; похідне імідазолу; блокує синтез ергостеролу, що регулює проникність клітинної стінки грибів; активний щодо дерматофітів *Trichophyton* spp., *Microsporum* spp., *Epidermophyton* spp., дріжджоподібних грибів роду *Candida* spp., а також *Malassezia furfur* (*Pitysporum orbiculare*), що спричинює висівкоподібний лишай, і *Corynebacterium minutissimum*, деяких грам(+) бактерій (*Str.* spp., *Staph.* spp., *Nocardia minutissima*).

Показання для застосування ЛЗ: дерматомікози ніг та інших ділянок шкіри, спричинені чутливими до препарату грибами^{БНФ}, включаючи ускладнені суперінфекцією грампозитивними бактеріями (кандидози шкіри, різнобарвний лишай^{БНФ}, оніхомікози, мікози слухового каналу).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: крем наносять на уражені ділянки шкіри тонким рівним шаром 2 р/добу^{БНФ} (вранці і ввечері); при лікуванні оніхомікозів крем слід наносити під оклюзійну пов'язку^{БНФ}; тривалість лікування - 2 тижні; гель наносять тонким шаром 1-2 р/добу^{БНФ}, тривалість лікування - 2-4 тижні; лікування висококератинізованих ділянок шкіри (стопа) може тривати 1,5 місяця.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: місцево - контактний дерматит, печіння, свербіж, подразнення і гіперемія шкіри, сухість, кропив'янка, пухирі, ексфоліативні зміни шкіри, біль, гіполігментація, шкірний висип, атрофія шкіри; реакції гіперчутливості.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до похідних імідазолу; діти до 16 років.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
--	---------------	-----------------	---------------	-----------	----------------------	----------------	----------------

I.	ЕКОНАЗОЛ	ВАТ "Хімфармзавод "Червона зірка", м. Харків, Україна	Гель у тубах	10 мг/г	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ
II.	ЕКОДАКС®	Юнік Фармасьютікал Лабораторіз (в ідділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармасьютікалз Лтд), Індія	Крем у тубах	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ

- **Кетоконазол (Ketoconazole) ** [П]** (див. п. 17.4.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: D01AC08 - протигрибкові препарати для місцевого застосування.

Основна фармакотерапевтична дія: фунгіцидна, фунгістатична дія; синтетичне похідне імідазолдіоксолану; активний щодо дерматофітів (*Trichophyton* spp., *Epidemophyton floccosum*, *Microsporum* spp.), дріжджів (*Candida* spp., *Pityrosporum* spp., *Torulopsis*, *Cryptococcus* spp.), диморфних і вищих грибів (зуїцетів), менш чутливі до препарату *Aspergillus* spp., *Sporothrix schenckii*, деякі *Dematiaceae*, *Mucor* spp. і інші *Фукоміцети*, за винятком *Entomophthrales*; також активний щодо грам(+) коків (*Staph.* spp., *Str.* spp.); механізм дії полягає в інгібуванні біосинтезу ергостеролу і зміні ліпідного складу мембрани грибів; усуває лущення і свербіж, розвиток вторинної резистентності під час лікування дотепер не спостерігався; при місцевому застосуванні не виявляє системної дії.

Показання для застосування ЛЗ: інфекції шкіри^{БНФ} і нігтів, що викликані^{БНФ} чутливими до препарату дерматофітами та/або дріжджоподібними грибами^{БНФ} (дерматомікоз гладкої шкіри, пахова епідермофітія, епідермофітія кистей і стоп, оніхомікоз, пароніхії, викликаний кандидами, висівкоподібний лишай, себорейний дерматит^{БНФ}, фолікуліт, що викликаний *Pityrosporum ovale*, хр. кандидоз шкіри); профілактика грибкових уражень шкіри у пацієнтів з високим ризиком їх розвитку; грибкові захворювання шкіри волосистої частини голови, (лупа^{БНФ}, себорейний дерматит, висівкоподібний лишай - лікування і профілактика).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: при дерматомікозі гладкої шкіри, паховій епідермофітії, епідермофітії кистей і стоп, кандидозі шкіри і висівкоподібному лишаї препарат наносять на уражену ділянку шкіри, а також на ділянку, що безпосередньо прилегає до неї, 1 р/добу; при себорейному дерматиті крем наносять на уражену ділянку 1-2 р/добу (залежно від тяжкості ураження шкіри); лікування слід продовжувати протягом декількох днів після зникнення всіх симптомів захворювання або одержання негативних результатів мікологічного обстеження; середня тривалість лікування кремом при дерматомікозі гладкої шкіри становить 3-4 тижні, при паховій епідермофітії - 2-4 тижні, при епідермофітії кистей і стоп - 4-6 тижнів, при висівкоподібному лишаї - 2-3 тижні, при кандидозі шкіри - 2-3 тижні, при себорейному дерматиті - 2-4 тижні; шампунь з теплою водою наносять на волосяну частину голови і залишають на 3 - 5 хв, після чого змивають; для лікування себорейного дерматиту шампунь застосовують 2 рази на тиждень протягом 2 - 4 тижнів; при висівкоподібному лишаї шампунь застосовують 1 р/добу, курс лікування складає 5 днів^{БНФ}; для профілактики висівкоподібного лишаю шампунь застосовують 1 р/добу протягом 3 діб^{БНФ}; себорейного дерматиту та лупи - 1 раз на 1 - 2 тижні.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: місцеві - відчуття печіння, свербіж, подразнення шкіри; бульозний висип, контактний дерматит, лущення або липкість шкіри; алопеція; прояви медикаментозної алергії.

Противопоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату.

Визначена добова доза (DDD): не визначена, вказана ціна упаковок, заявлена в реєстрі ОБЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	КЕТОДІН	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна", м. Вінниця, Україна	крем у тубах	20 мг/г	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЕТОЗОРАЛ®-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	крем у тубах	20 мг/г	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЕТОЗОРАЛ®-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	шампунь, у фл. по 100 г	20 мг/г	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЕТОЗОРАЛ®-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	шампунь, у фл. по 60 г	20 мг/г	№ 1	24.90	
	КЕТОКОНАЗОЛ-ФІТОФАРМ	ВАТ "Фітофарм", м. Артемівськ, Донецька обл., Україна	крем д/зовнішн. застосув. по 15 г	2%	№ 1	18.00	
	КЕТОКОНАЗОЛ-ФІТОФАРМ	ВАТ "Фітофарм", м. Артемівськ, Донецька обл., Україна	крем для зовнішн. застосув. по 25 г	2 %	№1	29.00	
II.	ДЕРМАЗОЛ®	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД., Індія	шампунь	2 %	№ 1 або 20/№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДЕРМАЗОЛ®	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД., Індія	крем для зовнішн. застосув. у тубах	20 мг/г	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕБЕРСЕПТ	Фармацевтична лабораторія "БРОС ЛТД", Греція	шампунь у фл.	2%	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЕНАЗОЛ®	Фарма Інтернешенал, Йорданія	шампунь, у фл.	20 мг/1 г	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	НІЗОРАЛ®	Янссен Фармацевтика Н.В., Бельгія	шампунь у фл.	20 мг/г	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

	НІЗОРАЛ®	Янссен Фармацевтика Н.В., Бельгія	крем у тубах	20 мг/г	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ПЕРХОТАЛ	Джепак Інтернешнл, Індія	шампунь у фл.	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ
	ПЕРХОТАЛ	Джепак Інтернешнл, Індія	шампунь у фл.	2 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ

- **Ізоконазол (Isconazole)**

Фармакотерапевтична група: D01AC05 - протигрибковий засіб для місцевого застосування.

Основна фармакотерапевтична дія: протигрибкова дія; має широкий протимікробний спектр дії; ефективний до дерматофітів, дріжджів, дріжджоподібних грибків (включаючи збудник різнобарвного лишая), пліснявих грибків, а також до збудника еризматизму; швидко проникає в товщу шкіри; максимальна концентрація в шкірі досягається вже через 1 год та підтримується протягом не менше 7 год; зняття рогового шару перед нанесенням призводило до підвищення рівня ізоконазолу в шкірі приблизно в 2 рази; рівень речовини у роговому шарі та в епідермісі перевищував мінімальну концентрацію, що має інгібуючу та протигрибкову дію на найбільш важливі патогенні м/о (дерматофіти, плісняві гриби та дріжджі) у декілька разів та досягав ці параметри у дермісі; не інактивується в шкірі шляхом метаболізму.

Показання для застосування ЛЗ: грибкові інфекції на поверхні шкіри, грибкові захворювання стоп (мікози стоп), рук, пахово-трихофітія, грибкові інфекції у ділянці статевих органів, еризматизм.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: наносити 1 р/добу на уражені ділянки шкіри; лікування проводити протягом 2 - 3 тижнів, при інфекціях, які важко піддаються лікуванню (перш за все, при ураженні міжпальцевої ділянки), лікування слід продовжити до 4 тижнів; термін лікування можна збільшувати; для уникнення рецидивів після клінічного вилікування слід продовжити лікування ще упродовж 2 тижнів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: місцеві реакції - свербіж, печіння, еритема або утворення везикул, АР.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ТРАВОГЕН®	Інтендіс Ману фактурінг С.п.А., Італія, підрозділ компанії Шерінг АГ, Німеччина/Інтендіс Ману фактурінг С.п.А., Італія, підрозділ компанії Байер Шерінг Фарма АГ, Німеччина, Італія/Німеччина/Італія/Німеччина	Крем у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

- **Метиленовий Синій (Methylenblau) * ** [Г]**

Фармакотерапевтична група: D08AX10 - антисептичні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: антисептичний засіб, барвник активний до грам(+) бактерій.

Показання для застосування ЛЗ: блефарити, піодермії, опіки, інші гнійно-запальні процеси шкіри.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: р-н наноситься на уражену поверхню шкіри, охоплюючи при порушенні її цілісності навколишні здорові тканини; тривалість лікування залежить від тяжкості та перебігу захворювання.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; діти до 1 року.

Визначена добова доза (DDD): не визначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОБЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	МЕТИЛЕНОВИЙ СИНІЙ	Одеське ВХФП "Біостимулятор" у формі ТОВ, м. Одеса, Україна	Р-н д/зовнішн. застосув. спиртовий у фл.	10 мг/мл	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	МЕТИЛЕНОВИЙ СИНІЙ	ВАТ "Вітаміни", м. Умань, Черкаська обл., Україна	Р-н д/зовнішн. застосув., спиртовий у фл.	1%	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	МЕТИЛЕНОВИЙ СИНІЙ	ВАТ "Монфарм", м. Монастирище, Черкаська обл. Україна	Р-н д/зовнішн. застосув., спиртовий у фл. по 10 мл	1 %	№1	6.00	
	МЕТИЛЕНОВИЙ СИНІЙ	ВАТ "Монфарм", м. Монастирище, Черкаська обл. Україна	Р-н д/зовнішн. застосування, спиртовий у фл. по 20 мл	1 %	№ 1	8.50	

- **Міконазол (Miconazole) * ** [Г]**

Фармакотерапевтична група: D01AC02 - протигрибкові засоби для місцевого застосування, похідні імідазолу.

Основна фармакотерапевтична дія: протигрибкова дія; пригнічує біосинтез ергостеролу та змінює ліпідний склад мембрани, що призводить до загибелі клітини гриба; активний відносно дерматофітів (*Trichophyton rubrum*, *Trichophyton mentagrophytes*, *Epidermophyton floccosum*, *Microsporum canis*); дріжджових та дріжджоподібних грибів (*Candida albicans* та ін.); інших патогенних грибів (*Malassezia furfur*, *Aspergillus niger*, *Penicillium crustaceum* та ін.); виявляє також

бактерицидну дію, більш виражену щодо грам(+) бактерій, таких як стафілококи, стрептококи і Actinomyces israelii (види Nocardia і Streptomyces, мінімальна інгібуєча концентрація становить 0,1 - 10 мкг/мл); має помірну гіперосмолярну активність, внаслідок чого виявляє антиексудативну дію; при місцевому застосуванні практично не всмоктується у системний кровообіг.

Показання для застосування ЛЗ: мікози шкіри, спричинені дерматофітами, дріжджовими^{БНФ, ВООЗ}, дріжджоподібними пліснявими грибами та іншими, мікози ступнів, шкіри і шкірних складок, поверхневий кандидоз, різнобарвний лишай, еритразма, змішані грибово-бактеріальні ураження шкіри і нігтів, оніхомікози; вульвовагінальний кандидоз.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: препарат наносять тонким шаром на ретельно висушені уражені ділянки шкіри 2 р/добу^{БНФ} і втирають в шкіру, охоплюючи невелику ділянку навколо ураженої поверхні; тривалість застосування може становити від 2 до 6 тижнів; для профілактики рецидиву, лікування слід продовжувати ще протягом 1 - 2 тижнів після зникнення усіх симптомів захворювання; при лікуванні оніхомікозів^{БНФ, ВООЗ} після попереднього відшарування ураженої нігтьової пластини препарат наносять тонким шаром на нігтьове ложе 1 - 2 р/добу^{БНФ, ВООЗ} із подальшим накладанням оклюзійної пов'язки; лікування здійснюють протягом тривалого періоду, до остаточного формування нового нігтя. При вульвітах гель наносять на уражену ділянку 2 р/добу.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР, реакції гіперчутливості (почервоніння, печіння або поколювання); контактний дерматит, еритема.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; вагітність (II та III триместри); діти до 12 років.

Визначена добова доза (DDD): не визначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОВЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	МІКОГЕЛЬ	БАТ "Київ медпрепарат", м. Київ, Україна	Гель у тубах по 15 г	20 мг/г	№1	9.71	
	МІКОНАЗОЛ-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	Крем у тубах по 30 г			відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МІКОНАЗОЛ-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	Крем у тубах по 15 г	20 мг/г	№1	10.00	
II.	МІКОНАЗОЛ	Елегант Індія, Індія	Крем у тубах	2 %	№1	8.73	1,10\$

- **Ністатин (Nystatin) ***, **^[П] (див. п. 17.4.1. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: D01AA01 - протигрибкові препарати для зовнішнього застосування.

Основна фармакотерапевтична дія: протигрибкова дія; а/б полієнові групи; діє на патогенні гриби й особливо на дріжджоподібні гриби роду Candida, а також на аспергіли; відносно бактерій неактивний; має помірну гіперосмолярну активність, внаслідок чого виявляє антиексудативну дію.

Показання для застосування ЛЗ: лікування захворювань шкіри спричинених грибами роду Candida^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: наносити тонким шаром на уражені ділянки шкіри 1 - 2 р/добу протягом 7 - 10 днів^{БНФ}; при хр. рецидивуючих та генералізованих кандидомікозах проводять повторні курси лікування з перервами між ними 2 - 3 тижні.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР: свербіж шкіри, висипи, гарячка, озноб.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	НІСТАТИНОВА МАЗЬ	БАТ "Лубнифарм", м. Лубни, Полтавська обл., Україна	мазь у тубах	100000 Од/г	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Кислота саліцилова (Salicylic Acid) ***, **^[П]

Фармакотерапевтична група: D01AE12 - дерматологічні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: при місцевому застосуванні виявляє слабку антисептичну, а також подразнювальну, відволікаючу дію; викликає набряк і розм'якшення рогового шару шкіри, який поступово знебарвлюється і легко знімається з поверхні шкіри великими пластами; пригнічує секрецію сальних і потових залоз; у низьких концентраціях виявляє кератопластичну, а у високих - кератолітичну дію.

Показання для застосування ЛЗ: інфекційні ураження шкіри, жирна себорея, свербіж шкіри, попрілість, ороговіння шкіри^{ВООЗ}, звичайні вугрі^{БНФ}, піодермія, пітливість, псоріаз^{БНФ}, дискератоз, іхтіоз, бородавки, мозолі^{БНФ}, червоний волоссяний лишай Девержи.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: р-н застосовувати зовнішньо 2 - 3 р/добу; при псоріазі, червоному волоссяному лишаї Девержи, іхтіозі, себорей застосовують 2% мазь 2-3 р/добу, а при вираженому запаленні її розбавляють вазеліном у співвідношенні 1:2 - 1:4 і застосовують 1-2 р/добу; для лікування мозолів та ороговіlostей шкіри застосовують 10 % мазь; тривалість курсу лікування від 6 до 20 днів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР, симптоми подразнення шкіри (печіння, свербіж).

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату.

Визначена добова доза (DDD): не визначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОВЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
--	---------------	-----------------	---------------	-----------	----------------------	----------------	----------------

I.	САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	ЗАТ "Ліки Кіров оградщини", м. Кіров оград, Україна	Р-н для зовнішн. застосуван. спиртовий у фл. по 40 мл	1%	№1	1.97	
	САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян", с.Немиринці, Ружинський р-н, Житомирська обл., Україна	Р-н для зовнішн. застосуван. спиртовий у фл.	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	ТОВ "Фармацевтична фабрика", м. Івано-Франківськ, Україна	Р-н для зовнішн. застосуван. спиртовий у фл.	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика", м. Житомир, Україна	Р-н для зовнішн. застосуван. спиртовий у фл.	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м. Запоріжжя, Україна	Р-н для зовнішн. застосуван. спиртовий у фл.	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	БАТ "Фармак", м. Київ, Україна	Р-н на шкірний, спиртовий у фл. по 25 мл	20 мг/мл	№1	2.70	
	САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	БАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", м. Тернопіль/ТОВ "Тернофарм", м. Тернопіль, Україна/Україна	Р-н для зовнішн. застосування, спиртовий у фл.	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	БАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", м. Тернопіль/ТОВ "Тернофарм", м. Тернопіль, Україна/Україна	Р-н для зовнішн. застосуван. спиртовий у фл.	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	Комунальне підприємство "Луганська обласна Фармація", Фармацевтична фабрика, м. Луганськ, Україна	р-н на шкірний, спиртовий у фл. по 40 мл	1%	№1	2.35	
	САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	ЗАТ "Фармнатур", м. Одеса, Україна	Р-н для зовнішн. застосуван. спиртовий у фл.	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	САЛІЦИЛОВА КИСЛОТА	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика", м. Київ, Україна	Р-н для зовнішн. застосуван. спиртовий у фл.	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	САЛІЦИЛОВА МАЗЬ	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м. Запоріжжя, Україна	мазь у контейнерах	2%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	САЛІЦИЛОВА МАЗЬ	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м. Запоріжжя, Україна	мазь у контейнерах	5%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	САЛІЦИЛОВА МАЗЬ	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м. Запоріжжя, Україна	мазь у контейнерах	10%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	САЛІЦИЛОВОЇ КИСЛОТИ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ	БАТ "Фітофарм", м. Артемівськ, Донецька обл., Україна	р-н для зовн. застосування, спиртовий у фл. по 40 мл	1%		2.58	
II.	ГЕМОЗОЛЬ	Виробниче Фармацевтичне Підприємство "ГЕМІ", Польща	мазь у коробочці	500г/1г	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Тербінафін (Terbinafine)** ** [П]

Фармакотерапевтична група: D01AE15 - протигрибкові препарати для місцевого застосування.

Основна фармакотерапевтична дія: фунгіцидна, фунгістатична дія; являє собою аліламін і має широкий спектр дії проти грибкових інфекцій шкіри, волосся і нігтів, спричинених такими дерматофітами, як *Trichophyton* (наприклад *T. rubrum*, *T. mentagrophytes*, *T. verrucosum*, *T. tonsurans*, *T. violaceum*), *Microsporum* (наприклад *Microsporum canis*), *Epidermophyton floccosum* і дріжджі роду *Candida* (наприклад *Candida albicans*) та *Pityrosporum*; у низьких концентраціях виявляє фунгіцидну дію відносно дерматофітів, пліснявих і деяких диморфних грибів; специфічно пригнічує ранній етап біосинтезу стеринів у клітині гриба, що приводить до дефіциту ергостеролу і до внутрішньоклітинного накопичення сквалену, що викликає загибель клітини гриба; при застосуванні внутрішньо препарат накопичується в шкірі, волосі і нігтях у концентраціях, що забезпечують фунгіцидну дію.

Показання для застосування ЛЗ: грибкові інфекції шкіри^{БНФ}, спричинені такими дерматофітами, як *Trichophyton* (наприклад *T. rubrum*, *T. mentagrophytes*, *T. verrucosum*, *T. violaceum*), *Microsporum canis* і *Epidermophyton floccosum*, різнобарвний лишай (*Pityriasis versicolor*), що спричиняється *Pityrosporum orbiculare* (також відомий під назвою *Malassezia furfur*); оніхомікоз, спричинений грибами-дерматофітами; мікози волосистої частини голови.; грибкові ураження стоп, „стопа атлета“; пахова дерматофітія («свербіж жокея»); дерматофітія тулуба («стригучий лишай»); кандидоз шкіри, спричинений грибами роду *Candida*, зазвичай *Candida albicans*.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: препарат можна застосовувати 1 - 2 р/добу^{БНФ}, залежно від показань; препарат наносити на уражені ділянки у кількості, яка достатня для їх ретельного зволоження, і, крім того, наносити на прилеглі ділянки як ураженої, так і інтактної шкіри; тривалість лікування і кратність застосування: - дерматоікоз стоп - 1 тиждень

БНФ 1 р/добу; кандидоз шкіри: 1-2 рази на добу протягом 1-2 тижнів; дерматомікоз тулуба, гомілок - 1 тиждень 1 р/добу; різнобарвний лишай - 1 тиждень 2 р/добу; спрей - тривалість лікування та кратність застосування при епідермофітії стоп і трахофітія гладкої шкіри - 1 р/добу протягом тижня; при різнобарвному лишаю - 2 р/добу протягом тижня; гель наносити на шкіру 1 р/добу, середня тривалість лікування при епідермофітії стоп (міжпальцева): 1 тиждень 1 р/добу; при дерматомікозі паховому і тулуба - 1 тиждень 1 р/добу, при різнобарвному лишаю 1 тиждень 1 р/добу; досвід застосування гелю у дітей не є достатнім.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: місцеве - почервоніння, відчуття свербіжу або печіння; АР.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; дитячий вік.

Визначена добова доза (DDD): не визначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОВЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ЛАМІКОН®	ВАТ "Фармак", м. Київ, Україна	крем у тубах по 15 г	1%	№1	31.70	
	ЛАМІКОН®	ВАТ "Фармак", м. Київ, Україна	спрей на шкірний у фл. по 25 г	1%	№1	40.00	
	ЛАМІФЕН	ВАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	гель у тубах по 15 г	1%	№1	38.00	
	ЛАМІФЕН	ВАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	гель у тубах по 30 г	1%	№1	48.00	
	МІКОЗИЛ-СТОМА	АТ "Стома", м. Харків, Україна	спрей для зовнішн. застосування по 30 мл	1%	№1	21.00	
II.	ЕКЗИФІН®	Д-р Реддіс Лабораторіс Лтд, Індія	крем у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛАМІЗИЛ®	Новартіс Фарма С.А.С, Франція	спрей д/зовнішн. застосування у фл.	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛАМІЗИЛ®	Новартіс Консьюмер Хелс С.А./Новартіс Фарма Продакціонс ГмбХ, Швейцарія/Німеччина	крем для зовнішн. застосування у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛАМІЗИЛ® ДЕРМГЕЛЬ	Новартіс Консьюмер Хелс С.А./Новартіс Фарма Продакціонс ГмбХ, Швейцарія/Німеччина	гель у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛАМІЗИЛ® УНО	Новартіс Консьюмер Хелс С.А., Швейцарія	р-н для зовнішн. застосування у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЛАМІФАСТ	Фармакар Інт.Ко./БПК, Палестина	крем у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МІКОНОРМ	АТ "Гедеон Ріхтер" (виробник in bulk)/Меркле ГмбХ (виробн. кінцевого продукту), Угорщина/Німеччина	крем для зовнішн. застосування у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МІКОФІН	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина	крем у тубах по 15 г	1 %	№1	33.87	3,02€
	МІКОФІН	НОБЕЛ ІЛАЧ САНАІ ВЕ ТІДЖАРЕТ А.Ш., Туреччина	спрей у фл. по 30 мл	10 мг/г	№1	48.56	4,33€
	ТЕРБІЗЕД	Аджіо Фармас'ютикалс Лтд, Індія	крем у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ТЕРБІЗИЛ	ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	крем у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ТЕРБІНОКС®	Юнік Фармас'ютикал Лабораторіз (відділення фірми Дж. Б. Кемікалз енд Фармас'ютикалз Лтд), Індія	крем у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ТЕРБОНІЛ	Білім Фармас'ютикалз А.С., Туреччина	крем для зовнішн. застосування у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ТЕРБОНІЛ	Білім Фармас'ютикалз А.С., Туреччина	спрей на шкірний у фл.	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

ФУНГОТЕК	ФДС Лімітед на заводі ЗЕН ФАРМА (П) Лтд, Індія	крем у тубах по 10 г	10 мг/г	№1	21.84	2,74\$
ФУНГОТЕРБ ІН	ВАТ "Нижфарм", м. Нижній Новгород, Російська Федерація	крем для зовнішн. застосув. у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

Комбіновані препарати

- **Натаміцин + Неоміцину сульфат + Гідрокортизон (Natamycin + Neomycin sulphate + Hydrocortisone)**

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ПІМАФУКОРТ®	Темплер Італія С.р.Л., Італія	мазь у тубах	натаміцину 10 мг; гідрокортизону 10 мг; неоміцину 3,5 мг	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ПІМАФУКОРТ®	Темплер Італія С.р.Л., Італія	крем у тубах	натаміцину 10 мг; гідрокортизону 10 мг; неоміцину 3,5 мг	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

9.1.4. Антисептичні та інсектицидні засоби

9.1.4.1. Антисептичні та дезінфікуючі засоби. Засоби для очищення шкіри

- **Етоній (Aethonium) *, ** [П]**

Фармакотерапевтична група: D08AJ10** - антисептичні та дезінфекційні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: бактеріостатична, бактерицидна.

Показання для застосування ЛЗ: трофічні виразки, тріщини сосків, прямої кишки та промежини, вагініт, рентгенівські дерматити, термічні, хімічні і променеві опіки шкіри та слизових оболонок.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: наносять на уражені ділянки шкіри дорослим 1 - 2 рази на добу. Тривалість курсу лікування - від 3 днів до 1 місяця. Для лікування трофічних виразок і опіків мазь наносять безпосередньо на ушкоджену поверхню і накладають стерильну пов'язку, або мазь накладають на пов'язку, а потім її прикладають до рани.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: почервоніння шкіри, свербіж; АР.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату, алергічний дерматит, екзема, АР.

Визначена добова доза (DDD): не визначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОВЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ЕТОНІЙ	ВАТ "Лубнифарм", м.Лубни, Полтавська обл., Україна	Мазь у банках, у тубах по 15 г	1%	№1	5.50	

- **Кислота борна (Boric acid) *, ** [П]**

Фармакотерапевтична група: D08AD - антисептичні та дезінфекційні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: антисептична дія; коагулює білки (в тому числі ферменти) мікробної клітини, порушує проникність клітинної оболонки, завдяки чому затримується ріст і розвиток бактерій; виявляє слабку подразнювальну дію на грануляційну тканину.

Показання для застосування ЛЗ: дерматит, піодермія, мокнуча екзема, опрілості, гострий та хронічний середній отит, кон'юнктивіти, кольпіти; педикульоз.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: застосовують зовнішньо - уражені ділянки шкіри обробляють за допомогою серветки, попередньо змоченої препаратом 2-3 р/добу; при отитах (0,5 %, 1 %, 2 %, 3 % спиртові розчини) у зовнішній слуховий прохід вводять змочені розчином турунди, а також закапують по 3 - 5 крапель 2 - 3 рази на добу. При дерматитах, мокнучій екземі для примочок використовують 3 % водний розчин. Для промивання кон'юнктивального мішка при кон'юнктивітах призначають 2 % водний розчин. Мазь наносять тонким шаром на уражені ділянки; при педикульозі борну мазь наносять на волосисту частину голови по 10 - 15 - 25 г, через 20 - 30 хв змивають теплою проточною водою із застосуванням миючих засобів, волосся ретельно вичісують густим гребенем.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нудота, блювання, діарея, шкірні висипи, десквамація епітелію, головний біль, сплутаність свідомості, олігурія; в поодиноких випадках - розвиток анафілактичної реакції (аж до шоку).

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; порушення функції нирок, хр. мезотимпаніт із нормальною або незначно зміненою слизовою оболонкою, травматичні перфорації барабанної перетинки; період вагітності та обробка молочних залоз у період годування груддю, дитячий вік.

Визначена добова доза (DDD): не визначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОВЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
--	---------------	-----------------	---------------	-----------	----------------------	----------------	----------------

I.	БОРНА КИСЛОТА	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація", Фармацевтична фабрика, м. Луганськ, Україна	р-н для зовнішн. застосування, спиртовий у фл.-крап. по 20 мл	3 %	№1	1.80	
	БОРНА КИСЛОТА	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика", м. Київ, Україна	порошок для зовнішн. застосування у контейнерах	40 г	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	БОРНА КИСЛОТА	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика", м. Київ, Україна	р-н для зовнішн. застосування, спиртовий у фл.-крап.	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	БОРНА КИСЛОТА	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян", с. Немиринці, Ружинський р-н, Житомирська обл., Україна	р-н для зовнішн. застосування, спиртовий	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	БОРНА КИСЛОТА	ТОВ "Фармацевтична фабрика", м. Івано-Франківськ, Україна	р-н для зовнішн. застосування, спиртовий	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	БОРНА КИСЛОТА	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика", м. Житомир, Україна	р-н для зовнішн. застосування, спиртовий у фл.	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	БОРНА КИСЛОТА	БАТ "Фармак", м. Київ, Україна	р-н наскірний, спиртовий у фл. по 25 мл	3 %	№1	2.70	
	БОРНА КИСЛОТА	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м. Запоріжжя, Україна	порошок кристалічний у контейнерах, або у пакетах, у банках	10 г	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	БОРНА КИСЛОТА	ТОВ "Чернігівська фармацевтична фабрика", м. Чернігів, Україна	р-н для зовнішн. застосування, спиртовий у фл.	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	БОРНА КИСЛОТА	ЗАТ "Фармнатур", м. Одеса, Україна	р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл., у фла.-крап.	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	БОРНА КИСЛОТА	ЗАТ "Ліки Кіровоградщини", м. Кіровоград, Україна	р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.-крап. по 20 мл	3 %	№1	1.49	
	БОРНА МАЗЬ 5 %	БАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", м. Тернопіль/ТОВ "Тернофарм", м. Тернопіль, Україна/Україна	мазь у банках або у тубах	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	БОРНОЇ КИСЛОТИ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ	БАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл. по 10 мл	2 %	№1	1.75	
II.	БОРНОЇ КИСЛОТИ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 2%	БАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", м.Тернопіль/ТОВ "Тернофарм", м. Тернопіль, Україна/Україна	р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл. (у пачці або без пачки)	2 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	БОРНОЇ КИСЛОТИ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 3%	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м.Запоріжжя, Україна	р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	БОРНА КИСЛОТА	БАТ "Борисовський завод медичних препаратів", м.Борисов, Мінська обл., Республіка Білорусь	порошок у пакетах	10 г	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

БОРНА КИСЛОТА	РУП "Борисовський завод медичних препаратів", м.Борисов, Мінська обл., Республіка Білорусь	порошок у пакетах	10 г	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ
------------------	---	-------------------	------	-----	---------------------------

• **Хлоргексидин (Chlorhexidine) *, ****

Фармакотерапевтична група: D08AC02 - антисептичний та дезінфікуючий засіб.

Основна фармакотерапевтична дія: бактеріостатична, бактеріоцидна, фунгіцидна, залежно від концентрації, що використовується, виявляє відносно грам(+) та грам(-) бактерій як бактеріостатичну, так і бактеріоцидну дію.

Показання для застосування ЛЗ: гнійно-септичні процеси, дезінфекція^{БНФ} мікротравм (ран^{БНФ}, подряпин, опіків^{БНФ}). Препарат також застосовують для профілактики венеричних захворювань (сифіліс, гонорея, трихомоніаз, хламідіоз, уреаплазмоз).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: при мікротравмах шкіру навколо рани обробляють р-ном, після чого на рану накладають серветку, змочену р-ном і фіксують її пов'язкою або пластиром; з метою профілактики венеричних захворювань у зовнішній отвір сечовидного каналу слід ввести 1,5 - 3 мл р-ну (для чоловіків), або 1 - 1,5 мл р-ну (для жінок) та р-н затримати протягом 2-3-х хв.; після процедури рекомендується не мочитися протягом 2 год; антисептична обробка шкіри та слизових хлоргексидином ефективна, якщо вона проведена не пізніше 2 год після статевого акту.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР (шкірний висип), сухість шкіри, дерматит, фото сенсibiлізація.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату, дерматити, вірусні захворювання шкіри. Не застосовують дітям до 12 років.

Визначена добова доза (DDD): не визначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОБЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ХЛОРГЕКСИДИН	ЗАТ "Фармнатур", м.Одеса, Україна	р-н для зовнішн. застосування у фл.	0,05 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ХЛОРГЕКСИДИН	ТОВ "Лікєро-горілочний завод Тетєрів", м.Тетєрів/Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика", м. Київ, Україна/Україна	р-н для зовнішн. застосування у банках скляних або фл. полімерних	0,05 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ХЛОРГЕКСИДИН	ТОВ "Фармацевтична фабрика", м. Івано- Франківськ, Україна	р-н для зовнішн. застосув. у контейнерах	0,05 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ХЛОРГЕКСИДИН -ЗДОРОВ'Я	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	р-н для зовнішн. застосув. у фл.	0,05 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ХЛОРГЕКСИДИН -КР	БАТ "Хімфармзавод "Червона зірка", м. Харків, Україна	р-н для зовнішн. застосув. у контейнерах	0,05 %	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ХЛОРГЕКСИДИН У БІГЛЮКОНАТ	Одеське ВХФП "Біостимулятор" у формі ТОВ, м. Одеса, Україна	р-н наскірний, у контейнерах	0,5 мг/мл	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ХЛОРГЕКСИДИН У БІГЛЮКОНАТ	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація", Фармацевтична фабрика, м. Луганськ, Україна	р-н для зовнішн. застосування у фл. по 100 мл	0,05 %	№1	4.25	
II.	ГЕКСИКОН®	БАТ "Нижфарм", м. Нижній Новгород, Російська Федерація	р-н для зовнішнього застосування у фл.	0,05%	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ХЛОРГЕКСИДИН У БІГЛЮКОНАТ	ТОВ "Росбіо", м. Санкт- Петербург, Російська Федерація	р-н для зовнішнього застосування у фл. полімерних з насадкою або у фл. скляних	0,05 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Декаметоксин (Decamethoxin) ** [1]** (див. п. 16.1.2.3. розділу "ОТОРИНОЛАРИНГОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: D08A - антисептичні та дезінфікуючі засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: антимікробний протигрибковий препарат, який концентрується на цитоплазматичній мембрані (ЦПМ) мікробної клітини і з'єднується з фосфатидними групами ліпідів мембрани, порушуючи проникність ЦПМ м/о; справляє виражений бактерицидний вплив на стафілококи, стрептококи, дифтерійну та синьогнійну палички, капсульні бактерії та фунгіцидну дію на дріжджі, дріжджоподібні гриби, збудники епідермофітії, трихофітії, мікроспорії, еритразми, деякі види плісневих грибів (аспергіли, пеніцили), протистотоксичну дію на трихомонади, лямблії, вірусотоксичну дію на віруси; в іскоактивний відносно м/о, стійких до а/б.

Показання для застосування ЛЗ: гнійничкові бактеріальні та грибові захворювання шкіри, мікробна екзема, гнійно-запальні у раження м'яких тканин (абсцеси, карбункули, флегмони, фурункули, гнійні рани, панариції).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: при гнійних та грибкових ураженнях шкіри, гнійних ранах р-н використовують у вигляді промивань, примочок.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: підвищена індивідуальна чутливість (поява висипань на шкірі, печіння, сухості, свербіжу).

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до компонентів препарату

Визначена добова доза (DDD): не визначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОБЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	АНТИФУНГІН	БАТ "Монфарм", м. Монастирище, Черкаська обл, Україна	Р-н для зовн. застосув., спиртовий у фл. по 25 мл	0,1 %	№ 1	9.00	
	ГОРОСТЕН®	ТОВ "Юрія-Фарм", м. Київ, Україна	Розчин для зовнішнього застосування	0,025 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ГОРОСТЕН®	ТОВ "Юрія-Фарм", м. Київ, Україна	р-н для зовн. застосування по 100 мл	0,025 %	№1	27.44	
	ГОРОСТЕН®	ТОВ "Юрія-Фарм", м. Київ, Україна	р-н для зовн. застосування по 400 мл	0,025 %	№1	58.08	
	ДЕКАМЕТОКСИН В	ТОВ "Лікєро-горілчанський завод Тетєрів", м. Тетєрів, Україна	Р-н для зовнішн. застосування, водний у банках скляних або фл. полімерних	0,02 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДЕКАМЕТОКСИН С	ТОВ "Лікєро-горілчанський завод Тетєрів", м. Тетєрів, Україна	Р-н для зовнішн. застосування, водний у банках скляних або фл. полімерних	0,025 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДЕКАСАН®	ТОВ "Юрія-Фарм", м. Київ, Україна	Розчин	0,02 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДЕКАСАН®	ТОВ "Юрія-Фарм", м. Київ, Україна	р-н по 100 мл	0,02 %		13.48	
	ДЕКАСАН®	ТОВ "Юрія-Фарм", м. Київ, Україна	р-н по 200 мл	0,02 %		16.37	
	ДЕКАСАН®	ТОВ "Юрія-Фарм", м. Київ, Україна	р-н по 400 мл	0,02 %		25.18	
	ДЕКАСАН® - ЦИТОКЛІН	ТОВ "Юрія-Фарм", м. Київ, Україна	Р-н у контейнерах по 1000 мл	0,02 %	№1	50.58	

• **Етанол (Ethanol)** ***[гель та р-н у фл. з розпильником] [П]

Фармакотерапевтична група: D08AX08 - антисептичні та дезінфекційні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: антисептична, дезінфікуюча, місцево-подразнювальна дія; активний відносно гр(+) і гр(-) бактерій та вірусів.

Показання для застосування ЛЗ: 96 % р-н та гель - для гігієнічної та хірургічної антисептики рук та шкіри^{BOO3}; 70% р-н - фурункули, панариції, інфільтрати, мастити на початкових стадіях.; для обтирання та компресів.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: зовнішньо^{BOO3} - для обтирання, компресів (розвести водою у співвідношенні 1 : 1), дезінфекції шкіри, у тому числі рук за допомогою ватних тампонів, серветок; при отруєнні метиловим спиртом внутрішньо призначають 30 % розчин етанолу або його 5 % розчин внутрішньовенно в стерильному ізотонічному розчині натрію хлориду.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: подразнення шкіри та слизових.

Протипоказання до застосування ЛЗ: підвищена індивідуальна чутливість..

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	АНТИСЕПТ 70 %	ДП "Прикарпатська фармацевтична компанія", с.Підгайчики, Івано-Франківська обл., Коломийський р-н, Україна	Р-н для зовнішнього застосування	70 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	АНТИСЕПТ 70 %	ДП "Прикарпатська фармацевтична компанія", с.Підгайчики, Івано-Франківська обл., Коломийський р-н, Україна	Р-н для зовнішнього застосування у фл. по 100 мл	70 %		7.29	

АНТИСЕПТ 70 %	ДП "Прикарпатська фармацевтична компанія", с.Підгайчики, Івано-Франківська обл., Коломийський р-н, Україна	Р-н для зовнішнього застосування у каністрах по 1 л	70 %		70.56	
АНТИСЕПТ 70 %	ДП "Прикарпатська фармацевтична компанія", с.Підгайчики, Івано-Франківська обл., Коломийський р-н, Україна	Р-н для зовнішнього застосування у каністрах по 5 л	70 %		343.98	
АНТИСЕПТ 70 %	ДП "Прикарпатська фармацевтична компанія", с.Підгайчики, Івано-Франківська обл., Коломийський р-н, Україна	Р-н для зовнішнього застосування у каністрах по 10 л	70 %		682.00	
АНТИСЕПТ 70 %	ДП "Прикарпатська фармацевтична компанія", с. Підгайчики, Івано-Франківська обл., Коломийський р-н, Україна	Р-н для зовнішнього застосування у каністрах по 20 л	70 %		1466.00	
АНТИСЕПТ 96 %	ДП "Прикарпатська фармацевтична компанія", с.Підгайчики, Івано-Франківська обл., Коломийський р-н, Україна	Р-н для зовнішнього застосування	96 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
АНТИСЕПТ 96 %	ДП "Прикарпатська фармацевтична компанія", с.Підгайчики, Івано-Франківська обл., Коломийський р-н, Україна	Р-н для зовн. застосування у фл. по 100 мл	96 %	№1	7.79	
АНТИСЕПТ 96 %	ДП "Прикарпатська фармацевтична компанія", с.Підгайчики, Івано-Франківська обл., Коломийський р-н, Україна	Р-н для зовн. застосування у каністрах по 1 л	96 %	№1	75.67	
АНТИСЕПТ 96 %	ДП "Прикарпатська фармацевтична компанія", с.Підгайчики, Івано-Франківська обл., Коломийський р-н, Україна	Р-н для зовн. застосування у каністрах по 5 л	96 %	№1	368.63	
АНТИСЕПТ 96 %	ДП "Прикарпатська фармацевтична компанія", с.Підгайчики, Івано-Франківська обл., Коломийський р-н, Україна	Р-н для зовн. застосування у каністрах по 10л	96 %	№1	732.00	
АНТИСЕПТ 96 %	ДП "Прикарпатська фармацевтична компанія", с.Підгайчики, Івано-Франківська обл., Коломийський р-н, Україна	Р-н для зовн. застосування у каністрах по 20 л	96 %	№1	1557.00	
АНТИСЕПТОЛ	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	96 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
АНТИСЕПТОЛ	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	70 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
АХД 2000	ДП "Експериментальний завод медичних препаратів Інституту біоорганічної хімії та нафтохімії НАН України", м. Київ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування	75 г/100 г	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ВІТАСЕПТ	ТОВ "Панацея", м. Запоріжжя, Україна	Р-н для зовнішнього застосування	96 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ВІТАФАРМ 70 %	Фірма "Світанок" у вигляді ТОВ, м. Одеса, Україна	Р-н для зовнішнього застосування у фл.	70 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

ВІТАФАРМ 96 %	Фірма "Світанок" у вигляді ТОВ, м. Одеса, Україна	Р-н для зовнішнього застосування у фл.	96 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЕТАНОЛ 96	Приватне підприємство "Кілафф", м. Донецьк, Україна	Р-н для зовнішнього застосування у фл.	96 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЕПІЛ	ТОВ "Виробнича фармацевтична компанія "БІО-ФАРМА ЛТД", м. Дніпропетровськ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування у фл.	96 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
ЕПІЛ 70%	ТОВ "Виробнича фармацевтична компанія "БІО-ФАРМА ЛТД", м.Дніпропетровськ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування у фл.	70 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
МЕДАСЕПТ	Дочірнє підприємство "Межиріцький вітамінний завод" ДАК "Укрмедпром", с. Межирічка, Голованівський р-н, Кіровоградська обл., Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	96 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
МЕДАСЕПТ 70	Дочірнє підприємство "Межиріцький вітамінний завод" ДАК "Укрмедпром", с.Межирічка, Голованівський р-н, Кіровоградська обл., Україна	Р-н для зовнішнього застосування у фл.	70 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
СЕПТИЛ	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика", м. Житомир, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	70 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
СЕПТИЛ ПЛЮС	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика", м. Житомир, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	96 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
СЕПТОЛ	ТОВ "Нижнефарм", с. Листвене, Нижньогірський р- н., АР Крим, Україна	Р-н для зовнішнього застосування у фл.	96 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
СПИРТ ЕТИЛОВИЙ	ДП "Дубов'язівський спиртовий завод", смт Дубов'язівка, Конотопський р-н, Сумська обл, Україна	Р-н для зовнішнього застосування у фл. скляних або поліетиленових	96 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
СПИРТ ЕТИЛОВИЙ	ДП "Дубов'язівський спиртовий завод", смт Дубов'язівка, Конотопський р-н, Сумська обл, Україна	Р-н для зовнішнього застосування у фл. скляних або поліетиленових	70 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 70%	ТОВ "Виробнича фармацевтична компанія "БІО-ФАРМА ЛТД", м.Дніпропетровськ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування у фл.	70 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 70%	Державне підприємство "Залучанський спиртовий завод", Івано-Франківська обл., Україна	Р-н для зовнішнього застосування	70%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 96%	ТОВ "Виробнича фармацевтична компанія "БІО-ФАРМА ЛТД", м. Дніпропетровськ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування	96 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 96%	Державне підприємство "Залучанський спиртовий завод", Івано-Франківська обл., Україна	р-н у фл. або каністрах	96 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 96%	Державне підприємство "Залучанський спиртовий завод", Івано-Франківська обл., Україна	р-н у фл. по 100 мл	96 %	№1	7.90	

	СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 96%	Державне підприємство "Залучанський спиртовий завод", Івано-Франківська обл., Україна	р-н у каністрах по 1 л	96 %	№1	83.79	
	СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 96%	Державне підприємство "Залучанський спиртовий завод", Івано-Франківська обл., Україна	р-н у каністрах по 5 л	96 %	№1	372.97	
	СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 96%	Державне підприємство "Залучанський спиртовий завод", Івано-Франківська обл., Україна	р-н у каністрах по 10 л	96 %	№1	741.00	
	СПИРТ ЕТИЛОВИЙ 96%	Державне підприємство "Залучанський спиртовий завод", Івано-Франківська обл., Україна	р-н у каністрах по 20 л	96 %	№1	1578.00	
	ФАРМАСЕПТ	ПП "ВІВАТ", АР Крим, м.Сімферополь/ДП "Лохвицький спиртовий комбінат", м.Червонозаводське, Лохвицький р-н, Полтавська обл., Україна/Україна	Р-н для зовнішнього застосування у фл.	96 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ФАРМАСЕПТИ Л	ДП "Дубов'язівський спиртовий завод", смт Дубов'язівка, Конотопський р-н, Сумська обл, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	96 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
II.	АХД 2000	Лізоформ Др. Ханс Роземанн ГмбХ, Німеччина	Р-н для зовнішнього застосування	75 г/100 г	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СТЕРИЛЛІУМ ® ГЕЛЬ	Боді Хемі ГмбХ, Німеччина	Гель	85 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Хлорофіліпт (Chlorophyllipt) ***^[1]** (див. п. 16.3.2. розділу "ОТОРИНОЛАРИНГОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: D08AX** - антисептичні та дезінфекційні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: бактерицидна, бактериостатична.

Показання для застосування ЛЗ: гнійно-запальні і післяопераційні ускладнення стафілокової етіології, опікова хвороба, бешитове запалення шкіри; трофічні виразки кінцівок; сфінктерит, геморої

Спосіб застосування та дози ЛЗ: для лікування ран, що довго не загоюються, і трофічних виразок кінцівок препарат застосовують місцево у вигляді марлевих пов'язок, просочених р-ном в олії 20 мг/мл почергово з 1% спиртовим р-ном в розведенні 1 : 10; для лікування бешитового запалення шкіри розчин в олії застосовують у вигляді пов'язок; р-н хлорофіліпту в олії застосовують при місцевих ускладненнях - сфінктериті, геморої, а також для змазування наконечника для проведення лікувальних клізм; для лікування захворювань, причиною яких є антибіотикорезистентні стафілококи, дорослі приймають внутрішньо розчин в олії 20 мг/мл по 5 мл 4 рази на день протягом 15 - 20 днів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; вагітність і лактація; дитячий вік до 12 років.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ХЛОРОФІЛІН-ОЗ	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", м. Харків, Україна	р-н в олії у фл.	20мг/мл	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ХЛОРОФІЛІПТ	ТОВ "Дослідний завод "ГНЦЛС", м. Харків, Україна	Р-н в олії, у флаконах	20 мг/мл	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ХЛОРОФІЛІПТ®	АТ "Галичфарм", м. Львів, Україна	Р-н олійний, у флаконах	20 мг/мл	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Перекис водню (Hydrogen peroxide) *, **^[1]**

Фармакотерапевтична група: D08AX01 - антисептичний засіб.

Основна фармакотерапевтична дія: антисептична.

Показання для застосування ЛЗ: для зупинки капілярної кровотечі при поверхневому ушкодженні тканин^{БНФ}, носових кровотечах, для обробки слизової оболонки при стоматитах, пародонтитах, ангінах, гніекологічних захворюваннях, а також при гнійних ранах^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: р-н наносять на ушкоджену ділянку шкіри для дезінфекції ран; для аплікацій, обробки ранових поверхонь, зупинки кровотечі (капілярної) у ражені ділянки обробляють тампоном, просоченим р-ном перекису водню; тривалість лікування залежить від досягнутого ефекту; гель застосовують зовнішньо безпосередньо на рану; після висихання гелю на поверхні рани утворюється захисна плівка, що виконує роль захисної пов'язки та оберігає рану від повторного зараження.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: відчуття печіння в момент обробки рани; місцеві АР.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату.

Визначена добова доза (DDD): не визначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОБЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
І.	ВОДНЮ ПЕРОКСИД	"Експериментальний завод медичних препаратів Інституту біоорганічної хімії та нафтохімії НАН України", м. Київ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, водний у фл.	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ВОДНЮ ПЕРОКСИД	Приватне підприємство "Кілафф", м. Донецьк, Україна	Р-н для зовнішнього застосування у фл.	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ГІДРОПЕРИТ	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод", м. Луганськ, Україна	Табл. для приготування р-ну для зовніш. застосування	1,5 г	№ 8	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ГІДРОПЕРИТ	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод", м. Луганськ, Україна	Табл. для приготування р-ну для зовніш. застосування	1,5 г	№ 6	2.50	
	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", м. Тернопіль/ТОВ "Тернофарм", м. Тернопіль, Україна/Україна	Р-н для зовніш. застосування у фл.	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	ЗАТ "Фармнатур", м.Одеса, Україна	Р-н для зовніш. застосування, водний у фл.	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	ТОВ "Фармацевтична фабрика", м. Івано-Франківськ, Україна	Р-н для зовніш. застосування, водний	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика", м.Житомир, Україна	Р-н для зовніш. застосування у фл.	3%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика", м. Київ/ТОВ "Лікоро-горілочний завод Тетерів", м. Тетерів, Україна/Україна	Р-н для зовніш. застосування	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян", с. Немиринці, Ружинський р-н, Житомирська обл., Україна	Р-н для зовніш. застосування у фл.	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	ТОВ "Чернігівська фармацевтична фабрика", м. Чернігів, Україна	Р-н для зовніш. застосування у фл.	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПЕРЕКИС ВОДНЮ	Приватне підприємство "Фрі-Вест", м. Хмельницький, Україна	Р-н для зовніш. застосування	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПЕРЕКИС ВОДНЮ 3%	ВАТ "Біолік", м. Ладижин, Вінницька обл., Україна	Р-н для зовніш. застосування	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН	ВАТ "Фармак", м. Київ, Україна	Р-н для зовніш. застосування	3 %	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН	ВАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	Р-ин для зовніш. застосування	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН	ВАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	р-н для зовн. застосування у фл. по 40 мл	3 %		1.70	
	ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН	ВАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	р-н для зовн. застосування у фл. по 100 мл	3 %		2.65	
	ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН	ВАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	р-н для зовн. застосування у фл. по 200 мл	3 %		4.90	

	ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН	ЗАТ "Ліки Кіров оградщини", м. Кіров оград, Україна	Р-н для зовн. застосування у фл. по 40 мл	3 %	№ 1	1.57	
	ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН	ЗАТ "Ліки Кіров оградщини", м. Кіров оград, Україна	Р-н для зовн. застосування у бу тлях по 15 кг	3 %	№ 1	102.32	
	ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН 3%	Кому нальне підприємств о "Лу ганська обласна "Фармація", Фармацев тична фабрика, м. Лу ганськ, Україна	Р-н для зовнішн. застосування, водний	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН 3%	Кому нальне підприємств о "Лу ганська обласна "Фармація", Фармацев тична фабрика, м. Лу ганськ, Україна	Р-н для зовнішн. застосування, водний	3 %	№1	1.80	
	ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН 3%	Кому нальне підприємств о "Лу ганська обласна "Фармація", Фармацев тична фабрика, м. Лу ганськ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, водний	3 %	№1	2.65	
	ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН 3%	Кому нальне підприємств о "Лу ганська обласна "Фармація", Фармацев тична фабрика, м. Лу ганськ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, водний	3 %	№1	4.80	
	ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН 3%	ТОВ "Славія 2000", м. Кіров оград, Україна	Р-н для зовнішн. застосування, водний у фл.	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН 3%	ЗАТ Фармацев тична фабрика "Віола", м. Запоріжжя, Україна	Р-н для зовнішн. застосування, водний у фл.	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ПЕРЕКИСУ ВОДНЮ РОЗЧИН 3%	Кому нальне підприємств о Київ ської обласної ради "Фармацев тична фабрика", м. Київ, Україна	Р-н у фл.	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
II.	ПЕРОКСИГЕЛ Ь	Виробниче Фармацев тичне Підприємств о "ГЕМІ", Польща	Гель у тубах	3 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Йод (Iodine) ***, **[П]

Фармакотерапевтична група: D08AG03 - антисептичні та дезінфекційні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: антисептична, протимікробна, подразнювальна

Показання для застосування ЛЗ: застосовують зовнішньо як антисептичний, подразнювальний засіб при запальних та інших захворюваннях шкіри та слизових оболонок, для обробки операційного поля, для профілактики інфікування невеликих ушкоджень цілості шкіри, для зменшення запальних процесів при міозитах, невралгіях (чинить відволікаючу дію).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: при зовнішньому застосуванні йодом змочують ватний тампон, який використовують для обробки у ражених ділянок шкіри.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нежить, кропив'янка, слино- та слюзовиділення, висипи на шкірі, набряк Квінке.

Протипоказання до застосування ЛЗ: підвищена чутливість до йоду; протипоказаний при діабетичних, трофічних виразках; фурункульоз, вугровий висип, геморагічний діатез, кропив'янка, гіпертиреоз, аденома щитоподібної залози, ниркова недостатність.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ИОД	Кому нальне підприємств о Київ ської обласної ради "Фармацев тична фабрика", м. Київ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ИОД	ЗАТ "Ліки Кіров оградщини", м. Кіров оград, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.-крап.	5 %	№1	2.38	
	ИОД	ДП "Дубов'язівський спиртовий завод", смт Дубов'язівка, Конотопський р-н, Сумська обл, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

ИОД	ТОВ "Фармацевтична фабрика", м. Івано-Франківськ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ИОД	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика", м. Житомир, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ИОД	ПП "Фрі-Вест", м.Хмельницький, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ИОД	БАТ "Монфарм", м.Монастирище, Черкаська обл, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ИОД	БАТ "Монфарм", м.Монастирище, Черкаська обл, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	5 %	№ 1	2.38	
ИОД	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація", Фармацевтична фабрика, м. Луганськ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ИОД	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація", Фармацевтична фабрика, м. Луганськ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	5 %	№ 1	2.85	
ИОД	БАТ "Хімфармзавод "Червона зірка", м. Харків, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ИОД	Приватне підприємство "Кілафф", м. Донецьк, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ИОД	ТОВ "Чернігівська фармацевтична фабрика", м. Чернігів/Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика", м. Київ, Україна/Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ИОД	ЗАТ "Фармнатур", м. Одеса, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.-крап.	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ИОД	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян", с.Немиринці, Ружинський р-н, Житомирська обл., Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ИОД	Державне підприємство "Експериментальний завод медичних препаратів ІБОНХ НАН України", м. Київ, Україна	Р-н для зовніш. застосування, спиртовий у фл.	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ИОД FLOMED®	Харківське підприємство по виробництву імунобіологічних та лікарських препаратів ЗАТ "Біолік", м. Харків, Україна	Р-н для зовніш. застосування, спиртовий у пристроях полімерних	5 %	№ 12	відсутня у реєстрі ОБЦ	

ИОДДИЦЕРИН®	БАТ "Фармак", м. Київ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування	0,005 г	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ИОДДИЦЕРИН®	БАТ "Фармак", м. Київ, Україна	Р-н для зовніш. застосування у фл. по 25 мл	0,005 г	№ 1	6.95	
ИОДУ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ	БАТ "Фітофарм", м. Артемівськ, Донецька обл., Україна	Р-н для зовніш. застосування, спиртовий по 10 мл у фл.	5 %	№1	1.98	
ИОДУ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ	БАТ "Фітофарм", м. Артемівськ, Донецька обл., Україна	Р-н для зовніш. застосування, спиртовий по 20 мл у фл.-крап.	5 %.	№1	3.05	
ИОДУ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ	БАТ "Фітофарм", м. Артемівськ, Донецька обл., Україна	Р-н для зовніш. застосування, спиртовий по 100 мл у фл.	5 %	№1	15.20	
ИОДУ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 5 %	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м. Запоріжжя, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ИОДУ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 5%	ТОВ "Славія 2000", м. Кіровоград, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
ИОДУ РОЗЧИН СПИРТОВИЙ 5%	БАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", м. Тернопіль/ТОВ "Тернофарм", м. Тернопіль, Україна/Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий	5 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Мірамістин (Myramistin) ***, **[П] (див. п. 15.1.1.3. розділу "ОФТАЛЬМОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: D08AJ10 - антисептичні та дезінфекційні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: має виражену антимікробну дію відносно грам(+) і грам(-), аеробних і анаеробних, спороутворюючих і аспорогенних бактерій у вигляді монокультур і мікробних асоціацій, включаючи госпітальні штами з полірезистентністю до а/б; діє зрубно на збудників захворювань, що передаються статевим шляхом: гонококки, бліді трепонеми, трихомонади, хламідії, а також на віруси герпесу, імунодефіциту людини й ін.; виявляє протигрибкову дію на аскоміцети роду *Aspergillus* і роду *Penicillium*, дріжджові (*Rhodotorula rubra*, *Torulopsis gabrata* і т.д.) і дріжджеподібні (*Candida albicans*, *Candida tropicalis*, *Candida krusei* і т.д.) гриби, на дерматофіти (*Trichophyton rubrum*, *Trichophyton mentagrophytes*, *Trichophyton verrucosum*, *Trichophyton schoenleinii*, *Trichophyton violaceum*, *Epidermophyton Kaufman-Wolf*, *Epidermophyton floccosum*, *Microsporum gypseum*, *Microsporum canis* і т.д.), а також на інші патогенні гриби (наприклад *Pityrosporum orbiculare* (*Malassezia furfur*)) у вигляді монокультур і мікробних асоціацій, включаючи грибкову мікрофлору з резистентністю до хіміотерапевтичних препаратів; препарат знижує стійкість м/о до а/б; має протизапальну і імуноад'ювантну дію, підсилює місцеві захисні реакції, регенераторні процеси, активізує механізми неспецифічного захисту внаслідок модуляції клітинної і місцевої імунної відповіді.

Показання для застосування ЛЗ: хірургічна антисептика, у I та II фазі ранового процесу; профілактика інфікування та лікування мікротравм шкіри: порізи, подряпини, садна; інфіковані рани різної локалізації і генезу, профілактика рецидивуючих гранулюючих ран; опіки II-IIIА ступенів; стрепто- і тафілодермія, кандидомікоз шкіри і слизових оболонок, оніхомікоз, кератомікоз, висівкоподібний лишай.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: р-н: хірургічна антисептика - після миття і просушування руки обробляють препаратом протягом 3 хв, після чого витирають стерильною серветкою та надягають стерильні рукавички; зрошують поверхню ран та опіків, рихло тампують рану і норицеві ходи, фіксують марлеві тампони, змочені антисептиком 2-3 р/добу протягом 3-5 днів; лікування кандидомікозів шкіри та слизових оболонок, мікозів стоп і великих складок здійснюється шляхом зрошування за допомогою розпилювальної насадки або аплікацій 2-4 рази на добу. Мазь: при лікуванні гнійних ран і опіків у 1-й фазі ранового процесу препарат застосовують 1 раз на добу, у 2-й фазі - 1 раз на 1-3 доби; при лікуванні дерматологічних захворювань у дорослих препарат наносять тонким шаром на уражені ділянки шкіри декілька разів на добу або просочують марлеву пов'язку з наступною її аплікацією на осередок ураження 1-2 рази на добу.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: свербіж, гіперемія, відсуття печіння, сухість шкіри; АР; при застосуванні препарату на великій рановій поверхні у великій кількості не виключається його поява у системному кровотоці, дія якого буде виявлятися, як дія катіонного детергенту і може продовжувати час кровотеч.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату.

Визначена добова доза (DDD): невизначена, вказана ціна упаковки, заявлена в реєстрі ОБЦ.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ДЕЗМІСТИН® 0,1 %	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика", м. Київ, Україна	Р-н д/зовнішнього застосування у фл.	0,1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	МІРАМІДЕЗ®	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика", м. Київ, Україна	Р-н д/зовнішнього застосування спиртовий у фл.	0,1%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	МІРАМІСТИН®	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	Р-н у флаконах	0,01%	№1	31.00	
	МІРАМІСТИН®	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	Р-н у флаконах	0,01%	№1	50.00	
	МІРАМІСТИН®	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	Р-н д/зовнішнього застосування, у фл. з уретральною насадкою	0,1мг/мл	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	МІРАМІСТИН® -ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	Мазь, у тубах по 30 г	5 мг/г	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	МІРАМІСТИН® -ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	Мазь у тубах по 15 г	5 мг/г	№ 1	10.50	
	МІРАМІСТИН® -ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	Мазь у банках по 1000 мг	5 мг/г		345.00	

• **Нітрофура́л (Nitrofurал)** *, ** [Г] [тільки розчин для зовнішнього застосування, спиртовий]

Фармакотерапевтична група: D08AF01 - антисептичні та дезінфекційні засоби. Похідні нітрофурану.

Основна фармакотерапевтична дія: діє на Грам(+) та Грам(-) м/о - стафілококи, стрептококи, дизентерійну і кишкову паличку, сальмонелу, збудників газової гангрені; сприяє процесам грануляції і загоєння ран; механізм дії пов'язаний з його здатністю відновлювати нітрогрупу в аміногрупу, порушувати функцію ДНК, гальмувати клітинне дихання м/о; порушує утворення ацетил-КоА з піровиноградної кислоти, тобто обмін енергії і синтетичні процеси в мікробній клітині.

Показання для застосування ЛЗ: гнійні рани, пролежні, виразкові ураження, опіки II та III ступеня, остеомієліт, епієма плеври; хронічні гнійні отити, анаеробні інфекції, полоскання рота і горла.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: застосовують зовнішньо у вигляді водного 0,02 % (1:5 000) р-ну (1 табл. розчиняють у 100 мл ізотонічного р-ну натрію хлориду або води дистильованої (для швидкого розчинення використовувати гарячу воду; після цього р-н охолоджують до кімнатної температури і зберігають тривалий час (стерилізація протягом 30 хв при 100 °С); при гнійних ранах, пролежнях, виразкових ураженнях, опіках II та III ступеня, для підготовки гранулюючої поверхні до пересадження шкіри і до вторинного шва зрошують рану водним р-ном і накладають вологі пов'язки; після операції з приводу остеомієліту порожнини промивають водним р-ном, після чого накладають вологу пов'язку; при епіємі плеври гній відсмоктують, плевральну порожнину промивають загальноприйнятим методом, потім у плевральну порожнину вводять 20-100 мл водного р-ну препарату; при анаеробній інфекції, після стандартного хірургічного втручання, рану також обробляють нітрофуралом; при хронічних гнійних отитах 8-10 крапель водного р-ну наносять на ватний тампон або турунду і вводять у зовнішній слуховий прохід 2 рази на день (попередньо р-н слід підігріти до температури тіла); полоскання рота і горла: 20 мг (1 табл.) розчинити у 100 мл води.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: дерматит, свербіж, шкірні висипи; дуже рідко - ангіоневротичний набряк.

Протипоказання до застосування ЛЗ: ідіосинкразія.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ФУРАЦИЛІН	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м. Запоріжжя, Україна	Р-н для зовніш. застосув., спиртовий, у фл.	1:1500	1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ФУРАЦИЛІН®	АТ "Галичфарм", м. Львів/ВАТ "Київ медпрепарат", м. Київ, Україна/Україна	Табл. для приготування р-ну для зовніш. застосув.	20 мг	№ 10, № 10x2	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ФУРАЦИЛІН®	АТ "Галичфарм", м. Львів/ВАТ "Київ медпрепарат", м. Київ, Україна/Україна	Табл. для приготування р-ну для зовніш. застосув.	20 мг	10	3.27	

• **Калію перманганат (Potassium permanganate)** *, ** [Г]

Фармакотерапевтична група: D08AX06 - антисептичний, антимікробний засіб.

Основна фармакотерапевтична дія: антисептична; в'яжуча, подразлива, припікальна дія.