

Показання для застосування ЛЗ: інфіковані рани^{БНФ, ВООЗ}, опіки, виразки, дерматомікози, вагініт, уретрит, цистит, баланопостит, при потрапленні аніліну на шкіру, для припікання місць укусу отруйних змій.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: застосовують у вигляді водних р-нів зовнішньо, для полоскання, спринцювання; для промивання шлунку, полоскання, спринцювання в хірургічній, гінекологічній, урологічній, оториноларингологічній, стоматологічній практиці застосовують 0,01%-0,02%-0,1% р-ни, для промивання ран застосовують 0,1%^{БНФ, ВООЗ}-0,5% р-ни, для змазування (зрошення) виразкових і опікових поверхонь застосовують 2-5% р-ни.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: подразнення тканин, при гіперчутливості тканини - опік; при потрапленні внутрішньо у людей зі зниженою кислотністю шлункового соку спричиняє гемотоксичну дію (метгемоглобінемія).

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату.

- **Повідон йод (Povidone-Iodine) ***, **[П]

Фармакотерапевтична група: D08AG02 - антисептичні та дезінфікуючі засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: антисептичний препарат широкого спектра протимікробної дії по відношенню до бактерій, деяких вірусів, грибків і найпростіших м/о. При контакті зі шкірою та слизовими оболонками йод поступово вивільняється та чинить бактерицидну дію. При утворенні комплексу із полімером полівінілпіролідону йод в значній мірі втрачає місцеві оподражнювальну дію, яка притаманна спиртовим розчинам йоду, і тому добре переноситься шкірою, слизовими оболонками і ураженими поверхнями; завдяки механізму дії резистентність на препарат, у тому числі вторинна резистентність, при довготривалому застосуванні не розвивається.

Показання для застосування ЛЗ: профілактика інфекцій при дрібних порізах та саднах,^{БНФ, ВООЗ} невеликих опіках і незначних хірургічних процедурах, лікування грибкових та бактерицидних інфекцій шкіри, а також інфекцій пролежнів і трофічних виразок, дезінфекція рук і антисептична обробка^{ВООЗ} слизових оболонок, наприклад, перед хірургічними операціями, гінекологічними та акушерськими процедурами, катетеризацією сечового міхура, біопсією, ін'єкціями, пункціями, взяттям крові, а також як перша допомога при випадковому забрудненні шкіри інфікованим матеріалом, антисептична обробка ран та опіків, гігієнічна та хірургічна дезінфекція рук.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: препарат для місцевого застосування; мазь та лінімент: для лікування інфекції - наносити 1 - 2 р/добу, тривалість лікування - не більше 14 діб; для профілактики інфекції - наносити 1 - 2 р/тиждень, доки це необхідно; нанести мазь на уражену поверхню шкіри; на оброблену шкіру можна накласти пов'язку; крем наносити 3-4 р/добу, тривалість 7 днів; р-ни можна застосовувати 2 - 3 р/добу; гігієнічна дезінфекція рук - 2 рази по 3 мл нерозведеного р-ну - кожна доза по 3 мл залишається на шкірі протягом 30 сек; хірургічна дезінфекція рук - 2 рази по 5 мл нерозведеного р-ну - кожна доза по 5 мл залишається на шкірі протягом 5 хв; для дезінфекції шкіри нерозведений р-н після його застосування залишається до висихання; р-н можна застосовувати після розведення водопровідною водою; при операціях, а також при антисептичній обробці ран та опіків для розведення треба застосовувати фізіологічний р-н чи р-н Рінгера; рекомендуються такі розведення: для приготування вологого компресу - 1:5 - 1:10, для занурення та сидячих ванн - 1:25, для передопераційної ванни - 1:100, для гігієнічної ванни - 1:1000, для спринцювання піхви, введення ВМС, зрошення промежини, зрошення в урології - 1:25, зрошення хр. і післяопераційних ран - 1:2 - 1:20; зрошення в ортопедії і травматології, зрошення при операціях у порожнині рота - 1:10.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР (контактний дерматит з утворенням псоріазоподібних червоних дрібних бульозних елементів, свербіж, почервоніння, висип на шкірі; системні побічні ефекти, метаболічний ацидоз, гіпернатріємія, нейтропенія і порушення функції нирок, розвиток симптомів йодизму (металевий присмак у роті, підвищене слиновиділення, паротит, набряк очей або гортані, кон'юнктивіт, ларингіт, риніт, бронхіт, набряк легенів, головний біль, розлади з боку травного тракту); генералізовані г. реакції зі зниженням АТ і/або утрудненим диханням (анафілактичні реакції).

Протипоказання до застосування ЛЗ: індивідуальна несприйнятливості йоду; аденома щитовидної залози, гіпертиреоз, герпетичний дерматит Дюринга, лікування та скінтиграфія з радіоактивним йодом, ниркова недостатність, вагітність, годування груддю, діти віком до 1 року.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ПОВІДОН-ИОД	ЗАТ НВЦ "Борщагівський ХФЗ", м. Київ, Україна	Лінімент у тубах по 30 г	10 %	№1	12.25	
	РАНОСТОП	ВАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	Мазь у тубах по 100 г	10 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	РАНОСТОП	ВАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	Мазь у тубах по 20 г	10 %	№1	18.00	
	РАНОСТОП	ВАТ "Фітофарм", м. Артемівськ, Донецька обл., Україна	Мазь у тубах по 40 г	10 %	№1	36.00	
II.	БЕТАДИН®	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС за ліцензією компанії МУНДІФАРМА А.Т., Угорщина/Швейцарія	Мазь у тубах	10 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	БЕТАДИН®	ВАТ Фармацевтичний завод ЕГІС за ліцензією компанії МУНДІФАРМА А.Т., Угорщина/Швейцарія	Р-н для зовнішнього та місцевого застосування у фл.	10 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	БЕТАДИНЕ®	Алкалоїд АД - Скоп'є, Республіка Македонія	Р-н нашкірний, у фл.	10 г/100 мл	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

ВОКАДИН	Вокхардт Лімітед, Індія	Мазь для зовнішнього застосування у тубах	10 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ
ВОКАДИН	Вокхардт Лімітед, Індія	Р-н для місцевого застосування, у фл.	10 мг/мл	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ
ВОКАДИН	Вокхардт Лімітед, Індія	Р-н для місцевого застосування, у фл.	100 мг/мл	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ
ПОВІСЕП	Джейсон Фармасьютикалс Лтд, Бангладеш	Крем для зовнішнього застосування у тубах	6 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ
ПОВІСЕП	Джейсон Фармасьютикалс Лтд, Бангладеш	Р-н для полоскання горла та ротової порожнини у фл.	1 %	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ

- **Натрію хлорид (Sodium chloride) ***, ** [П] (див. п. 10.5.6. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: R01AX10 - р-н для місцевого застосування.

Основна фармакотерапевтична дія: ефективний осмотичноактивний засіб; підвищує гідратацію поверхні слизової оболонки, що сприяє її зволоженню, розрідженню густого слизу.

Показання для застосування ЛЗ: застосовується місцево для промивання ран, очей, слизової оболонки носа; гігієни очей, носа та вух; промивання ран.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: промити рану, використовуючи вміст всього фл., витерти залишок р-ну тільки в непошкодженному місці.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: відсутня.

Протипоказання до застосування ЛЗ: відсутні (для місцевого застосування).

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ФІЗИОДОЗА	Лабораторії ЖІЛЬБЕР, Франція	р-н для місцевого застосування	0,9%	№12 у одноразових фл.-крапельницях	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Діамантовий зелений (Viride nitens) ***, **[П]

Фармакотерапевтична група: D08AX09 - інші антисептичні та дезінфікуючі засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: чинить антимікробну дію, не має подразнювального ефекту; активний відносно Грам(+) м/о; даних про всмоктування в кров та включення в метаболічні процеси організму не виявлено.

Показання для застосування ЛЗ: застосовують зовнішньо при легких гнійно-запальних процесах шкіри (піодермія, фурункульоз, карбункульоз, блефарит), а також для обробки операційного поля, шкірних покривів після операцій та травм.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: наносять на поверхню шкіри, охоплюючи при порушенні її цілісності навколишні здорові тканини; при захворюваннях очей змазують краї повік.

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

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	Дочірнє підприємство "Агрофірма "Ян" приватного підприємства "Ян", с. Немиринці, Ружинський р-н, Житомирська обл., Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	ТОВ "Фармацевтична фабрика", м. Івано-Франківськ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл., у фл.-крап.	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	Державне підприємство "Експериментальний завод медичних препаратів ІБОНХ НАН України", м. Київ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика", м. Житомир, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	ЗАТ НВЦ "Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод", м. Київ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.-крап. по 20 мл	1 %	№1	2.30	
	БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	ВАТ "Монфарм", м. Монастирище, Черкаська обл, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл. по 20 мл	1 %	№1	2.60	
	БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	Приватне підприємство "Фрі-Вест", м. Хмельницький, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	ВАТ "Лубнифарм", м. Лубни, Полтавська обл., Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.-крап.	1%	№1	2.40	
	БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м. Запоріжжя, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	АТ "Галичфарм", м. Львів, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.-крап.	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	ВАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	ВАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий по 10 мл	1 %	№1	1.65	
БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація", Фармацевтична фабрика, м. Луганськ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий по 10 мл у фл.	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація", Фармацевтична фабрика, м. Луганськ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий по 15 мл у фл.- крап.	1 %	№1	1.95	
БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", м. Тернопіль/ТОВ "Тернофарм", м. Тернопіль, Україна/Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл. (у паці або без пачки)	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", м. Тернопіль/ТОВ "Тернофарм", м. Тернопіль, Україна/Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл.	2 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика", м. Київ, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика", м. Київ/ТОВ "Чернігівська фармацевтична фабрика", м. Чернігів, Україна/Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	ЗАТ "Фармнатур", м.Одеса, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл., у фл.- крап.	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ	ЗАТ "Ліки Кіровоградщини", м. Кіровоград, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у фл. по 20 мл	1 %	№1	1.91	
БРИЛЬЯНТОВИЙ ЗЕЛЕНИЙ FLOMED®	Харківське підприємство по виробництву імунобіологічних та лікарських препаратів ЗАТ "Біолік", м. Харків, Україна	Р-н для зовнішнього застосування, спиртовий у пристроях полімерних	1 %	12	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Ектеріцид (Ectericid)** *, **[П]

Фармакотерапевтична група: D08AX10** - антисептичні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: активний щодо піогенної мікрофлори: синьогнійної та кишкової паличок, протей, стафілококів; малотоксичний.

Показання для застосування ЛЗ: лікування післяопераційних та травматичних ран, ускладнених гнійною інфекцією, ран, що повільно гранують та довго не загоюються, фурункулів, карбункулів, норицевих форм остеомиєліту, опіків, трофічних виразок з нагноєнням.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: застосовують місцевим нерозведеному вигляді як засіб монотерапії чи в комплексі з іншими препаратами; промивання інфікованих ран слід проводити 2 р/добу до зникнення гнійного виділення, після чого промивання та перев'язки роблять 1 раз в 3 - 4 дні до повного загоювання ран; при лікуванні інфікованих опіків відкритим способом препарат застосовують з новокаїном: до 50 мл препарату додають 10 мл 0,5 % р-ну новокаїну; ранову поверхню зрошують кожні 6 - 8 год; при закритому способі 2 р/добу з інтервалом 6 - 8 год на опікову поверхню накладають пов'язки, сильно змочені препаратом; зрошують нижній шар пов'язки, не знімаючи її; зазначені маніпуляції проводять до повного зникнення гною; лікування карбункулів та фурункулів після їх розтину та евакуації гнійних мас проводять шляхом накладання на рану рясно змочених препаратом марлевих серветок; перші 2 - 3 дні перев'язки роблять щодня, а далі 1 раз в 2 - 3 дні.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: не встановлена.

Протипоказання до застосування ЛЗ: відсутні.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ЕКТЕРИЦИД®	Харківське підприємство по виробництву імунобіологічних та лікарських препаратів ЗАТ "Біолік", м. Харків, Україна	Р-н д/зовнішнього застосування у пляшках по 50 мл	50 мл	№1	12.00	
	ЕКТЕРИЦИД®	Харківське підприємство по виробництву імунобіологічних та лікарських препаратів ЗАТ "Біолік", м. Харків, Україна	Р-н д/зовнішнього застосування у пляшках по 250 мл	250 мл	№1	23.20	

Комбіновані препарати

- **Октенідину дигідрохлорид + феноксиетанол (Oktenidini dyhydrochloridi + phenoxyethanole) ***, ** [П]

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ОКТЕНІСЕПТ	Шюльке і Майр ГмбХ, Німеччина	р-н у фл.	0,1 г/2 г	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

- **Повідон йод + Метронідазол (Povidone-Iodine + Metronidasole) ***, ** [П]

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	СКІНДЕЗ®	Джеом Біотек Пвт. Лтд, Індія	р-н для зовнішнього застосування	50мг/10мг	№1 у фл.	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	СКІНДЕЗ®	Джеом Біотек Пвт. Лтд, Індія	мазь у тубах	50мг/10мг	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

9.1.4.2. Інсектицидні засоби

- **Бензилбензоат (Benzyl benzoate) ***, **

Фармакотерапевтична група: P03AX01 - засоби, що застосовуються при ектопаразитах, включаючи коросту.

Основна фармакотерапевтична дія: чинить акарицидну дію відносно різних видів кліщів, включаючи коростяві кліщі (Acanis scabiei) і кліщі роду Demodex, має протипедикульозну активність; чинить бактеріостатичну дію завдяки наявності антимікробного консерванту - цетилпіридинію хлориду; має токсичну дію відносно всіх видів вошей.

Показання для застосування ЛЗ: для знищення головних і лобкових вошей ^{BOO3}, всіх стадій розвитку, лікування корости ^{БНО, BOO3}, демодикозу та червоних вугрів.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: емульсія: препарат наноситься на волосся голови або волоссяні частини тіла, із розрахунку 25 г на людину, і злегка втерти в шкіру; голову зберігати під пов'язкою 30 хв, після чого змити препарат проточною водою; при лобковому педикульозі час експозиції 10 хв; після цього провести обробку теплим 5% р-ном оцту протягом 1 год; після такої процедури волосся мийть милом або шампунем, розчісують густим гребінцем, видаляють загублених вошей і гнід; ефективність протипедикульозної обробки визначають через 1 год або через добу; лікування корости - тривалість курсу лікування 3 дні; препарат збовтують і щоденно, в кількості 100 мл, втирають руками в шкіру (крім обличчя і волоссяної частини голови); хворий приймає ванну перед першою обробкою і після 3-х днів лікування (аналогічна черговість зміни постільної та натільної білизни; лікування демодикозу і червоних вугрів - 2 р/добу після вмивання обличчя теплою водою з милом шкіру обличчя змачують емульсією, крем злегка втирають у шкіру обличчя 3-5 разів на добу, захищаючи очі від потрапляння препарату, тривалість курсу лікування 2-3 тижні. Мазь та крем: наносять на всі ділянки шкіри, крім обличчя і волосистої частини голови. При лікуванні корости перед застосуванням препарату пацієнтам слід прийняти гарячий душ з милом для видалення лусочок і скоринок, ретельно змити мило і втертися рушником. Спочатку наносити на долоні, кисті рук, потім - на всі інші частини тіла послідовно зверху вниз, в останню чергу наносити на ноги, ступні та в міжпальцеві проміжки; після обробки руки не слід мити протягом 3 годин. У деяких випадках після висихання нанесеної мазі (зазвичай через 1 годину) рекомендується нанести другий шар препарату. Після закінчення обробки хворі надягають чисту натільну білизну, одяг, змінюють постіль. Через 24-48 годин хворі приймають душ і знову міняють білизну і постіль. Мазь наноситься на шкіру 4 рази протягом 2 тижнів з інтервалом 3-4

дні; дітям до 5 років мазь безпосередньо перед застосуванням необхідно розбавити теплою кип'яченою водою (30°C - 35°C) у співвідношенні 1:1 і перемішати до утворення однорідної емульсії; обробку варто проводити без попередньої теплої ванни 2 рази з інтервалом 12 год; при лікуванні "норвезької корости" перед застосуванням мазі шкіру необхідно попередньо за допомогою кератолітичних засобів очистити від кірок; тривалість курсу лікування визначається динамікою очищення шкірних покривів, купіруванням запального процесу, припиненням свербіжів; при лікуванні педикульозу мазь чи крем наносять на волосся і волохисту частину голови, злегка втираючи в шкіру; голову пов'язують косинкою; через 30 хв препарат змивають проточною водою і споліскують волосся теплим 5 % р-ном оцту; після закінчення описаної процедури волосся мийть з милом або шампунем і розчісують частим гребенем для видалення гнид; при лобковому педикульозі мазь чи крем втирають у шкіру лобка, живота, пахових складок, внутрішніх поверхонь стегон.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: печіння у місці нанесення препарату, подразнення шкіри; АР

Протипоказання до застосування ЛЗ: діти до 3-х років; вагітність; ураження шкіри.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	БЕНЗИЛБЕНЗОАТ	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м. Харків, Україна	Емульсія на шкірну у фл.	20 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	БЕНЗИЛБЕНЗОАТ	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод", м. Луганськ, Україна	Емульсія д/зовнішнього застосування у фл. або контейнерах по 50 г	20 %	№1	2.72	
	БЕНЗИЛБЕНЗОАТ	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод", м. Луганськ, Україна	Емульсія д/зовнішнього застосування у фл. або контейнерах по 100 г	20 %	№1	5.15	
	БЕНЗИЛБЕНЗОАТ	ВАТ "Фармак", м. Київ, Україна	Крем у тубах по 40 г	250 мг/г	№1	5.65	
	БЕНЗИЛБЕНЗОАТ	ВАТ "Фармак", м. Київ, Україна	Крем у тубах по 80 г	250 мг/г	№1	8.70	
	БЕНЗИЛБЕНЗОАТ-ДАРНИЦЯ	ЗАТ "Фармацевтична фірма "Дарниця", м. Київ, Україна	Мазь у тубах	250 мг/г	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	БЕНЗИЛБЕНЗОАТ У ЕМУЛЬСІЯ	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика", м. Житомир, Україна	Емульсія на шкірну у фл.	20 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
II.	БЕНЗИЛБЕНЗОАТ	АТ Талліннський фармацевтичний завод, Естонія	Мазь д/зовнішнього застосування у тубах	20 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Перметрин (Permethrin) ****

Фармакотерапевтична група: P03AC04 - засоби проти ектопаразитів, включаючи засоби, що застосовуються при корості та репеленти.

Основна фармакотерапевтична дія: належить до групи синтетичних перетроїдів; має педикуліцидну дію, згубно впливає на гниди, личинки і статевозрілі форми головних і лобкових вошей; порушує проникність натрієвих каналів мембран нервових клітин комах, гальмує процес поляризації (реполяризації) нервової клітини, що приводить до паралізуючого ефекту.

Показання для застосування ЛЗ: лікування та профілактика в усіх видів педикульозу^{БНФ, ВООЗ} Короста.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: головні воші - волосся рясно зволожують нерозведеним р-ном, який втирають у коріння, після чого необхідно зачекати на повне висихання волосся (за час висихання препарат проявляє свою знищуювальну дію); волосся вимити теплою водою з шампунем і розчесати густим гребінцем; наносять із розрахунку 10 - 60 мл на одну людину, залежно від густоти і довжини волосся (спрей розпилюють на волосся, втираючи у корені); у разі небезпеки повторного зараження в колективі, доцільно застосовувати препарат після миття волосся і залишати на волосся після висихання; препарат зберігає свою активність приблизно протягом 2 тижнів, чим сприяє знищенню вошей, запобігаючи тим самим їх розмноженню; препарат можна застосовувати дітям від 3 років; при ураженні площинами - лобкове волосся рясно змочують нерозведеним препаратом і чекають на повне висихання волосся; під час оброблення препаратом анальний отвір і слизові оболонки статевих органів слід захистити ватним тампоном; за час висихання гинуть всі площини і гниди, після чого препарат змивають через 5-15 хв; при корості - невелику кількість мазі тонким шаром наносять на уражені ділянки шкіри і масуючими рухами ретельно втирають у шкіру, через 24 години після процедури мазь необхідно змити водою з милом і змінити одяг; як правило, процедуру проводять одноразово, але якщо свербіж не припиняється чи з'являються нові елементи корости (ознака недостатньої ефективності), через 14 днів (не раніше) обробку слід повторити.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР у вигляді шкірних висипань; місцеві реакції - печіння, поколювання, отерплість, посилений свербіж, еритема.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; вагітність і період лактації; діти до 3 років.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ПЕРМЕТРИН	АТ "Стома", м. Харків, Україна	Спрей у балонах	0,5%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ПЕРМЕТРИН	АТ "Стома", м. Харків, Україна	Р-н наскірний у флаконах	0,5%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ПЕРМИН	ЗАТ "Технолог", м. Умань, Черкаська обл., Україна	Крем-шампунь у контейнерах	1 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
II.	НІТТИФОР	АТ Фармацевтичний завод ТЕВА, Угорщина	Крем з кондиціонером у флаконах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	НІТТИФОР	АТ Фармацевтичний завод ТЕВА, Угорщина	Р-н д/зовнішнього застосування у флаконах	0,5 %	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ПЕДИЛІН	КРКА, д.д., Ново место, Словенія	Шампунь, у флаконах	1 г/100 г	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ПЕРМЕТРИНОВА МАЗЬ	ТОВ "Фармтехнологія", м. Мінськ, Республіка Білорусь	Мазь у тубах	4%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ПЕРМЕТРИНОВА МАЗЬ 4%	ТОВ "ЛМПТ", Латвія	Мазь у пеналах	4%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ХІГІЯ	Медіка АД, Болгарія	Рідина д/зовнішнього застосування у флаконах з гребінцем	1 %	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

Комбіновані препарати

- **Есдепалетрин + Піперонілу бутоксид (Esdepalettrin + Piperonyl Butoxide) ****

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	СПРЕГАЛЬ	АЕРОФАРМ, Франція	Аерозоль для зовніш. застосування	100 г аерозолу містять есдепалетрину (есбіол) 0,663 г, піперонілу бутоксиду 5,305 г	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СПРЕГАЛЬ®	Лабораторії Фарміж'єн-СКАТ, Франція	Аерозоль для зовніш. застосування	100 г аерозолу містять есдепалетрину (есбіол) 0,663 г, піперонілу бутоксиду 5,305 г	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Малатион + Перметрин + Піперонілу бутоксид (Malathion + Permethrin + Piperonyl Butoxide) ****

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ПАРА ПЛЮС	АЕРОФАРМ, Франція	Аерозоль для зовнішнього застосування	1 г аерозолу містить малатиону 2,5 мг, перметрину 5 мг, піперонілу бутоксиду 20 мг	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ПАРА ПЛЮС	Лабораторії Фарміж'єн-СКАТ, Франція	Аерозоль для зовнішнього застосування	1 г аерозолу містить малатиону 2,5 мг, перметрину 5 мг, піперонілу бутоксиду 20 мг	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

9.2. Засоби для лікування псоріазу

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

- **Циклоспорин (Ciclosporin)** *^[7] (див. п. 18.2.2. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: atopічний дерматит у випадках резистентності до попереднього лікування; псоріаз у разі резистентності до попереднього лікування.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: лікування треба підбирати індивідуально; для індукції ремісії рекомендована початкова доза становить 2,5 мг/кг/добу в два прийоми; за відсутності поліпшення після 1 місяця терапії добова доза може бути поступово збільшена, але не повинна перевищувати 5 мг/кг; лікування потрібно припинити, якщо не був досягнутий задовільний ефект з боку проявів псоріазу після 6 тижнів лікування дозою 5 мг/кг/добу або якщо ефективна доза не відповідає встановленим параметрам безпеки; застосування початкової дози 5 мг/кг на добу є виправданим для хворих, стан яких потребує швидкого поліпшення; якщо задовільний ефект досягнутий, то препарат можна відмінити, а наступний рецидив лікувати повторним призначенням препарату у попередній ефективній дозі; за необхідності проведення підтримуючої терапії дози повинні добиратись індивідуально, на мінімальному ефективному рівні і не повинні перевищувати 5 мг/кг/добу; atopічний дерматит - рекомендована початкова доза становить 2,5-5 мг/кг/добу в два прийоми; якщо початкова доза 2,5 мг/кг на добу не дає змоги досягнути задовільного ефекту протягом 2 тижнів, то добову дозу можна швидко збільшити до максимальної - 5 мг/кг; у дуже тяжких випадках швидкого й адекватного контролю захворювання можна досягнути, застосовуючи початкову дозу 5 мг/кг/добу; при досягненні задовільного ефекту дозу потрібно поступово знижувати і, якщо можливо, циклоспорин слід відмінити; у випадку виникнення рецидиву можна провести повторний курс лікування; незважаючи на те, що курс лікування тривалістю 8 тижнів може бути достатнім для очищення шкірних покривів, було показано, що терапія тривалістю до 1 року ефективна і добре переноситься за умови обов'язкового визначення всіх необхідних показників.

- **Інфліксимаб (Infliximab)** ^[7] (див. п. 18.2.4. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")
- **Метотрексат (Methotrexate)** *^[7] (див. п. 8.3. розділу "РЕВМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ", п. 19.1.2. розділу "ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ ЗЛОЯКІСНИХ НОВОУТВОРЕНЬ")

Показання для застосування ЛЗ: грибоподібний мікоз, псоріаз

Спосіб застосування та дози ЛЗ: при псоріазі перед початком фактичної терапії рекомендується застосовувати пацієнту тестову дозу 5,0-10,0мг, щоб уникнути неочікуваних токсичних ефектів - якщо через тиждень лабораторні показники будуть у нормі, можна розпочинати лікування; рекомендована початкова доза - 7,5 мг 1 раз на тиждень п/ш, в/м або в/в; доза може бути поступово збільшена, однак не слід перевищувати максимальну тижневу дозу 30 мг; зазвичай терапевтичний ефект виявляється приблизно після 2-6 тижнів терапії; у разі досягнення бажаного терапевтичного ефекту лікування продовжують у мінімально можливій ефективній підтримувальній дозі; рекомендовану тижневу дозу також можна розділити на три застосування з інтервалом через добу; за потреби загальну тижневу дозу можна підвищити до 25 мг, але згодом дозу знижують, наскільки це можливо, відповідно до терапевтичної ефективності, яка у більшості випадків спостерігається ч/з 4-8 тижнів.

- **Уstekінумаб (Ustekinumab)** ^[7]

Фармакотерапевтична група: L04AC05 - Іму носу пресанти. Інгібітори інтерлейкіну.

Основна фармакотерапевтична дія: повністю людські мноклональні а/т типу IgG1k, що мають високу спорідненість і специфічність до субодиниці р40 інтерлейкінів людини (ІЛ)-12 і ІЛ-23; блокує біологічну активність ІЛ-12 і ІЛ-23, запобігаючи їх зв'язуванню з білковим рецептором ІЛ-12Rβ1, який експресується на поверхні імунних клітин; уstekінумаб не може зв'язуватися з ІЛ-12 і ІЛ-23, вже зв'язаними з рецептором, тому препарат навряд чи може зробити внесок у формування комплемент- або а/т залежної цитотоксичності клітин, що несуть ці рецептори; ІЛ-12 і ІЛ-23 є цитокінами, що секретуються активованими антиген-презентуючими клітинами (ммкрофагами і дендритними клітинами); уstekінумаб усуває внесок ІЛ-12 і ІЛ-23 в активацію імунних клітин, через переривання каскаду реакцій передачі сигналу і секреції цитокінів, які мають вирішальне значення в розвитку псоріазу.

Показання для застосування ЛЗ: бляшковий псоріаз від помірного до тяжкого ступеня у дорослих, у яких не було позитивного ефекту від лікування, або які мають протипоказання, або не толерантні до інших системних терапій, включаючи циклоспорин, метотрексат та PUVA-терапію.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: рекомендована початкова доза 45 мг п/ш на 1-му та 4-му тижні, потім кожні 12 тижнів; пацієнтам з вагою понад 100 кг рекомендовано застосовувати дозу 90 мг за аналогічною схемою; у таких пацієнтів доза 45 мг також є ефективною, однак, доза 90 мг забезпечує більшу ефективність у них. Слід розглянути переривання лікування у пацієнтів, які не виявили чутливості до 28 тижнів лікування.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: інфекції ВДШ, назофарингіт, целюліт, вірусні інфекції ВДШ, депресія, запаморочення, головний біль, біль у горлі/глотці, закладеність носа, діарея, свербіж, біль у спині, почервоніння місця ін'єкції.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату, наявність інфекційних процесів.

Визначена добова доза (DDD): парентерально - 0,54 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	СТЕЛАРА®	Сілаг АГ/Центокор Б.В., Швейцарія/Нідерланди	Р-н д/ін'єкцій, у фл. по 1 мл	90 мг/1 мл	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	СТЕЛАРА®	Сілаг АГ/Центокор Б.В., Швейцарія/Нідерланди	Р-н д/ін'єкцій, у фл. по 0,5 мл	45 мг/0,5 мл	№ 1	487.04	61,20\$

9.2.2. Засоби для місцевого застосування

Також застосовуються ГК для топічного застосування – див. п.9.1.1.

- **Кальцитріол (Calcitriol)** ^[7]

Фармакотерапевтична група: D05AX04 - антипсоріатичні засоби для місцевого застосування.

Основна фармакотерапевтична дія: протизапальна, антипроліферативна дія; активний метаболіт природного вітаміну D3; впливає на специфічні рецептори епідермальних кератиноцитів, що спричиняє нормалізацію швидкості мітозу в клітинах епітелію, уповільнює процес проліферації в них та прискорює морфологічну диференціацію епітелію, який не ороговіває; зменшує зчеплення та прискорює злущування рогових клітин; інгібує активність інтерлейкіну-1, знижує продукцію інтерлейкіну-2; має антипроліферативну дію щодо Т-лімфоцитів; впливає на патогенетичні механізми виникнення псоріазу.

Показання для застосування ЛЗ: псоріаз легкого та середнього ступеня тяжкості ^{БНФ} (місцеве лікування шкірних проявів).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: дорослим та дітям старше 12 років рекомендовано наносити мазь тонким шаром на уражені ділянки шкіри 2 р/добу; ^{БНФ} щоденне нанесення мазі не повинно перевищувати 30% поверхні шкіри; середня тривалість лікування становить 6 тижнів, при необхідності можливе більш тривале лікування, а також застосування препарату як підтримуючу терапію протягом до 1 року; терапевтичний ефект розвивається протягом 1 - 2 тижнів лікування.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: свербіж, печіння або почервоніння.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; прогресуюча стадія псоріазу, пустульозний псоріаз, захворювання, що супроводжуються порушеннями метаболізму кальцію, супутня системна (підтримуюча) терапія кальцієвого гомеостазу, тяжкі захворювання нирок та печінки; 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.
II.	ФОРКАЛ®	КУСУМ ХЕЛТХКЕР ПВТ. ЛТД./Ліва Хелтхкер Лтд, Індія/Індія	мазь	3 мкг/г	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Дьоготь кам'яновугільний (Coal Tar) *,****

Фармакотерапевтична група: D11AC30 - дерматологічні засоби. Лікувальні шампуні.

Основна фармакотерапевтична дія: протизапальна, антипроліферативна дія; препарат виготовлений на основі очищеного дьогтю, який пригнічує проліферацію клітин епідермісу та чинить протигрибкову дію, зокрема на грибки *Pityrosporum ovale*; шампунь видаляє зі шкіри поверхневий шар відмерлих клітин епідермісу та сприяє видаленню жиру з волосистої частини голови.

Показання для застосування ЛЗ: себорея (лупа), себорейний дерматит волосистої частини голови, що супроводжується підвищенням виділенням шкірного сала, та псоріаз волосистої частини голови (в т.ч. у складі комплексної терапії).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: рекомендовано ретельно намочити волосся; невелику кількість препарату нанести на вологе волосся, втерти до утворення піни та ретельно промити; після цього нанести шампунь повторно, залишити піну на голові приблизно на 5 хв, потім ретельно промити волосся; рекомендується застосовувати 1 - 2 рази на тиждень; тривалість застосування залежить від ступеня ураження, локалізації процесу та клінічної відповіді пацієнта на лікування; курс лікування при жирній себорей зазвичай становить 4 - 17 тижнів, при псоріазі волосистої частини голови - 8 - 12 тижнів; за необхідності курс лікування можна повторити.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: не описана.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до будь-якого компонента препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ФРИДЕРМ® ДЬОГОТЬ	Шерінг-Плау Фарма Лда., Португалія, власна філія Шерінг-Плау Корпорейшн, США, Португалія/США	Шампунь медичний дерматологічний у фл.	0,5 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ФРИДЕРМ® ДЬОГОТЬ	Шерінг-Плау Фарма Лда., Португалія, власна філія Шерінг-Плау Корпорейшн, США, Португалія/США	Шампунь медичний дерматологічний у фл.	0,5 %	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Кислота салицилова (Salicylic Acid) *,** ^[7]** (див. п. 9.1.3. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

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

• **Лефлуномід (Leflunomide) ^[7]** (див. п. 18.2.3. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")

Комбіновані препарати

• **Бетаметазон + Кальципотріол (Betamethasone + Calcipotriole) ^[7]**

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

II.	ДАИВОБЕТ	ЛЕО Лабораторіс Лімітед, Ірландія	мазь у тубах	0,5мг/50мкг	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ
-----	----------	-----------------------------------	--------------	-------------	----	------------------------

9.3. Топічні місцеві анестетики та засоби проти свербіжу

9.3.1. Антигістамінні засоби для топічного застосування

- **Диметинден (Dimetindene)** ** ^[7] (див. п. 18.3.1.1. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: D04AA13 - блокатори H1-рецепторів

Основна фармакотерапевтична дія: протиалергічна та протисвербіжна.

Показання для застосування ЛЗ: шкірний свербіж при висипаннях, кропив'янці, укусах комах, сонячній еритемі й поверхневих опіках.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: рекомендовано наносити на уражені ділянки шкіри 2 - 4 р/добу; у разі дуже сильного свербіжу або розповсюджених уражень шкіри рекомендується разом з місцевими аплікаціями гелю застосовувати пероральні форми препарату.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: легке тимчасове відчуття сухості та запалення шкіри; АР з боку шкіри.

Протипоказання до застосування ЛЗ: підвищена чутливість до препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ФЕНІСТИЛ ГЕЛЬ	Новартіс Консьюмер Хелс С.А., Швейцарія	Гель у тубах	0,1 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Дифенгідрамін (Diphenhydramine)** ** ^[7] (див. п. 18.3.1.1. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: D04AA32 - антигістамінні засоби для місцевого застосування.

Основна фармакотерапевтична дія: протисвербіжна, антигістамінна та місцевознеболююча.

Показання для застосування ЛЗ: сонячні опіки, інші опіки першого ступеня, укуси комах, кропив'янка, свербіж різної етіології, екзема зі свербіжем, вітряна віспа, фотодерматоз.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: наносити на ушкоджені ділянки шкіри тонким рівномірним шаром - дорослі та діти після 12 років - по 1-3 г гелю 1-3 р/добу; діти до 1 року - по 0.2 г гелю 1-2 р/добу; діти від 1 до 5 років - по 0.2 - 0.5 г гелю 1-2 р/добу; діти від 6 до 12 років - по 0.5 - 1.0 г гелю 1-2 р/добу; курс лікування складає 3-7 днів; мазь наносити від 1 до 3 г, дорослим - 4-6 р/добу, дітям від 2 до 12 років - 4-5 р/добу (максимально 15 г/добу).

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР.

Протипоказання до застосування ЛЗ: підвищена чутливість, дитячий вік до 2 років.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ДЕРМАДРІН	Фармацевтичне Фабрік МОНТАВІТ ГмбХ, Австрія	Мазь у тубах	20 мг/г	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ПСИЛО-БАЛЬЗАМ®	СТАДА Арцнайміттель АГ, Німеччина	Гель д/зовніш. застосування у тубах	1%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

9.3.2. Анестетики для топічного застосування

- **Лідокаїн (Lidocaine)** * ^[7] (див. п. 10.2.2. розділу "АНЕСТЕЗІОЛОГІЯ ТА РЕАНІМАТОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: D04AB01 - препарати для місцевої анестезії.

Основна фармакотерапевтична дія: мембраностабілізуюча, засіб групи амідів для місцевої анестезії; інгібує чутливі нервові закінчення шкіри і слизових оболонок, тобто спричиняє зворотне пригнічення провідності тканинних елементів нервових клітин (нейрон, аксон, синапси); серед різних сенсорних способів дії перш за все пригнічує больову чутливість, що супроводжується пригніченням відчуття тепла і тактильних відчуттів.

Показання для застосування ЛЗ: дерматологія.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: при кожному розпиленні 1 порції аерозолу на поверхню викидається 4.8 мг лідокаїну (1 доза); зазвичай достатньо 1-2 розпилень (максимальна доза 40 розпилень/70 кг маси тіла); дерматологія - 1-3 кількості натисків; за допомогою просоченого аерозолем ватного тампона препарат може наноситися на великі поверхні; у дітей віком до 2 років можна застосовувати препарат у такий самий спосіб; для дітей віком 12 років максимальна доза становить 3 мг/кг.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: місцеві ефекти - відчуття печіння, транзиторна еритема, набряк і зниження чутливості, АР (кропив'янка, ангіоневротичний набряк, бронхоспазм, в надзвичайно тяжких випадках - шок); системні ефекти (при застосуванні високих доз і в разі швидкого всмоктування, підвищеній чутливості, ідіосинкразії, зниженні переносимості) - збудження, депресія, нервозність, запаморочення, сонливість, спазми, втрата свідомості, параліч органів дихання; артеріальна гіпотензія, ІМ, брадикардія, зупинка серця.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату, амідних місцевознеболюючих лікарських засобів.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ЛІДОКАІН	ВАТ Фармацевтичний завод ЕПС, Угорщина	Аерозоль у фп.з пластмасовим клапаном-дозатором	10%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЛІДОКАІН	ВАТ Фармацевтичний завод ЕПС, Угорщина	Аерозоль у фп.	10%	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

9.4. Засоби для лікування педикульозу та корости

(див. п.9.1.4.2. розділу «Дерматовенерологія. Лікарські засоби»)

- **Перметрин (Permethrin) **** (див. п. 9.1.4.2. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Бензилбензоат (Benzyl benzoate) *,**** (див. п. 9.1.4.2. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Комбіновані препарати

- **Есдепалетрин + Піперонілу бутоксид (Esdapalettrin + Piperonyl Butoxide) **** (див. п. 9.1.4.2. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Малатион + Перметрин + Піперонілу бутоксид (Malathion + Permethrin + Piperonyl Butoxide) **** (див. п. 9.1.4.2. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

9.5. Лікарські засоби для лікування вугрів та розацеа

Лікування вугрів треба розпочинати якомога раніше з метою запобігання утворенню рубців. Пацієнти мають бути попереджені, що покращання може і не спостерігатись протягом декількох місяців. Вибір методу лікування залежить від типу вугрів (переважно запальні або комедонні) та важкості перебігу.

Якщо перебіг захворювання легкий або помірний, лікування проводять переважно топічними препаратами. Системне лікування із застосуванням пероральних антибактеріальних препаратів призначають при помірному та важкому перебігу або, якщо топічні препарати погано переносяться або неефективні, а також у випадку, якщо застосування (нанесення) топічних форм утруднене. До інших пероральних препаратів, що застосовуються при лікуванні вугрів у жінок, є гормональний препарат ко-цинприндіол (етинілестрадіол + ципротерону ацетат).

9.5.1. Засоби для зовнішнього застосування

9.5.1.1. Бензоїл пероксид та азелаїнова кислота

- **Бензоїл пероксид (Benzoyl peroxide) *,****

Фармакотерапевтична група: D10AE01 - препарати для лікування акне. Місцеві засоби для лікування акне.

Основна фармакотерапевтична дія: антимікробна, кератолітична дія; призводить до зменшення кількості вугрів, спричинених *Propionibacterium* аспе, як на незапалених так і запалених ділянках шкіри; має кератолітичну дію, що сприяє відлущуванню верхніх шарів епідерміса і видаленню рогового шару навколо комедонів.

Показання для застосування ЛЗ: лікування вугрів та комедонів.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: застосовують місцево; рекомендовано при чутливій шкірі протягом перших двох тижнів препарат наносити з обережністю для запобігання почервоніння і лущення; перший тиждень можна застосовувати препарат 1 р/добу; при відсутності побічних ефектів - 2 р/добу (наносити на вимиту та висушену шкіру, обережно втираючи до повного поглинання); курс лікування не повинен перевищувати 2-х місяців; у профілактичних цілях рекомендується продовжити використання препарату для одержання стійкої ремісії.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: почервоніння, лущення, набряк шкіри, відчуття тепла, печіння та свербіж.

Протипоказання до застосування ЛЗ: діти віком до 12 років; гіперчутливість до препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ОКСИГЕЛЬ	Еlegant Індія, Індія	Гель у тубах	20 г	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ОКСІ 10	ГлаксоСмітКлайн Консьюмер Хелскер ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина	Емульсія д/зовніш. застосув. у фп.	10%	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

УГРЕСОЛ	Фармасайнс Інк., Канада	Лосьйон д/зовнішн. застосув. у фл.	10%	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ
---------	-------------------------	------------------------------------	-----	-----	------------------------

• **Кислота азелаїнова (Azelaic acid) ** [7]**

Фармакотерапевтична група: D10AX03 - засоби для місцевого лікування акне, розацеа.

Основна фармакотерапевтична дія: антимікробна, кератолітична дія; терапевтичну ефективність препарату при лікуванні акне обумовлюють його антимікробна дія та безпосередній вплив на фолікулярний гіперкератоз; спостерігається значне зниження щільності колонізації *Propionibacterium acnes* і суттєве зменшення фракції вільних жирних кислот у ліпідах поверхні шкіри; інгібує проліферацію кератиноцитів та нормалізує порушення процесів термінального диференціювання епідермісу при утворенні акне; основні ефекти азелаїнової кислоти при лікуванні мелазми обумовлюються інгібуванням синтезу ДНК та/або інгібуванням дихання клітин патологічних меланоцитів; при місцевому застосуванні проникає в усі шари шкіри людини.

Показання для застосування ЛЗ: лікування запальних і незапальних форм вугрів звичайних (Acne vulgaris), ^{БНФ} папулопустулярної форми розацеа ^{БНФ}; мелазма.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: препарат наноситься на ретельно вимиту та висушену шкіру 2 р/добу ^{БНФ}; препарат слід наносити у достатній, проте не надмірній, кількості (приблизно 2,5 см вичавленого із туби крему достатньо для всієї поверхні обличчя); у разі надмірного подразнення шкіри слід зменшити ^{БНФ} або кількість крему, що наноситься, або частоту застосування препарату до 1 р/добу до зникнення подразнення; тривалість курсу лікування ^{БНФ} може змінюватися залежно від індивідуальної картини захворювання й також визначається ступенем його тяжкості; у пацієнтів з акне відсутнє покращення спостерігається, як правило, приблизно через 4 тижні; однак, для досягнення оптимального результату, рекомендується застосовувати препарат безперервно ^{БНФ} протягом кількох місяців; при лікуванні мелазми мінімальний період використання становить приблизно 3 місяці.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: явища місцевого подразнення шкіри (свербіж, печіння, почервоніння, лущення шкіри); АР.

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.	АЗОГЕЛЬ	ВАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	Гель у тубах по 15 г	15%	№1	50.00	
	АЗОГЕЛЬ	ВАТ "Фітофарм", м. Артемівськ, Донецька обл., Україна	Гель у тубах по 30 г	15 %	№1	80.00	
	АКНЕСТОП	ВАТ "Київ медпрепарат", м.Київ, Україна	Крем д/зовнішнього застосування, у тубах по 30 г	0,2 г/1 г	№1	54.02	
II.	АКНЕ-ДЕРМ	Фармацевтичне підприємство "Унія", Трудовий кооператив, Польща	Крем у тубах	200 мг/г	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СКІНОРЕН®	Інтендіс Мануфактурінг С.п.А., Італія, підрозділ компанії Шерінг АГ, Німеччина/Інтендіс Мануфактурінг С.п.А., Італія, підрозділ компанії Байер Шерінг Фарма АГ, Німеччина, Італія/ Німеччина/Італія	Гель д/зовнішнього застосування у тубах	15 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	СКІНОРЕН®	Інтендіс Мануфактурінг С.п.А., Італія, підрозділ компанії Шерінг АГ, Німеччина/Інтендіс Мануфактурінг С.п.А., Італія, підрозділ компанії Байер Шерінг Фарма АГ, Німеччина, Італія /Німеччина/Італія	Крем у тубах	20%	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

Комбіновані препарати

• **Бензоїл пероксид + Кліндаміцин (Benzoyl peroxide + Clindamycin)**

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ДУАК	Стіфел Лабораторіс (Ірландія) Лтд., Ірландія	гель у тубах	бензоїлу пероксиду безводного 50 мг; кліндаміцину 10 мг	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

9.5.1.2. Антибактеріальні засоби

- **Еритроміцин (Erythromycin)** ***^[П] (див. п. 17.2.4. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: інфекції шкіри, м'яких тканин, гнійничкові захворювання, інфіковані рани, опіки, пролежні, трофічні виразки, юначі вугрі^{БНФ}, еритразма.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: застосовують зовнішньо - наносять на уражені місця 2-3 р/добу^{БНФ}, при опіках - 2-3 рази на тиждень; можливе застосування у дітей від народження; тривалість лікування встановлюється індивідуально залежно від перебігу захворювання.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: свербіж, почервоніння шкіри, печіння, лущення шкіри. 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.	ЕРИТРОМІЦИН	ВАТ "Нижфарм", м. Нижній Новгород, Російська Федерація	ту ба	10 000 ОД/1 г	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Кліндаміцин (Clindamycin)** ***^[П] (див. п. 17.2.5. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: D10AF01 - протиінфекційні засоби для лікування акне

Показання для застосування ЛЗ: лікування звичайних вугрів^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: гель нанести^{БНФ} тонким шаром на уражену шкіру 2 р/добу^{БНФ}.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: біль у животі, подразнення шкіри, порушення функції травного тракту, контактний дерматит, відчуття печіння в очах, спричинений грам-негативною флорою фолікуліт, жирність шкіри.

Протипоказання до застосування ЛЗ: алергія на кліндаміцин, лінкоміцин або інші компоненти препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ДАЛАЦИН Т	Фармація і Апджон Компані, США	гель для зовнішн. застосування у тубах	1 % (10 мг/г)	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Гатифлоксацин (Gatifloxacin)** ^[П] (див. п. 17.2.11., п. 17.3.3. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Комбіновані препарати

- **Гатифлоксацин + Орнідазол (Gatifloxacin + Ornidazole)** (див. п. 17.2.11., п. 17.3.3. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

9.5.1.3. Ретиноїди

- **Адапален (Adapalene)**

Фармакотерапевтична група: D10AD03 - препарати для лікування акне.

Основна фармакотерапевтична дія: протизапальна, регенеративна дія; ретинолоподібна сполука (подібна за хімічною будовою до вітаміну А); впливає на диференціацію клітин, кератинізацію і процеси запалення в шкірі, тобто на головні ланки розвитку акне; сприяє нормальній диференціації епітеліальних клітин фолікулів, що приводить до зменшення утворення мікрокомедонів і запобігає розвитку акне; сприяє збереженню неушкодженої шкіри; зв'язується з ретиноїдними рецепторами ядра клітини.

Показання для застосування ЛЗ: звичайні вугрі^{БНФ} у дорослих і підлітків старше 12 років.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: призначають місцево дорослим і підліткам старше 12 років в місцях висипань, 1 р/добу, на ніч^{БНФ}; терапевтичний ефект розвивається через 4-8 тижнів лікування, стійке поліпшення - через 3 місяці лікування.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: печіння, свербіж, сухість, лущення та почервоніння шкіри, фотосенсибілізація.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; вагітність, період годування груддю; дитячий вік до 12 років.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	БЕЗУГРЕЙ	Дженом Біотек Пвт. Лтд., Індія	Гель у тубах	0,1 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ДЕРИВА ВОДНИЙ ГЕЛЬ	Гленмарк Фармасьютикалз ЛТД., Індія	Гель у тубах	1 мг/г	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

Комбіновані препарати

- **Ізотретиноїн + Еритроміцин (Isotretinoin + Erythromycin)** ^[П]

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ІЗОТРЕКСИН	Стіфел Лабораторіз (Ірландія) Лтд., Ірландія	гель для зовнішнього застосування у тубах	ізотретиноїну - 0,5 мг, еритроміцину - 20 мг	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

9.5.1.4. Інші препарати

- **Кислота саліцилова (Salicylic Acid)** *,** [7] (див. п. 9.1.3. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

9.5.2. Засоби для системного застосування

9.5.2.1. Антибіотики

Загальні принципи застосування АБЗ (тетрациклін, окситетрациклін, доксициклін, еритроміцин, триметоприм) – див. розділ «Протимікробні та антигельмінтні засоби».

9.5.2.2. Ретиноїди

- **Ізотретиноїн (Isotretinoin)** [7]

Фармакотерапевтична група: D10BA01 - засоби для системного лікування акне.

Основна фармакотерапевтична дія: протизапальна дія; синтетичний стереоізомер транс-ретиноевої кислоти (третиноїну); механізм дії ізотретиноїну докладно ще не визначено, проте встановлено, що поліпшення клінічної картини тяжких форм акне пов'язано з зниженням активності сальних залоз і гістологічно підтвердженим зменшенням їх розмірів; доведена протизапальна дія на шкіру; інгібує проліферацію себоцитів.

Показання для застосування ЛЗ: тяжкі, що не піддаються іншим видам лікування, форми вузликів-кістозних акне^{БНФ} у дорослих, зокрема, кістозні та конглобатні акне, особливо на тулубі; акне, що супроводжуються тяжкою депресією або дисморфобією; акне зі схильністю до рубцювання; атипів акне, наприклад, за типом піддермії обличчя.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: лікування слід розпочинати у дорослих з дози 0.5 мг/кг/добу^{БНФ} (нерідко на початку лікування відмічається короточасне загострення захворювання); через 4 тижні терапії слід індивідуально підібрати підтримуючу дозу дорослим від 0.1 до 1.0 мг/кг/добу; максимальну добову дозу 1 мг/кг можна призначати лише протягом обмеженого часу; звичайно курс лікування триває в цілому 16 тижнів; повторний курс слід призначати не раніше ніж через 8 тижнів^{БНФ}; дозу для повторного лікування призначають відповідно до вищевказаних рекомендацій; капс. приймають під час їжі, малі дози - в один прийом, великі - в один або декілька прийомів на добу.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: гіпервітаміноз А (сухість слизових оболонок, внаслідок якої з'являються носові кровотечі, захриплість голосу, кон'юнктивіт, оборотне помутніння кришталика, світлобоязнь, порушення темної адаптації (зниження гостроти сутінкового зору), катаракта); васкуліт (наприклад, гранулематоз Вегенера), зменшення числа лейкоцитів і еритроцитів (анемія і нейтропенія), збільшення або зменшення числа тромбоцитів, прискорення ШОЕ, порушення слухового сприйняття визначених звукових частот, місцеві і системні інфекції, викликані грам(+) збудниками (Staph.aureus); шкірні висипи, свербіж, еритема/дерматит обличчя, пітливість, пароніхія, дистрофія нігтів і посилене розростання грануляційної тканини; потоншення волосся, фульмінантні форми акне, гірсутизм, гіперпігментація (на обличчі), м'язовий і суглобовий біль, запальні захворювання кишечника (коліт, ілеїт, кровотечі), гіперурикемія, психічні розлади і порушення з боку ЦНС (наприклад, відхилення в поведінці, депресія, напади судом); кісткові зміни та гіперостози; доброякісна внутрішньочерепна гіпертензія і порушення зору, нудота та головний біль; підвищення концентрації тригліцеридів і холестерину в сироватці, зменшення рівнів ліпопротеїнів високої щільності; лімфаденопатія і гематурія/протеїнурія.

Протипоказання до застосування ЛЗ: вагітність і годування груддю; печінкова та ниркова недостатність, гіпервітаміноз А; виражена гіперліпідемія; гіперчутливість до препарату.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 30 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	АКНЕТІН	СМБ Технолоджі СА, Бельгія	Капс. у бл.	8 мг	№ 10x3	28.95	2,69 €
	АКНЕТІН	СМБ Технолоджі СА, Бельгія	Капс. у бл.	16 мг	№ 10x3	23.85	2,21 €
	РОАККУТАН	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія, в вироблено Р.П. Шерер ГмБХ & Ко. КГ, Німеччина/ Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд (пакування) Іверс-Лі АГ (пакування), Німеччина/ Швейцарія/Швейцарія	Капс. у бл.	20 мг	№ 30 (10x3)	22.48	2,82\$

РОАКУТАН	Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд, Швейцарія, вироблено Р.П. Шерер ГмбХ & Ко. КГ, Німеччина/ Ф. Хоффманн-Ля Рош Лтд (пакування) Іверс-Лі АГ (пакування), Німеччина/ Швейцарія/Швейцарія	Капс. у бл.	10 мг	№ 30 (10x3)	25.89	3,25 \$
----------	--	-------------	-------	----------------	-------	---------

9.5.2.3. Гормональні препарати

Комбіновані препарати

- **Етинілестрадіол + Ципротерон (Ethinylestradiol + Cyproterone)** ^[7] (див. п. 11.6.2.1. розділу "АКУШЕРСТВО, ГІНЕКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

9.6. Засоби із захисною та пом'якшувальною дією

9.6.1. Засоби із захисною дією

- **Цинку оксид (Zinc Oxide)** ** ^[7]

Фармакотерапевтична група: D02AB01 - дерматологічні препарати з пом'якшувальною та захисною дією.

Основна фармакотерапевтична дія: пом'якшуюча, захисна дія; при місцевому застосуванні зменшує прояви запалення та подразнення шкіри, пом'якшує та підсушує її; дію обумовлюють компоненти препарату, що утворюють захисне покриття на шкірі, завдяки чому зменшується вплив сечі та інших подразнювальних речовин на уражену ділянку шкіри і попереджується поява висипу; препарат забезпечує захист від дії вологи; доведено, що застосування препарату швидко дає помітні позитивні результати при пелюшкових висипах у немовлят.

Показання для застосування ЛЗ: лікування та профілактика пелюшкового дерматиту ^{БНФ} у дітей грудного віку, а також як засіб першої допомоги при незначних ураженнях шкіри (невеликі термічні та сонячні опіки, порізи, подрипини).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: пелюшковий дерматит у дітей - з метою профілактики мазь наноситься на шкіру (під пелюшки) для запобігання виникненню подразнення шкіри через тривалий контакт з мокрими пелюшками; з лікувальною метою мазь наноситься на шкіру тонким шаром 3 добу (за необхідності - під час кожної зміни пелюшок) при появі перших ознак гіперемії (почервоніння шкіри), попірлості або незначного подразнення шкіри; незначні термічні та сонячні опіки, порізи, подрипини - препарат наноситься тонким шаром на уражену поверхню; за необхідності накладають марлеву пов'язку; присипку наносять на суху ділянку попірлостей

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: малоймовірна; алергічні прояви.

Протипоказання до застосування ЛЗ: індивідуальна гіперчутливість до препарату; гострі гнійні процеси шкіри і прилеглих тканин

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ПРИСИПКА ДИТЯЧА	ПАТ "Луганський хіміко-фармацевтичний завод", м.Луганськ, Україна	Порошок д/зовнішнього застосування, у банках	0,1 г/г	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЦИНКОВА МАЗЬ	ВАТ "Тернопільська фармацевтична фабрика", м.Тернопіль/ТОВ "Тернофарм", м. Тернопіль, Україна/Україна	Мазь у банках, у тубах	10 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЦИНКОВА МАЗЬ	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м.Запоріжжя, Україна	Мазь у контейнерах ; у тубах	10 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЦИНКУ МАЗЬ	ВАТ "Лубнифарм", м.Лубни, Полтавська обл., Україна	Мазь д/зовнішнього застосування у банках по 25 г	10 %	№1	2.70	
	ЦИНКУ МАЗЬ	ВАТ "Лубнифарм", м.Лубни, Полтавська обл., Україна	Мазь д/зовнішнього застосування у банках по 40 г	10 %		3.60	
	ЦИНКУ МАЗЬ	ВАТ "Лубнифарм", м.Лубни, Полтавська обл., Україна	Мазь д/зовнішнього застосування у тубах по 25 г	10 %		4.00	
II.	ДЕСИТИН®	Пфайзер Інк., США	Мазь у тубах	40 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДЕСИТИН®	МакНіл Пі.Пі.Сі. Інк. США	Мазь у тубах	40 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

	ДЕСИТИН®	КІК Кастом Продактс, Канада	Мазь у тубах	40 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ
	ДЕСИТИН®	Пфайзер Інк., США	Мазь у тубах	40 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ

9.6.2. Засоби із пом'якшувальною дією

• **Вазелін (Vaseline) ** [1]**

Фармакотерапевтична група: D02AC - препарати із пом'якшувальною та захисною дією.

Основна фармакотерапевтична дія: пом'якшувальна, захисна; очищена суміш твердих та рідких вуглеводів, які одержують із нафти, має пом'якшувальний вплив на шкіру.

Показання для застосування ЛЗ: для пом'якшення шкіри рук та обличчя, у тому числі після впливу на шкіру несприятливих температурних факторів

Спосіб застосування та дози ЛЗ: препарат застосовують зовнішньо - у невеликій кількості наносять на необхідну ділянку шкіри і легко втирають

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: можливе подразнення, алергічні реакції.

Протипоказання до застосування ЛЗ: Індивідуальна підвищена чутливість до препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ВАЗЕЛІН	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика", м. Київ, Україна	Мазь у банках		№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ВАЗЕЛІН	ВАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	Мазь у тубах по 30 г		№1	3.90	
	ВАЗЕЛІН	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м.Запоріжжя, Україна	Мазь у контейнерах, у тубах		№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ВАЗЕЛІН	ВАТ "Хімфармзавод "Червона зірка", м. Харків, Україна	Мазь у тубах		№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ВАЗЕЛІН МЕДИЧНИЙ	ТОВ "ДКП "Фармацевтична фабрика", м. Житомир, Україна	Мазь д/зовнішнього застосування у тубах		№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Гліцерин (Glycerol) ****

Фармакотерапевтична група: D02AX - засіб для місцевого застосування.

Основна фармакотерапевтична дія: пом'якшувальна, захисна дія; виявляє пом'якшувальну дію на шкіру, як у вигляді 30% водного р-ну, так і при застосуванні його як основи для лініментів і мазей, що містять мінеральні чи органічні речовини, розчинні у воді та в гліцерині; препарат застосовують як розчинник для борної кислоти, бури, протарголу, таніну, які застосовуються переважно зовнішньо; майже не проникає через шкіру, але добре проникає через слизові оболонки.

Показання для застосування ЛЗ: призначають при різних станах як пом'якшувальний шкіри та слизових оболонок; застосовують як основу для виготовлення лініментів та мазей.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: зовнішньо дорослим при сухій потісканій шкірі ^{БНФ} препарат призначають у формі аплікацій.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: не виявлені.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; наявність ушкоджень шкіри (тріщини, відкриті рани).

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ГЛІЦЕРИН	Комунальне підприємство Київської обласної ради "Фармацевтична фабрика", м. Київ, Україна	Р-н д/зовнішнього застосування у фл.	85 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ГЛІЦЕРИН	ДП "Експериментальний завод медичних препаратів Інституту біоорганічної хімії та нафтохімії НАН України", м. Київ, Україна	Р-н д/зовнішнього застосування у фл.	85 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ГЛІЦЕРИН	ЗАТ "Фармнатур", м. Одеса, Україна	Рідина д/зовні. застосування у фл.		№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

ГЛІЦЕРИН	ЗАТ Фармацевтична фабрика "Віола", м.Запоріжжя, Україна	Рідина у флаконах	85 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ
ГЛІЦЕРИН	АТ "Галичфарм", м. Львів, Україна	Р-н д/зовні. застосування у флаконах	85 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ
ГЛІЦЕРИН	ВАТ "Фітофарм", м.Артемівськ, Донецька обл., Україна	Р-н д/зовніш. застосування у фл.	85 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ
ГЛІЦЕРИН	ТОВ "Фармацевтична фабрика", м. Івано-Франківськ, Україна	Р-н д/зовнішнього застосування у фл.	85 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ
ГЛІЦЕРИН	Комунальне підприємство "Луганська обласна "Фармація", Фармацевтична фабрика, м. Луганськ, Україна	Рідина д/зовнішнього застосування у фл.	85 %	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ

- **Кислота саліцилова (Salicylic Acid) ***,** [7] (див. п. 9.1.3. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Комбіновані препарати

- **Кислота саліцилова + Кислота молочна (Salicylic Acid + Lactic acid) ****

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ДУОФІЛМ	Стіфел Лабораторіз (Ірландія) Лтд., Ірландія	р-н д/зовні. застосування у фл.	1,67 мг/1,67 мг в 1 мл	№1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

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

- **Дьоготь кам'яновугільний (Coal Tar) ***,** (див. п. 9.2.2. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")
- **Кетоконазол (Ketoconazole) **** [7] (див. п. 9.1.3. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

9.8. Топічні засоби для покращення місцевого кровообігу

- **Гепариноід (Heparinoid) **** [7]

Фармакотерапевтична група: C05BA01 - засоби, що застосовуються при варикозному розширенні вен
Основна фармакотерапевтична дія: Містить високомолекулярну сполуку гепариноід з антитромботичною дією, помірним протизапальним, протиекзудативним ефектами. Фармакокінетика. Враховуючи низьку концентрацію гепариноїду в мазі, навіть у разі його всмоктування, значні системні ефекти не можуть виникнути. Підвищена антитромботична дія відмічається лише в ділянці аплікації гепариноїду.

Показання для застосування ЛЗ: Призначають для лікування запалення поверхневих вен (зовнішній тромбофлебіт), ділянок запалення навколо вен (перифлебіт), для пом'якшення затверділої шкіри при хр. венозній недостатності, запалень сухожилів (тендовігнітів), післятравматичних набряків та гематом, контузій та вивихів, з метою покращення рубцювання після травм чи операцій, а також при лікуванні свіжих гіпертрофічних та келоїдних рубців.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: слід наносити на уражене місце та навколо нього шар мазі товщиною приблизно 1 мм 2 - 3 р/добу і злегка втирати її в шкіру. Курс лікування 1 - 2 тижні.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: При застосуванні препарату може спостерігатись тимчасове почервоніння чи свербіж шкіри. Протягом курсу лікування в окремих випадках може виникнути підвищена чутливість до інгредієнтів препарату у вигляді місцевої припухлості та почервоніння шкіри, відчуття печіння чи свербіжу, іноді висипів, невеликих пухирців. У таких випадках лікування слід припинити.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; дитячий вік до 14 років.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ГЕПАРІОД ЗЕНТІВА	АТ "Зентіва", Чеська Республіка	Мазь у тубах	100 ОД/мг	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

9.9. Засоби для лікування сифілісу

9.9.1. Пеніциліни, що чутливі до дії бета-лактамаз

- **Бензатину бензилпеніцилін (Benzatine benzylpenicillin) ***^[7] (див. п. 17.2.1.1. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: J01CE08 - бета-лактамі а/б, пеніциліни.

Основна фармакотерапевтична дія: антибактеріальна (бактерицидна) дія; бета-лактамі а/б з групи пеніцилінів типу G пролонгованої дії; пригнічує синтез мукопептидів клітинної стінки чутливих м/о; активний щодо грам(+) м/о: Staph.spp. (пеніциліназонеутворюючих), Str. spp., у тому числі Str. pneumoniae, Corynebacterium diphtheriae, анаеробних спороутворюючих паличок, Bacillus anthracis, Clostridium spp., Actinomyces israeli; грам(-) м/о: Neisseria gonorrhoeae, Neisseria meningitidis, Treponema spp.

Показання для застосування ЛЗ: інфекції, спричинені чутливими до препарату м/о: сифіліс^{ВООЗ} та інші захворювання, спричинені трепонемами (фрамбезія, ендемічний сифіліс, пінта)^{ВООЗ}; профілактика інфекцій, спричинених чутливими до препарату м/о: сифіліс (після контакту з хворим).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: застосовувати тільки в/м для лікування дорослих та дітей старше 12 років; лікування сифілісу - превентивне лікування - 2 400 000 МО одноразово; первинний сифіліс - 2 400 000 МО, по 1 ін'єкції з інтервалом 7 діб (курс - 2 ін'єкції); вторинний свіжий та ранній прихований сифіліс - 2 400 000 МО, по 1 ін'єкції з інтервалом 7 діб (курс - 3 ін'єкції); лікування фрамбезії та пінти (ендемічні трепонематози): 2 400 000 МО одноразово.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР - кропив'янка, пропасниця, біль у суглобах, ангіоневротичний набряк, екссудативний дерматит, поліморфна еритема, утруднення дихання, анафілаксія; при терапії сифілісу через вивільнення ендотоксинів може розвинути реакція Яриша-Герксгеймера; кровоотворна система - анемія, лейкопенія, тромбоцитопенія; ШКТ - стоматит, глосит, нудота, блювання, діарея, кандидоз, псевдомембранозний коліт; помірне транзиторне підвищення рівня сироваткових трансамін, г. інтерстиціальний нефрит.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до бета-лактамі а/б (пеніцилінів і цефалоспоринов); діти до 12 років (з масою тіла до 40 кг).

- **Бензилпеніцилін (Benzylpenicillin) ***^[7] (див. п. 17.2.1.1. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: сифіліс^{ВООЗ}

Спосіб застосування та дози ЛЗ: Спосіб застосування та схеми лікування різних форм та стадій сифілісу визначені «Методиками діагностики, лікування та профілактики інфекцій, що передаються статевим шляхом», які затверджені наказом МОЗ України від 07.06.2004 № 286 «Про удосконалення дерматовенерологічної допомоги населенню України»

9.9.2. Тетрацикліни

- **Доксициклін (Doxycycline) ***^[7] (див. п. 17.2.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: сифіліс^{БНФ}

Спосіб застосування та дози ЛЗ: сифіліс - по 100 мг внутрішньо 2 р/добу протягом 2 тижнів^{БНФ} (альтернатива пеніцилінотерапії), якщо тривалість хвороби менше року, в іншому разі - протягом 4 тижнів^{БНФ}.

9.9.3. Макроліди

- **Еритроміцин (Erythromycin) ***^[7] (див. п. 17.2.4. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: дорослим та дітям старше трьох років в лікуванні сифілісу^{БНФ, ВООЗ} у хворих з підвищеною чутливістю до препаратів пеніцилінового ряду.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: призначають внутрішньо за 1-1,5 години до або через 2-3 години після їди: дорослим - по 250-500 мг 4 рази на добу; вища разова доза - 500 мг, добова - 2 г; дітям від 3 до 6 років - 500-700 мг на добу; від 6 до 8 років - 700 мг на добу; від 8 до 14 років - до 1 г на добу, розподіливши добову дозу на 4 прийоми; старше 14 років - у дозі для дорослих. Курс лікування - 5-14 днів, після зникнення симптомів захворювання препарат застосовують ще протягом 2 днів.

- **Спіраміцин (Spiramycin) ***^[7] (див. п. 17.2.4. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: сифіліс.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: рекомендовано приймати у таких дозах: дорослим призначають: 6 млн МО - 9 млн МО (2-6 табл./добу) в 2 - 3 прийоми; при в/в інфузії 4,5 млн МО (по 1,5 млн МО кожні 8 год.); тривалість лікування в визначає лікар залежно від клінічної ситуації (в середньому 7 - 10 днів).

- **Джозаміцин (Jozamycin) ***^[7] (див. п. 17.2.4. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: інфекції сечостатевої системи (у випадку алергії на пеніцилін або його непереносимості).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: рекомендована доза для дорослих та дітей з масою тіла більше 40 кг становить 1-2 г (2 - 4 Табл.) за 2-3 прийоми, початкова доза - 1 г (2 Табл.); у тяжких випадках доза може бути збільшена до 3 г і більше; рекомендована доза для дітей старше 5 років з масою тіла менше 40 кг становить 40-50 мг/кг маси тіла на день, розділена у кілька прийомів.

9.9.4. Антибіотики групи цефалоспоринов

- **Цефтриаксон (Ceftriaxone) ***^[7] (див. п. 17.2.1.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: сифіліс^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: вводять в/м або в/в; дорослі і діти старше 12 років: зазвичай призначають 1-2 г 1 раз на добу (кожні 24 години), при тяжких інфекціях добову дозу можна збільшувати до 4 г/добу (кожні 12 год.); новонароджені та діти віком від 15 днів до 12 років: 20-80 мг/кг маси тіла 1 р/добу.

Комбіновані препарати

- **Цефтриаксон + сульбактам (Ceftriaxone + sulbactam)** ^[7] (див. п. 17.2.1.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

9.10. Засоби для лікування гонореї

9.10.1. Пеніциліни, що чутливі до дії бета-лактамаз

- **Бензилпеніцилін (Benzylpenicillin)** * ^[7] (див. п. 17.2.1.1. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: гонорея.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: спосіб застосування та схеми лікування гонореї визначені «Методиками діагностики, лікування та профілактики інфекцій, що передаються статевим шляхом», які затверджені наказом МОЗ України від 07.06.2004 № 286 «Про удосконалення дерматовенерологічної допомоги населенню України»

9.10.2. Пеніциліни широкого спектру дії

Комбіновані препарати

- **Ампіцилін + l-аргінін (Ampicillin + l-arginine)** * (див. п. 17.2.1.1. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: лікування інфекцій, викликаних чутливими штамми мікробів, таких як інфекції сечостатевої системи ^{БНФ, ВООЗ}, включаючи гонорею.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: неускладнена гонорея: призначають одноразово 2 г; для жінок рекомендується курс лікування повторити.

9.10.3. Антибіотики групи цефалоспоринів

- **Цефтриаксон (Ceftriaxone)** * ^[7] (див. п. 17.2.1.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: неускладнена гонорея ^{БНФ, ВООЗ} та інші інфекції, що передаються статевим шляхом (м'який шанкр сифіліс) ^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: в/м ^{БНФ} або в/в; при неускладненій гонореї одноразово в/в 250 мг ^{БНФ} після ідентифікації збудника та визначення його чутливості дозу можна відповідно зменшити; звичайно тривалість лікування становить 4 - 14 днів ^{БНФ}, але при тяжких інфекційних захворюваннях може знадобитися більш тривала терапія; при більшості інфекційних хвороб лікування триває як мінімум ще 48 - 72 год після зникнення симптомів захворювання і підтвердження ефекту результатами бактеріологічного аналізу

- **Цефотаксим (Cefotaxime)** ^[7] (див. п. 17.2.1.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: г. неускладнена гонорея ^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: вводять в/м ^{БНФ} або в/в (струминно або краплинно); призначають у дозі 500 ^{БНФ} - 1000 мг 1 раз/добу

9.10.4. Інші антибактеріальні препарати

- **Спектиномицин (Spectinomycin)** * ^[7] (див. п. 17.2.8. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: г. гонорейний уретрит і проктит у чоловіків і г. гонорейний цервіцит і проктит у жінок ^{ВООЗ} якщо ці захворювання спричинені чутливими штамми *Neisseria gonorrhoeae* і не піддаються лікуванню пеніциліном; альтернативне лікування шанкроїду ^{ВООЗ} (спричиненого *H. ducreyi*).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: рекомендована доза - 2 г одноразово в/м для дорослих ^{ВООЗ}; така ж доза рекомендується і для хворих у разі, якщо антибіотикотерапія, що проводилася раніше, виявилася неефективною; у випадках, які важко піддаються лікуванню, а також у районах, де розповсюджені антибіотикорезистентні штами, рекомендовані дози для дорослих до 4 г одноразово; при необхідності введення 4 г препарату (10 мл) дозу можна розподілити на дві ін'єкції у різні місця ^{ВООЗ}.

9.10.5. Фторхіноліни

- **Ципрофлоксацин (Ciprofloxacin)** * ^[7] (див. п. 17.2.11. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: гонорея ^{БНФ, ВООЗ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: середні рекомендовані дози для дорослих при неускладненій гонореї - по 250 - 500 ^{БНФ} мг одноразово;

- **Офлоксацин (Ofloxacin)** * ^[7] (див. п. 17.2.11. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: г. та хр. інфекції сечостатевої системи (у тому числі гонорея) ^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: всередину: застосовують вугорішньо до або після їжі; дорослі приймають при гонореї - 2 табл. (0,4 г) одноразово ^{БНФ}; парентерально вводять дорослим в/в 200 мг 1 р/добу крапельно.

9.10.6. Тетрацикліни

- **Доксициклін (Doxycycline)** * ^[7] (див. п. 17.2.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: неускладнена гонорея.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: г. гонорея у жінок та г. уретрит у чоловіків, спричинений гонококами по 200 мг на день протягом як мінімум 7 днів; при орхіті або епідидиміті, спричинених *Chlamydia trachomatis* або *Neisseria gonorrhoeae*, - 100 мг 2 рази на добу; тривалість лікування - не менше 10 днів.

- **Тетрациклін (Tetracyclin)** * ^[7] (див. п. 17.2.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: гонорея.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: приймати внутрішньо під час або одразу після їжі, запиваючи водою; рекомендована доза - 200 мг (2 табл.) 3-4 рази на день; максимальна добова доза - 2г; курс лікування - 5-7 днів, але після усунення симптомів захворювання препарат приймають ще протягом 1-3 днів.

9.10.7. Макроліди

- **Азитроміцин (Azithromycin)** * ^[7] (див. п. 17.2.4. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: інфекції, що передаються статевим шляхом та інфекції сечового тракту: гонорейний і негонорейний уретрити, ^{БНФ} цервіцит, кольпіт.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: захворювання, що передаються статевим шляхом: 1 г (2 табл. по 500 мг одноразово). ^{БНФ}

- **Джозаміцин (Jozamycin)** ^[7] (див. п. 17.2.4. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: інфекції сечостатевої системи.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: некомендована доза для дорослих та дітей з масою тіла більше 40 кг становить 1-2 г (2 - 4 Табл.) за 2-3 прийоми; початкова доза - 1 г (2 Табл.).

- **Спіраміцин (Spiramycin)** ^[7] (див. п. 17.2.4. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: гонорея (у разі алергії до препаратів пеніцилінового ряду).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: призначають лише дорослим у вигляді повільної в/в інфузії; рекомендована добова доза становить 4 500 000 МО (по 1 500 000 кожні 8 годин); тривалість лікування залежно від клінічної ситуації (у середньому - 7-10 днів); внутрішньо 6 000 000 - 9 000 000 МО на добу, розподіливши дозу на 2 - 3 прийоми.

9.11. Засоби для лікування неускладненої урогенітальної хламідійної інфекції (та інших негонокових та неспецифічних урогенітальних інфекцій)

До інших урогенітальних інфекцій відносять також інфекції, що спричинені *Mycoplasma Hominis*, *Ureaplasma Urealyticum*.

9.11.1. Тетрацикліни

- **Доксициклін (Doxycycline)** * ^[7] (див. п. 17.2.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: неускладнені уретральні ^{БНФ}, ендоцервікальні або ректальні хламідійні інфекції у дорослих ^{БНФ}; г. орхоепідидиміт; негонококовий уретрит. ^{БНФ}

Спосіб застосування та дози ЛЗ: неускладнена уретральна, ендоцервікальна або ректальна інфекція у дорослих, спричинена *Chlamydia trachomatis* - 100 мг внутрішньо двічі на день протягом 7 днів; г. орхоепідидиміт, спричинений *C. trachomatis* - у комплексі з цефалоспорином 100 мг внутрішньо 2 р/добу на день протягом 10 днів; негонококовий уретрит - 100 мг внутрішньо двічі на день не менше 7 днів.

- **Тетрациклін (Tetracyclin)** * ^[7] (див. п. 17.2.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: інфекції сечостатевих шляхів.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: приймати внутрішньо під час або одразу після їжі, запиваючи водою; рекомендована доза дорослим призначають по 0,2-0,5 г 3-4 рази на добу. Добова доза для дорослих складає 0,8-2 г; курс лікування - 5-7 днів, але після усунення симптомів захворювання препарат приймають ще протягом 1-3 днів.

9.11.2. Фторхіноліни

- **Ципрофлоксацин (Ciprofloxacin)** * ^[7] (див. п. 17.2.11. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: інфекції органів малого таза і статевих органів - простатит ^{БНФ, ВОЗ}, аднексит, хламідіоз.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: середні рекомендовані дози для дорослих - 500 ^{БНФ} - 750 мг 2 р/добу ^{БНФ}; шляхом в/в інфузії у дозі 200-400 мг 2 р/добу; тривалість лікування не менше 10 днів.

- **Офлоксацин (Ofloxacin)** * ^[7] (див. п. 17.2.11. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: змішані інфекції уретри та статевих органів^{БНФ, ВООЗ}, у тому числі спричинені *Chlamydia trachomatis*^{ВООЗ} та/або *Neisseria gonorrhoeae*;

Спосіб застосування та дози ЛЗ: р-н для інфузій призначають по 200 мг 2 рази на добу; табл. слід приймати цілими, не розжовувати, запивати їх водою як до, так і після приймання їжі по 400 мг на добу (у 2 прийоми з інтервалом 12 годин); добова доза може бути збільшена до 600 мг (в окремих випадках - до 800 мг) у пацієнтів з тяжкими інфекціями або у випадках збільшеної маси тіла; тривалість курсу лікування - 7 - 10 днів.

- **Пефлоксацин (Pefloxacin)**^[7] (див. п. 17.2.11. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: хламідіоз.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: приймають внутрішньо натще; при неускладнених інфекціях - по 0,4 г 2 р/добу; курс лікування становить 1-2 тижні та не повинен перевищувати 4 тижнів; при незначних порушеннях функції печінки - 0,4 г 1 р/добу; при більш виражених порушеннях - 0,4 г 1 раз на 36 год; при важкій патології печінки - 0,4 г 1 раз на 2 доби; при порушеннях функції нирок - по 0,2 г 2 р/добу; в/в крапельно вводять 400 мг р-ну протягом 1 год; перша доза - 800 мг, а потім по 400 мг кожні 12 год; максимальна добова доза для дорослих 1200 мг/добу.

- **Гатифлоксацин (Gatifloxacin)**^[7] (див. п. 17.2.11., п. 17.3.3. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Комбіновані препарати

- **Гатифлоксацин + Орнідазол (Gatifloxacin + Ornidazole)** (див. п. 17.2.11. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

9.11.3. Макроліди

- **Еритроміцин (Erythromycin)** *^[7] (див. п. 17.2.4. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: інфекції сечостатевої системи^{БНФ, ВООЗ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: середні рекомендовані дози для дорослих - по 250-500 мг 4 рази на добу; вища разова доза - 500 мг, добова - 2 г; тривалість лікування становить 7-10 днів, але у разі необхідності може бути продовжена; препарат слід приймати за 1 год до їжі або через 2 год після їжі.

- **Азитроміцин (Azithromycin)** *^[7] (див. п. 17.2.4. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: інфекції, що передаються статевим шляхом (неускладнений уретрит^{БНФ, ВООЗ}, цервіцит), спричинений *Chlamydia trachomatis*.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: дорослим при інфекціях, що передаються статевим шляхом, - по 1 г одноразово.^{БНФ, ВООЗ}

- **Джозаміцин (Jozamycin)**^[7] (див. п. 17.2.4. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: інфекції сечостатевої системи.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: рекомендована доза для дорослих та дітей з масою тіла більше 40 кг становить 1-2 г (2 - 4 Табл.) за 2-3 прийоми; початкова доза - 1 г (2 Табл.).

- **Спіраміцин (Spiramycin)**^[7] (див. п. 17.2.4. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: генітальні та урологічні негонококові інфекції (простатити, уретрити); захворювання, що передаються статевим шляхом: генітальний та екстрагенітальний хламідіоз (у разі алергії до препаратів пеніцилінового ряду).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: рекомендовано приймати у таких дозах: дорослим призначають: 6 млн МО - 9 млн МО на добу в 2 - 3 прийоми; тривалість лікування визначає лікар залежно від клінічної ситуації (в середньому 7 - 10 днів); прив/в інфузії 4 500 000 МО (по 1 500 000 кожні 8 годин).

- **Рокситроміцин (Roxithromycin)**^[7] (див. п. 17.2.4. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: інфекції сечостатевої системи (а також інфекції, які передаються статевим шляхом, крім гонореї).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: для дорослих та дітей з масою тіла понад 40 кг: звичайно призначають по 300 мг на добу в 1 - 2 прийоми (тобто по 150 мг кожні 12 год, або 300 мг кожні 24 год); для лікування уретриту, цервіциту та цервіков агініту курс лікування становить не менше 10 діб з метою запобігання рецидиву або пізнім ускладненням; при хламідійних інфекціях терапію можна продовжити до 14 днів.

- **Мідекаміцин (Midecamycin)**^[7] (див. п. 17.2.4. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: інфекції сечостатевого тракту, що викликані мікоплазмами, легіонелами, хламідіями та *Ureaplasma urealyticum*.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: приймати після їди; дорослі та діти з масою тіла понад 30 кг: по 1 табл. 400 мг 3 р/добу; максимальна добова доза для дорослих становить 1600 мг; лікування триває від 7 до 14 днів; лікування хламідійної інфекції слід продовжувати протягом 14 днів.

9.11.4. Лінкозаміди

- **Кліндаміцин (Clindamycin)** *^[7] (див. п. 17.2.5. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: показаний при лікуванні гінекологічних інфекцій, включаючи ендометрит, целюліт, інфекції піхвової манжетки, тубооваріальні абсцеси та сальпінгіти, запальні захворювання органів таза,^{ВООЗ} якщо він

призначається разом із відповідним а/б, активним відносно грам (-) збудників; інфекції шийки матки, викликані Chlamydia trachomatis.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: вводиться в/м та в/в та приймається перорально; дорослим - 600 - 1800 мг в день, розподілені на 3 або 4 рівні дози; при наявності запальних захворювань органів малого таза у жінок, а також при інших ускладнених або тяжких інфекціях звичайно призначають 2400 - 2700 мг/добу, розподілені на 2, 3 або 4 однакові дози; при легких формах інфекції і при наявності більш чутливого до терапії збудника лікувальний ефект досягається і при призначенні менших доз препарату - 1200 - 1800 мг/добу, розподілених на 3 - 4 однакові дози; цервіцити, спричинені Chlamydia trachomatis: 1800 мг на добу, розподілені на кілька прийомів, протягом 10-14 днів.

9.12. Засоби для лікування урогенітальної трихомонадної інфекції (трихомоніазу)

- **Метронідазол (Metronidasole)** *^[П] (див. п. 17.2.9. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")
- **Орнідазол (Ornidazole)** ^[П] (див. п. 17.2.9. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")
- **Тинідазол (Tinidazole)** ^[П] (див. п. 17.2.9. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

9.13. Засоби для лікування генітальної герпетичної інфекції

- **Ацикловір (Aciclovir)** * ^[П] (див. п. 17.5.2.1. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: вірусні інфекції шкіри та слизових оболонок, спричинені вірусом простого герпесу, включаючи первинний та рецидивуючий генітальний герпес ^{БНФ, ВООЗ}

Спосіб застосування та дози ЛЗ: лікування інфекцій, спричинених вірусом простого герпесу - табл. в дозі 200 мг 5 р/добу; курс лікування - 5 днів, але у разі тяжкої первинної інфекції воно може бути продовженим до 10 днів; для хворих зі зниженим імунітетом (наприклад після трансплантації кісткового мозку) чи для хворих зі зниженою засвоєністю у кишечнику доза може бути подвоєна до 400 мг ^{БНФ, ВООЗ} або застосована відповідна доза для в/в введення; у випадку рецидивуючого герпесу найкраще починати лікування у продромальний період або після появи перших ознак ураження шкіри; запобігання рецидивам інфекцій, спричинених вірусом простого герпесу, у дорослих - табл. в дозі 200 мг приймають 4 р/добу, для зручності більшість пацієнтів можуть приймати 400 мг 2 р/добу; лікування буде ефективним навіть після зменшення дози до 200 мг, які приймають 3 р/добу або навіть 2 р/добу ^{БНФ, ВООЗ} у деяких хворих радикальне поліпшення спостерігається після прийому добової дози 800 мг; для спостереження за можливими змінами природного перебігу захворювання терапія повинна періодично перериватися з інтервалом 6 - 12 місяців ^{БНФ, ВООЗ}; для профілактики інфекцій, спричинених вірусом простого герпесу, у хворих зі зниженим імунітетом - 200 мг треба приймати 4 р/добу; у хворих із значно зниженим імунітетом (наприклад після трансплантації кісткового мозку) або у хворих зі зниженою засвоєністю у кишечнику доза може бути подвоєна до 400 мг або застосована відповідна доза для в/в введення; тривалість профілактичного застосування визначається тривалістю періоду ризику.

- **Валацикловір (Valaciclovir)** ^[П] (див. п. 17.5.2.1. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: лікування інфекцій шкіри та слизових оболонок, що спричинені вірусом простого герпесу, включаючи перші та повторні прояви генітального герпесу; попереджає розвиток уражень при рецидивах ^{БНФ} інфекцій, що спричинені вірусом простого герпесу, за умови початку лікування одразу ж після появи перших симптомів захворювання; зменшення передачі вірусу генітального герпесу ^{БНФ} (сексуальному партнеру) у комбінації з безпечним сексом.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: лікування інфекцій, що спричинені вірусом простого герпесу - 0,5 г 2 р/добу; ^{БНФ} для рецидивних випадків лікування повинно тривати 3 - 5 днів; при первинному перебігові, який може бути тяжким, лікування треба продовжити до 5 - 10 днів ^{БНФ}; зменшення передачі вірусу генітального герпесу ^{БНФ} - дорослим гетеросексуалам з нормальним імунітетом, які мають 9 або менше загострень на рік призначається інфікованому партнеру 0,5 г 1 р/добу.

- **Фамцикловір (Famciclovir)** ^[П] (див. п. 17.5.2.1. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: невідкладне лікування інфекційного генітального герпесу ^{БНФ}; профілактика та лікування рецидивів генітального герпесу.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: простий герпес у дорослих з непошкодженою імунною системою, перший прояв генітального герпесу - по 250 мг 3 р/добу протягом 5 днів; рецидив генітального герпесу ^{БНФ} - 1000 мг 2 рази на день протягом 1 дня або по 125 мг 2 р/добу протягом 5 днів; ^{БНФ} простий герпес у дорослих із порушеною імунною функцією - по 500 мг 3 р/добу протягом 7 днів; профілактика та лікування рецидивуючого генітального герпесу - по 250 мг 2 р/добу ^{БНФ}, тривалість лікування залежить від тяжкості захворювання (терапію необхідно повторити через 12 місяців відповідно з можливими змінами, що спостерігаються в історії хвороби; доза 500 мг 2р/добу ^{БНФ} виявилась ефективною у хворих на СНІД); ^{БНФ}

- **Інозин пранобекс (Inosine pranobex)** ^[П] (див. п. 18.1.3.2. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: захворювання, спричинені вірусами простого герпесу герпес губ ^{БНФ}, шкіри обличчя, шкіри рук, генітальний герпес ^{БНФ}.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: тривалість лікування визначають індивідуально, залежно від нозології, тяжкості процесу і частоти рецидивів; у середньому тривалість лікування 5 - 14 днів, при необхідності після 7 - 10-денної перерви курс лікування повторюють; лікування з перервами та підтримуючими дозами може тривати від 1 до 6 місяців; рекомендовані схеми лікування - оперізувальний лишай та лабіальний герпес: дорослі - по 2 табл. 3 - 4 р/добу, діти - добова доза із розрахунку 50 мг/кг за 3 - 4 прийоми протягом 10 - 14 днів (до зникнення симптомів); генітальний герпес

^{БНФ} у г. період по 2 табл. 3 р/добу ^{БНФ} протягом 5 - 6 днів; у період ремісії підтримуюча доза - по 2 табл. (1000 мг) 1 р/добу - до 6 місяців.

- **Протефлазид (Proteflazide) **** (див. п. 17.5.2.1. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: вірусні інфекції, спричинені вірусом простого герпесу (Herpes simplex) 1-го та 2-го типів (в т.ч. герпетична екзема, герпетичний везикулярний дерматит та генітальний герпес).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: для лікування інфекцій простого герпесу шкіри та слизових оболонок слід наносити р-н препарату на уражену ділянку до 3-5 р/добу або робити аплікації (для приготування р-ну необхідно 1,5 мл (36-38 крап.) розвести в 10 мл фізіологічного р-ну); при первинному та рецидивуючому генітальному герпесі застосовують вагінальні тампони з р-ном протефлазиду (для приготування р-ну необхідно 3,0 мл (72-75 крап.) розвести в 20 мл фізіологічного р-ну та проводити процедури 2 р/добу); при виникненні відчуття подразнення у піхві необхідно збільшити вдвічі кількість розчинника; місцеве лікування слід продовжувати до зникнення ознак ураження шкіри або слизової оболонки, тривалість зовнішнього застосування до 14 днів.

9.14. Засоби для лікування папіломавірусної інфекції геніталій

- **Інозин пранобекс (Inosine pranobex) [†]** (див. п. 18.1.3.2. розділу "ІМУНОМОДУЛЯТОРИ ТА ПРОТИАЛЕРГІЧНІ ЗАСОБИ")

Показання для застосування ЛЗ: захворювання, спричинені папіломавірусом людини. ^{БНФ}

Спосіб застосування та дози ЛЗ: рекомендовані схеми лікування - інфекції спричинені Human papilloma virus (гострокінцеві кондиломи): по 2 табл. 3 р/добу, курс лікування - 14 - 28 днів ^{БНФ}; при комбінації з кріотерапією або СО₂-лазерною терапією - по 2 табл. 3 р/добу протягом 5 днів, 3 курси з інтервалом 1 місяць.

- **Подофілотоксин (Podophyllotoxin)**

Фармакотерапевтична група: D06BB04 - противірусний засіб.

Основна фармакотерапевтична дія: подофілотоксин - найбільш активна у терапевтичному відношенні фракція подофіліну, яку отримано з рослинних екстрактів; запобігає розмноженню вірусів, які спричиняють появу гострокінцевих кондилом, завдяки тому, що він є інгібітором метафази в клітинах, що діляться, зв'язуючись, як мінімум, з одним місцем зв'язування на тубуліні; це запобігає полімеризації тубуліну, необхідного для зборки мікротрубочок; у більш високих концентраціях препарат інгібує також транспорт нуклеозидів ч/з клітинні мембрани; хіміотерапевтична дія його також зумовлена інгібуванням росту і здатністю проникати у тканини інфікованих вірусом клітин.

Показання для застосування ЛЗ: місцеве лікування аногенітальних гострокінцевих кондилом

Спосіб застосування та дози ЛЗ: крем наносити на уражену ділянку кінчиком пальця 2 р/добу вранці та ввечері протягом 3 днів, використовуючи таку кількість крему, яка необхідна для точного покриття кожної кондиломи, за допомогою дзеркала; кондиломи, що залишилися, слід лікувати додатковими курсами з нанесенням крему 2 р/добу вранці та ввечері протягом 3 днів з інтервалами в 4 дні; при необхідності курс лікування може становити максимально 4 цикли.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: на другий або третій день застосування може спостерігатися місцеве подразнення, пов'язане з початком некрозу кондиломи; болючість, свербіж, печіння, еритема, виразки, кровотечі з поверхнього епітелію, баланопостит; після завершення лікування місцеве подразнення зменшується

Протипоказання до застосування ЛЗ: підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату; відкриті рани; дитячий вік до 14 років; сумісне застосування з іншими препаратами, що містять подофілотоксин; вагітність, лактація.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ВАРТЕК	Стіфел Лабораторіз (Ірландія) Лтд., Ірландія	Крем д/зовнішнього застосув. у тубах	0,15 %	№1	відсутня у реєстрі ОБЛЗ	