

11. АКУШЕРСТВО, ГІНЕКОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ

- 11.1. Протимікробні та антисептичні засоби**
 - 11.1.1. Антибіотики**
 - 11.1.2. Похідні хіноліну**
 - 11.1.3. Похідні імідазолу**
 - 11.1.4. Препарати для лікування протозойних інфекцій**
 - 11.1.5. Інші антимікробні та антисептичні засоби**
- 11.2. Засоби, що підвищують тонус та скорочувальну активність міометрію**
 - 11.2.1. Алкалоїди ріжків**
 - 11.2.2. Простагландини**
- 11.3. Засоби, що пригнічують скоротливу активність матки**
- 11.4. Контрацептиви для місцевого застосування**
 - 11.4.1. Внутрішньоматкові контрацептиви**
 - 11.4.2. Вагінальні контрацептиви**
- 11.5. Інші засоби, що застосовуються в гінекології**
 - 11.5.1. Інгібітори пролактину**
 - 11.5.2. Інші засоби, що застосовуються в гінекології**
- 11.6. Гормони статевих залоз та препарати, що застосовуються при патології статевої системи**
 - 11.6.1. Гормональні контрацептиви для системного застосування.**
 - Гестагени**
 - 11.6.2. Естрогени**
 - 11.6.2.1. Прості препарати природних та напівсинтетичних естрогенів**
 - 11.6.2.2. Прості препарати синтетичних естрогенів**
 - 11.6.3. Гестагени**
 - 11.6.3.1. Похідні прегнену**
 - 11.6.3.2. Похідні прегнадієну**
 - 11.6.3.3. Похідні естрену**
 - 11.6.4. Гонадотропіни та інші стимулятори**
 - 11.6.4.1. Гонадотропні гормони**
 - 11.6.4.2. Синтетичні стимулятори овуляції**
 - 11.6.5. Антиандрогени. Прості препарати антиандрогенів**
 - 11.6.6. Інші статеві гормони та засоби, що впливають на статеву систему**
 - 11.6.6.1. Антигонадотропні засоби та подібні препарати**
 - 11.6.6.2. Антигестагенні засоби**
- 11.7. Аналоги гонадотропін-релізинг гормона**
- 11.8. Анти-гонадотропін-релізинг гормони**
- 11.9. Гормони задньої долі гіпофіза**
 - 11.9.1. Аналоги вазопресину**
 - 11.9.2. Окситоцин та його аналоги**
- 11.10. Розчин для іригацій**
- 11.11. Вакцини для профілактики захворювань, що викликаються папіломавірусною інфекцією**

11.1. Протимікробні та антисептичні засоби

11.1.1. Антибіотики

- **Натаміцин (Natamycin)** ** [П] (див. п. 17.4.1. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: G01AA02 - протимікробні та антисептичні засоби, які застосовуються в гінекології. Антибіотики.

Основна фармакотерапевтична дія: антибактеріальна, фунгіцидна дії; полієновий а/б широкого спектра дії, активний щодо патогенних грибків, включно з дріжджовими грибами та особливо *Candida albicans*, котрі найчастіше є причиною інфекції в анатомічних шляхах; зв'язує стероли клітинних мембран, порушуючи їх цілісність, що приводить до загибелі м/о; не має сенсibiliзуючої здатності; не спостерігалось розвитку резистентності до нього; швидко та ефективно діє під час інфекції дріжджовими грибами піхви (кандидоз)

Показання для застосування ЛЗ: вагініти, вульвіти, вульвовагініти, спричинені грибами роду *Candida*.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: застосовують по 1 супозиторію впродовж 3-6 днів 1 р/добу (на ніч); у разі необхідності проведення лікування протягом кількох днів курс терапії потрібно завершити до початку менструації чи розпочинати лікування після її закінчення.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: гіперчутливість до цетилового спирту; відчуття легкого печіння в зовнішніх статевих органах після введення препарату.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до компонентів препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ПІМАФУЦИН®	Астеллас Фарма С.п.А./Темплер Італія С.р.Л., Італія/Італія	Супозиторії вагінальні	100 мг	№ 3x1, № 3x2	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПРИМАФУНГІН	Фармапрім СРЛ, Республіка Молдова	Супозиторії вагінальні у стріпах	100 мг	№ 3	відсутня у реєстрі ОБЦ	

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

Фармакотерапевтична група: G01AA10 - протимікробні і антисептичні засоби для застосування в гінекології.

Основна фармакотерапевтична дія: антимікробний засіб, ефективний при лікуванні інфекцій, викликаних чутливими до нього штамми анаеробних, а також Гр(+) аеробних бактерій; in vitro він має активність щодо м/о, які викликають бактеріальні вагінози: *Gardnerella vaginalis*; *Mobiluncus spp*; *Bacteroides spp*; *Mycoplasma hominis*; *Peptostreptococcus spp.*; неактивний відносно *Trichomonas vaginalis* і *Candida albicans*; має місце перехресна стійкість м/о до кліндаміцину та лінкоміцину.

Показання для застосування ЛЗ: бактеріальний вагіноз^{БНФ} (гемофільний вагініт, гарднерельозний вагініт, неспецифічний вагініт, коринібактерний вагініт, анаеробний вагініт), спричинений чутливими до препарату м/о.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: рекомендована доза - 1 повний аплікатор 2% вагінального крему (повна доза 5 грамів)^{БНФ} містить приблизно 100 мг кліндаміцину (фосфату) інтравагінально, краще перед сном, протягом 3 - 7 днів^{БНФ} або 1 супозиторій інтравагінально, бажано перед сном, протягом 3 днів поспіль.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: піхвовий кандидоз, вульвовагініт, вагініт, спричинений *Trichomonas vaginalis*, вагініт/піхвова інфекція, грибкові інфекції, менструальні розлади, біль у піхві, метрорагія, дизурія, виділення з піхви, інфекції сечового тракту, патологічні пологи, ендометріоз, глюкозурія і протеїнурія; системний кандидоз, грибкові інфекції, генералізований біль у животі, локалізований біль у животі, спастичний біль у животі, головний біль, біль у тазі, лихоманка, бактеріальні інфекції, інфекції верхніх дихальних шляхів, біль у всьому тілі, біль у спині, відхилення в мікробіологічних тестах, АР; неприємний запах з рота, діарея, нудота, блювання, запор, диспепсія, печія, пронос, метеоризм; свербіж (не в місці введення препарату), макулопапульярні висипання, еритема, свербіння (в місці введення препарату), кандидоз шкіри, кропив'янка; запаморочення, головний біль; гіпертироїдизм; носові кровотечі; зміна смакових відчуттів.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату або твердого жиру (основною супозиторіїв є суші гліцеридів насичених жирних кислот). Препарат у формі вагінальних супозиторіїв протипоказаний пацієнтам із регіонарним ентеритом, вразливим колітом та антибіотик асоційованим колітом в анамнезі.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ВАГІЦИН-ЗДОРОВ'Я	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	крем вагінальний у тубах	2 %	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	МІЛАГІН	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна", м.Вінниця, Україна	супозиторії вагінальні у контурних чарулах	0,1 г	№ 3	відсутня у реєстрі ОБЦ	
II.	ДАЛАЦИН	Фармація і Апджон Компані, США	супозиторії (овулі) піхвові	100 мг	№ 3	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДАЛАЦИН ПІХВОВИЙ КРЕМ	Фармація і Апджон Компані, США	крем у тубах	2 %	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ДАЛАЦИН™ ПІХВОВИЙ КРЕМ	Фармація і Апджон Компані, США	Крем у тубах	2 %	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

	КЛІНДАМІЦИН	Фармапрім СРЛ, Республіка Молдова	Супозиторії вагінальні	100 мг	№ 3	відсутня у реєстрі ОБЦ
	КЛІНДЕС	ВАТ "Гедеон Ріхтер"/КВ Фармасьютикал Ко., Угорщина/США	крем вагінальний, у пластикових аплікаторах	20 мг/г	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ

- **Хлорамфенікол (Chloramphenicol)** * [7] (див. п. 17.2.8. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Комбіновані препарати

- **Метронідазол + Хлорамфенікол + Дексаметазон + Ністатин (Metronidazole + Chloramphenicol + Dexamethasone + Nystatin)**

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	МІКОЖИНАКС	Мекофар Кемікал Фармасютикал Джоїнт- Сток Компані, В'єтнам	Табл. вагінальні у стрипах	200 мг/80 мг/0,5мг/ 100000 МО	№ 12	відсутня у реєстрі ОБЦ	

- **Натаміцин + Неоміцину сульфат + Гідрокортизон (Natamycin + Neomycin sulphate + Hydrocortisone)** (див. п. 9.1.3. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

11.1.2. Похідні хіноліну

- **Хлорхінальдол (Chlorquinaldol)** [7]

Фармакотерапевтична група: G01AC03 - протимікробні та антисептичні засоби для застосування у гінекології. Похідні хіноліну.

Основна фармакотерапевтична дія: активний до аскоміцетів роду *Aspergillus* та роду *Penicillium*, дріжджових та дріжджоподібних (*Candida albicans* та ін.) грибів, а також дерматофітів; має антибактеріальну дію відносно Gr(+) і Gr(-) бактерій (*Str. pyogenes*, *Staph. aureus*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus vulgaris*, *Corinebacterium diphtheriae*, *Salmonella* spp., *E. coli*), а також деяких найпростіших (*Entamoeba histolytica*, *Trichomonas vaginalis*, *Lambliа intestinalis*). Властива помірна гіперосмолярна активність, внаслідок якої він поглинає піхвові виділення.

Показання для застосування ЛЗ: кольпіти, вульвовагініти грибкової та неспецифічної бактеріальної етіології.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: дорослим жінкам вагінально по 1 супозиторію протягом 20 днів або по 1 супозиторію 2 р/добу протягом 10 днів (перед застосуванням супозиторій необхідно змочити водою); терапію слід розпочинати на початку менструального циклу.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: при наявності ерозій, у початковому періоді лікування може виникати печіння, АР (висип, свербіж в ділянці статевих органів).

Протипоказання до застосування ЛЗ: АР на хлорхінальдол.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ХІНОФУЦИН-ЛХ	ЗАТ "Лекхім-Харків", м.Харків, Україна	Супозиторії вагінальні у бл.	0,015 г	№ 5x1, №5x2	відсутня у реєстрі ОБЦ	

- **Декваліній (Dequalinium)** ** [7]

Фармакотерапевтична група: G01AC05 - протимікробні та антисептичні засоби, що застосовуються в гінекології.

Основна фармакотерапевтична дія: четвертинна амонієва сполука з широкою антимікробною активністю щодо багатьох Gr(+) та Gr(-) бактерій, грибків і найпростіших (*Trichomonas vaginalis*); визначена протимікробна активність in vitro, яка виражена, як мінімальна пригнічуюча концентрація - Gr(+) м/о: *Str. групи B*; *Staph. aureus*; *Str. групи A*; *Listeria* sp.; *Peptostreptococci*; *Str. групи D*; грибки: *Candida tropicalis*; *Candida albicans*; *Candida glabrata*; *Candida krusei*; Gr(-) м/о: *Fusobacteria*; *Gardnerella vaginalis*; *E. coli*; *Serratia* sp.; *Klebsiella* sp.; *Pseudomonas* sp.; *Bacteroides* sp. *Prevotella* sp.; *Proteus* sp.; найпростіші: *Trichomonas vaginalis*; декваліній хлорид посилює проникність клітини з наступною втратою ферментної активності, яка викликає загибель клітини.

Показання для застосування ЛЗ: вагінальні інфекції бактеріального та грибкового походження (бактеріальний вагіноз, кандидозний вагініт); трихомоніаз; санація перед гінекологічними операціями та пологами.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: рекомендовано застосовувати по 1 вагінальній табл. 10 мг щодня протягом 6 днів; під час менструації лікування слід припинити і продовжити після її припинення; курс лікування 6 днів, при лікуванні менше 6-ти днів - можливий рецидив.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: загальні розлади та місцеві реакції на ділянці введення: свербіж, печуха або почервоніння у місці введення (необхідно диференціювати з симптомами вагінальної інфекції); при ураженні вагінального епітелію - поверхневі кровотечі піхви (ерозії); лихоманка.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; виразкові зміни вагінального епітелію та шийки матки; дівчатам, які не досягли статевої зрілості.

Торгова назва:

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

II.	ФЛУОМІЗИН	Мединова ЛТД., Швейцарія	Табл. вагінальні	10 мг	№ 2, № 6	відсутня у реєстрі ОБЦ
-----	-----------	-----------------------------	---------------------	-------	----------	---------------------------

11.1.3. Похідні імідазолу

- **Метронідазол (Metronidasole) ***^[7] (див. п. 17.2.9. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: G01AF01 - протимікробні та антисептичні засоби, що застосовуються в гінекології.

Основна фармакотерапевтична дія: належить до нітро-5-імідазолів і має широкий спектр дії. До препарату чутливі: *Peptostreptococcus* spp., *Clostridium* spp., *Bacteroides* spp., *Fusobacterium* spp., *Prevotella* spp., *Veillonella*; нестійко чутливі: *Bifidobacterium* spp., *Eubacterium* spp.; нечутливі: *Propionibacterium*, *Actinomyces*, *Mobiluncus*. Стимулює розвиток найпростіших - *Trichomonas vaginalis*, *Giardia intestinalis* (*Lamblia intestinalis*), *Entamoeba histolytica*.

Показання для застосування ЛЗ: трихомонадний вагініт, неспецифічні вагініти

Спосіб застосування та дози ЛЗ: трихомонадний вагініт - по 1 вагінальному супозиторию, 1 р/добу, протягом 10 днів; лікування слід проводити з одночасним пероральним прийомом табл. - по 1 табл. (250 мг), 2 р/добу, протягом 10 днів; неспецифічні вагініти - по 1 вагінальному супозиторию 1 р/добу, протягом 7 днів, за необхідності можна призначати табл. перорально; максимальна тривалість лікування не повинна перевищувати 10 днів, а кількість курсів лікування - не більше 3 на рік.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР: висипи, свербіж, почервоніння шкіри, кропив'янка; пропасниця, ангіоневротичний набряк, рідко - анафілактичний шок; поодинокі випадки пустульозного висипу.

Протипоказання до застосування ЛЗ: підвищена чутливість до препарату; гіперчутливість до похідних імідазолу; 1 триместр вагітності, період годування груддю.

Визначена добова доза (DDD): вагінально - 0,5 г.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ГРАВАГІН	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна", м.Вінниця, Україна	Супозиторії вагінальні № 10 у контурних чаруп.	500 мг	№ 10	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	МЕТРОНІДАЗОЛ	ВАТ "Монфарм", м.Монастирище, Черкаська обл, Україна	супозиторії вагінальні у стріпах	0,1 г	№ 10	5.15	
II.	МЕТРОНІДАЗОЛ	Фармапрім СРЛ, Республіка Молдова	супозиторії вагінальні	500 мг	№ 10	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ТРИХОПОЛ®	Фармацевтичний завод "ПОЛЬФАРМА" С.А./МЕДАНА ФАРМА ТЕРПОЛЬ ГРУП А.Т., Польща/Польща	Табл. вагінальні	500 мг	№ 10	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ФЛАГІЛ®	Гаупт Фарма Ліврон, Франція	Супозиторії вагінальні	500 мг	№ 10	2.91	
	ФЛАГІЛ®	Юнітер Ліквід Мануфакчурінг, Франція	Супозиторії вагінальні	500 мг	№ 10	відсутня у реєстрі ОБЦ	

11.1.4. Препарати для лікування протозойних інфекцій

- **Клотримазол (Clotrimazole) *,****^[7] (див. п. 9.1.3. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: G01AF02 - протимікробні та антисептичні засоби, що застосовуються в гінекології. Клотримазол.

Основна фармакотерапевтична дія: є похідним імідазолу з широким спектром місцевої протигрибкової дії на більшість патогенних грибів. Блокує синтез нуклеїнових кислот та протеїнів, а також синтез ергостеролу у грибових клітинах, що має наслідком пошкодження їх клітинної оболонки та загибелі клітин. Діє головним чином на дерматофіти (*Epidermophyton floccosum*, *Microsporum canis*, *Trichophyton mentagrophytes*, *Trichophyton rubrum*), дріжджоподібні та плісняві гриби (*Candida* sp., *Cryptococcus neoformans*), диморфні гриби (*Coccidioides immitis*, *Histoplasma capsulatum*, *Paracoccidioides brasiliensis*, актиноміцети роду *Nocardia*, піхвові трихомонади.

Показання для застосування ЛЗ: генітальні інфекції, спричинені дріжджовими грибами роду *Candida* та/або *Trichomonas vaginalis* (кандидозний вульвовагініт, трихомоніаз), генітальні суперінфекції, викликані бактеріями, чутливими до клотримазолу; санація статевих шляхів перед пологами.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: звичайно препарат лікарської форми табл. застосовують по 1 табл. 2 р/добу глибоко в піхву протягом 3 днів або по 1 табл. на день протягом 6 - 7 днів; лікування повинно бути завершено до початку менструації; при лікуванні генітальних інфекцій можливе застосування гелю - приблизно 5 г гелю (1 повний аплікатор) вводять якомога глибоко у вагіну ввечері (перед сном) протягом 6 днів; лікування не повинно проводитися під час менструації і тому повинно бути закінчено до її початку. Терапія даних захворювань вимагає одночасного лікування обох партнерів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР: висип, свербіж, еритема, набряк, неприємність, артеріальна гіпотензія, задишка, шлунково-кишкові розлади; біль (при появі цих симптомів лікування клотримазолом слід припинити).

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату, I триместр вагітності.

Визначена добова доза (DDD): вагінально - 0,1 г.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	КЛОТРИМАЗОЛ	ЗАТ НВЦ "Борщагівський ХФЗ", м.Київ, Україна	Табл. вагінальні	100 мг	№ 10	0.59	
II.	КАНДІБЕНЕ	Меркле ГмбХ, Німеччина	Табл. вагінальні	100 мг	№ 6	4.94	
	КАНДІБЕНЕ	Меркле ГмбХ, Німеччина	Табл. вагінальні	200 мг	№ 3	3.47	
	КАНДІД	Гленмарк Фармасьютикалз ЛТД., Індія	Гель вагінальний у тубах з аплікатором	2%	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КАНДІД-В6	Гленмарк Фармасьютикалз ЛТД., Індія	Табл. вагінальні	100 мг	№ 6	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КАНДІД-В6	Гленмарк Фармасьютикалз ЛТД., Індія	Табл. вагінальні	100 мг	№ 6	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЛОТРИМАЗОЛ	ГлаксоСмітКляйн Фармасьютикалз С.А., Польща	Табл. вагінальні	100 мг	№ 6	1.27	
	КЛОТРИМАЗОЛ	Елегант Індія, Індія	Табл. вагінальні	100 мг	№ 10	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЛОТРИМАЗОЛ	Сінмедик Лабораторіз, Індія	Табл. вагінальні	100 мг	№ 6	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЛОТРИМАЗОЛ	Фармапрім СРЛ, Республіка Молдова	Супозиторії вагінальні	100 мг	№ 6	відсутня у реєстрі ОБЦ	

- **Міконазол (Miconazole) *** [П]** (див. п. 9.1.3. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: G01AF04 - протимікробні та антисептичні засоби, які застосовуються в гінекології. Похідні імідазолу.

Основна фармакотерапевтична дія: місцевий протигрибковий та антибактеріальний засіб широкого спектра дії групи імідазолу; пригнічує біосинтез ергостеролу і змінює ліпідний склад мембрани, спричиняючи загибель клітини гриба. Чинить фунгіцидну дію на дерматофіти (*Trichophyton rubrum*, *Trichophyton mentagrophytes*, *Epidermophyton floccosum*, *Microsporum canis*), дріжджові і дріжджоподібні гриби (*Candida albicans*, *Candida glabrata* та інші види *Candida*), а також на інші патогенні гриби (*Malassezia furfur*, *Aspergillus niger*, *Penicillium crustaceum*); виявляє антибактеріальну активність щодо більшості Гр(+) м/о; також пригнічує перетворення бластополю *Candida* в інвазивні форми, що дуже важливо при проведенні протирецидивної та профілактичної терапії.

Показання для застосування ЛЗ: вагінальні грибкові інфекції (кандидози)^{БНФ}, вторинні та суперінфекції, спричинені Гр(+) м/о; профілактика розвитку вагінального кандидозу при проведенні антибактеріальної терапії.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: невелику кількість крему наносять на уражені зони статевих органів, 1 р/добу; тривалість курсу лікування становить 1-2 тижні^{БНФ ВОЗ}, супозиторії вводять 1 р/добу на ніч протягом 7 днів (курс лікування переривати не слід); протирецидивна терапія: продовження застосування препарату протягом 2 тижнів після зникнення симптомів захворювання або проведення кількох тижневих курсів у періоди менструацій (3 дні до менструацій і 3 - 4 дні після неї).

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: тимчасове посилення свербіжів та/або подразнення при введенні супозиторіїв; напади болю в животі, головний біль, кропив'янка і шкірні висипи.

Протипоказання до застосування ЛЗ: підвищена чутливість до препарату. 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.	ГІНЕЗОЛ 7	Самел, Інк/Фамар С.А., США/Греція	Крем у тубах	2%	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ГІНЕЗОЛ 7	ІДА (Інституто Де Анджелі)/G & W Лебораторіз, Інк, Італія/США	Супозиторії вагінальні	100 мг	№ 7	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ГІНЕЗОЛ 7	Самел, Інк/G & W Лебораторіз, Інк, США/США	Крем у тубах	2%	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ГІНЕЗОЛ 7	Самел, Інк/ІДА (Інституто Де Анджелі), США/Італія	Супозиторії вагінальні	100 мг	№ 7	відсутня у реєстрі ОБЦ	

- **Еконазол (Econazole) (див. п. 9.1.3. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")**

Фармакотерапевтична група: G01AF05 - Протимікробні та антисептичні засоби, що застосовуються у гінекології.

Основна фармакотерапевтична дія: є триазоловим фунгіцидом. Виявляє антимікотичну активність щодо дерматофітів, дріжджів та пліснявих грибів. Активний відносно деяких Гр(+) та Гр(-) бактерій. Ушкоджує клітинні мембрани грибів, шляхом підвищення проникності грибкових клітин та ушкодження внутрішньоклітинних мембран в цитоплазмі.

Показання для застосування ЛЗ: вульвовагінальні мікози^{БНФ}

Спосіб застосування та дози ЛЗ: супозиторії призначають дорослим по 1 супозиторію (50 мг) 1 р/добу перед сном; курс лікування - 14 днів; лікування необхідно продовжувати навіть після зникнення суб'єктивних симптомів захворювання (свербіж, лейкої); супозиторії по 150 мг дорослим призначають курс лікування - 3 дні по 1 супозиторію 1р/добу; у разі рецидиву або якщо через тиждень після лікування аналіз культури показав позитивний результат, слід провести повторний курс лікування.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: вкрай рідко спостерігаються подразнення, почервоніння, свербіж та відчуття печіння.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ЕКОНАЗОЛ-ЛХ	ЗАТ "Лекхім-Харків", м.Харків, Україна	Супозиторії вагінальні у блістерах	0,15 г	№ 3	відсутня у реєстрі ОВЦ	
II.	ГІНО-ПЕВАРИЛ®	Сілаг АГ, Швейцарія	Супозиторії вагінальні	50 мг	№ 15	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ГІНО-ПЕВАРИЛ®	Сілаг АГ, Швейцарія	Супозиторії вагінальні	150 мг	№ 3	відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Ізоконазол (Isoconazole)** (див. п. 9.1.3. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: G01AF02 - протигрибковий засіб, що застосовується в гінекології.

Основна фармакотерапевтична дія: ефективно діє проти дерматофітів, дріжджів, дріжджоподібних грибів та пліснявих грибів.

Показання для застосування ЛЗ: грибкові інфекції піхви.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: 1 супозиторій 1 р/добу (вводиться глибоко в піхву); термін проведення лікування - 1 день (1 супозиторій застосовується як одноразова доза). Під час менструації лікування не проводиться.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: місцеві явища подразнення шкіри: свербіж, печіння або гіперемія; АР слизової оболонки або шкіри.

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.	ГІНО-ТРАВОГЕН	Байер де Мексико, С.А. де К.В./Інтендіс Ману фактурінг С.п.А., Італія, підрозділ компанії Байер Шерінг Фарма АГ, Німеччина/Інтендіс Ману фактурінг С.п.А., Італія, підрозділ компанії Шерінг АГ, Німеччина, Мексика/Італія/Німеччина/Італія	Супозиторій вагінальний (овурум)	600 мг	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Кетоконазол (Ketoconazole)** ** [1] (див. п. 9.1.3. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ", п. 17.4.2. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: G01AF11 - протимікробні та антисептичні засоби для лікування гінекологічних захворювань. Похідні імідазолу.

Основна фармакотерапевтична дія: синтетичний протигрибковий засіб широкого спектра дії для місцевого застосування. Чинить фунгіцидну та фунгістатичну дію; пригнічує біосинтез ергостеролу та інших стеролів клітинної оболонки грибів, змінює ліпідний склад мембрани грибів, порушуючи таким чином проникність клітинної стінки та збільшуючи грибкові клітини в есенціальних елементах обміну речовин; інгібує біосинтез грибкових тригліцеридів та фосфоліпідів, пригнічує активність оксидаз та пероксидаз, що призводить до накопичення перекису водню, який, в свою чергу, ушкоджує клітину та викликає її загибель. Активний відносно дерматофітів: Trichophyton spp., Epidermophyton floccosum, Microsporum spp.; дріжджових та дріжджоподібних грибів: Candida spp., Pityrosporum spp., Torulopsis, Cryptococcus spp.; диморфних грибів та еуміцетів; грампозитивних коків: Staphylococcus spp., Streptococcus spp.

Показання для застосування ЛЗ: г. та хр. рецидивуючий вульвовагінальний кандидоз^{БНФ}; профілактики грибкових інфекцій піхви; профілактика виникнення грибкових інфекцій піхви при тривалому застосуванні а/б, а також при первинних та вторинних імунодефіцитних станах, що порушують нормальну мікрофлору піхви.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: по 1 супозиторію 1 р/добу, безпосередньо перед сном протягом 3 - 5 днів після залежно від перебігу захворювання; при потребі курс лікування повторюють до одужання клінічного та підтвердженого лабораторними дослідженнями. При хронічному кандидозі застосовують по 1 супозиторію протягом 10 днів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР: кропив'янка, анафілактичні та анафілактоїдні реакції, ангіоневротичний набряк; шкірний висип; подразнення слизової оболонки піхви (свербіж, відчуття печіння, гіперемія).

Протипоказання до застосування ЛЗ: підвищена чутливість до препарату; I триместр вагітності, період годування груддю.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	КЕТОДІН	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна", м.Вінниця, Україна	супозиторії вагінальні у контурних чар/уп.	400 мг	№ 5	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	КЕТОКОНАЗОЛ-ЛХ	ЗАТ "Лекхім-Харків", м.Харків, Україна	супозиторії вагінальні у контурних чар/уп.	0,4 г	№ 5x1, № 5x2	відсутня у реєстрі ОБЦ	
II.	КЕТОКОНАЗОЛ	Фармапрім СРЛ, Республіка Молдова	супозиторії вагінальні	400 мг	№ 5	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЛИВАРОЛ®	ВАТ "Нижфарм", м.Нижній Новгород, Російська Федерація	супозиторії вагінальні	400 мг	№ 5, № 10	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• Фентиконазол (Fenticonazole)

Фармакотерапевтична група: G01AF12 - протимікробні та антисептичні засоби, що застосовуються в гінекології; похідні імідазолу.

Основна фармакотерапевтична дія: синтетичний протигрибковий засіб широкого спектру дії; активний щодо дерматофітів, дріжджових грибів роду *Candida* і пліснявих грибів, збудників системних мікозів; чинить антибактеріальну дію відносно *Gr(+)* м/о; абсорбція фентиконазолу нітрату із вагіни незначна.

Показання для застосування ЛЗ: кандидози^{БНФ} слизової оболонки жіночих статевих органів: вагініти, вульвовагініти, піхвові білі.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: 1 капс. 200 мг вводять інтравагінально 1 р/добу перед сном; курс лікування - 3 дні; капс. 600 мг вводять інтравагінально 1 р/добу одноразово^{БНФ}; якщо симптоми зберігаються, то через три дні можна ввести ще 1 капс. 600 мг; не припиняти лікування під час менструації; з метою уникнення повторного інфікування рекомендовано, щоб партнер у цей самий час користувався препаратом у вигляді крему (наносити на статевий член і крайню плоть).

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: відчуття печущості, яке швидко минає; 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.	ЛОМЕКСИН	РЕКОРДАТІ хімічна і фармацевтична компанія С.п.А Італія	Капсули вагінальні	600 мг	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЛОМЕКСИН	РЕКОРДАТІ хімічна і фармацевтична компанія С.п.А Італія	Капсули вагінальні	200 мг	№ 3	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• Бутконазол (Butoconazole)^[7]

Фармакотерапевтична група: G01AF15 - протимікробні та антисептичні засоби, що застосовуються в гінекології.

Основна фармакотерапевтична дія: похідне імідазолу, володіє фунгіцидною активністю стосовно грибів *Candida*, *Trichophyton*, *Micosporum*, *Epidemaphyton* (особливо ефективний при інфекціях, спричинених грибами *Candida albicans*); ефективний відносно деяких *Gr(+)* бактерій.

Показання для застосування ЛЗ: лікування грибкових захворювань піхви, спричинених *Candida albicans*.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: у піхву вводять однократно (бажано перед сном) вміст одного аплікатора (приблизно 5 г), що дорівнює приблизно 100 мг бутконазолу нітрату.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: печущість, свербіж або біль у відчуття, набряк піхви, біль у ділянці малого тазу або живота, спазми; при підвищеній чутливості можливий розвиток 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.	ГІНОФОРТ	ВАТ "Гедеон Ріхтер"/КВ Фармасьютікал Ко., Угорщина/США	Крем вагінальний, у аплікаторах	20 мг/1 г	№1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• Омоконазол (Omoconazole)^[7]

Фармакотерапевтична група: G01AF16 - протимікробні та антисептичні засоби, що застосовуються в гінекології.

Основна фармакотерапевтична дія: похідне імідазолу, має антифунгальні та антибактеріальні властивості; забезпечує фунгістатичну активність у випадку основних патогенних грибкових захворювань шкіри і слизових оболонок людини, таких як дріжджові гриби *Saccharomyces* (*Candida albicans*, *Candida glabrata* та інші види роду *Candida*), дерматофіти (*Trichophyton*, *Epidemophyton*, *Microsporum*), *Pityrosporum orbiculare*, *Pityrosporum ovale* та види *Aspergillus*.

Показання для застосування ЛЗ: вульвовагініти, викликані грибами роду *Candida*, з або без грамположитивної суперінфекції; усі різновиди вагінальних кандидозів, включаючи г., хр. та рецидивуючі кандидози, а також інфекції, викликані видами *Candida* під час вагітності.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: по 1 супозиторію 150 мг ввечері перед сном протягом 6 днів поспіль; супозиторій 300 мг - по 1 супозиторію ввечері перед сном протягом 3 днів поспіль.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР, локальна печучість або свербіж.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату.

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

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	МІКОГАЛ	АТ Фармацевтичний завод ТЕВА, Угорщина	Крем у тубах	1%	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	Мікогал®	АТ Фармацевтичний завод ТЕВА, Угорщина	Супозиторії вагінальні у блістерах	150 мг	№ 6	41.70	3,66€
	МІКОГАЛ®	АТ Фармацевтичний завод ТЕВА, Угорщина	Супозиторії вагінальні у блістерах	300 мг	№ 3	41.70	3,66€
	МІКОГАЛ®	АТ Фармацевтичний завод ТЕВА, Угорщина	Крем у тубах	10 мг/г	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

- **Сертаконазол (Sertaconazol)** ^[7] (див. п. 12.2.1.3. розділу "УРОЛОГІЯ, АНДРОЛОГІЯ, СЕКСОПАТОЛОГІЯ, НЕФРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: G01AF19 - протимікробні та антисептичні засоби, що застосовуються в гінекології. Похідні імідазолу.

Основна фармакотерапевтична дія: протигрибковий препарат, похідний імідазолу, з високою фунгіцидною активністю, призначений для місцевого застосування у гінекології; ефективний щодо патогенних дріжджових грибів (Candida spp, Candida albicans, Malassezia furfur), дерматофітів (Trichophyton, Epidermophyton і Microsporum spp) та збудників, які спричиняють інфекційні захворювання шкіри та слизових оболонок, в тому числі Гр(+) м/о (Staphylococcus, Streptococcus).

Показання для застосування ЛЗ: місцеве лікування грибкових інфекцій слизової оболонки піхви, включаючи змішані інфекції за участю Гр(+) бактерій.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: 1 супозиторій вводять 1 р/добу перед сном; під час менструації лікування можна продовжувати; у більшості випадків 1 супозиторію достатньо для повного вилікування вагінального мікозу, однак у випадку рецидиву можливе повторне застосування ЛЗ через 7 днів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: транзиторна місцева подразнююча реакція (відчуття печіння та свербіж), АР.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до протигрибкових засобів, похідних імідазолу, або до будь-яких допоміжних речовин препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ЗАЛАІН ОВУЛІ	Лабораторія ТЕРАМЕКС, Монако для ВАТ Фармацевтичний завод ЕПС, Угорщина/Троммсдорфф ГмбХ і Ко КГ, Монако/Угорщина/Німеччина	Супозиторії вагінальні	0,3 г	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

Комбіновані препарати

- **Ізоконазол + Дифлукортолон (Isosconazole + Diflucortolone)**

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	МЕТРОМІКОН-НЕО	Фармапрім СРЛ, Республіка Молдова	Супозиторії вагінальні у стріпах	500 мг/100 мг	№ 14 (7x2)	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ТРАВКОРТ®	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	10 мг/1 мг	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

- **Метронідазол + Міконазол (Metronidasole + Miconazole)** ^[7]

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

II.	КЛІОН-Д 100	БАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Табл. вагінальні	100 мг/100 мг	№ 10	відсутня у реєстрі ОБЦ
	НЕО-ПЕНОТРАН®	Ембіл Фармацевтікал Ко.Лтд. для Шерінг АГ/Ембіл Фармацевтікал Ко.Лтд. для Байер Шерінг Фарма АГ, Туреччина/Німеччина/Туреч- чина/Німеччина	Су позиторії вагінальні	500 мг/100 мг	№ 14	відсутня у реєстрі ОБЦ
	НЕО-ПЕНОТРАН® ФОРТЕ	Ембіл Фармацевтікал Ко.Лтд., Туреччина	Су позиторії вагінальні	750 мг/200 мг	№ 7	відсутня у реєстрі ОБЦ

• **Тинідазол + Міконазол + Неоміцину сульфат (Tinidazole + Miconazole + Neomycin sulphate)**

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ПУЛЬСІТЕКС	Дженом Біотек Пвт. Лтд., Індія	Табл. вагінальні	500 мг/ 100мг/20 мг	№ 8	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Метронідазол + Хлорхінальдол + Кислота лимонна (Metronidasole + Chlorquinaldol + Citric acid)**

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ГІНАЛПН	Ай-Сі-Ен Польфа Жешув АТ, Польща	Табл. вагінальні у бл.	0,1 г/0,25 г	№ 10 (5x2)	відсутня у реєстрі ОБЦ	

11.1.5. Інші антимікробні та антисептичні засоби

• **Ніфурадел (Nifuratel)**

Фармакотерапевтична група: G01AX05 - протимікробні та антисептичні засоби для застосування при захворюваннях сечостатевої системи.

Основна фармакотерапевтична дія: похідне нітрофурану високоефективний щодо бактеріальних, протозойних та грибкових збудників; має високу ефективність та низьку токсичність, що обумовлює широкий спектр його клінічного застосування; ефективний проти м/о, які спричиняють захворювання сечостатевої системи; механізм дії полягає у взаємодії з бактеріальними ферментами; антибактеріальний спектр дії включає Гр(+) та Гр(-) аеробні та анаеробні бактерії такі, як: *Gardenerella vaginalis*, *E. coli*, *Shigella*, *Salmonella* spp, *Bacillus* spp, *Proteus*, *Klebsiella pneumoniae*; є препаратом вибору для терапії сальмонельозів, шигельозів та інших кишкових бактеріальних інфекцій; активний відносно *Trichomonas vaginalis*, високоактивний щодо грибів роду *Candida*, ефективний по відношенню до штамів *H. pylori*, які резистентні до метронідазолу. Фармакодинаміка, фармакокінетика, біоеквівалентність для аналогів; при пероральному прийманні швидко абсорбується із ШКТ; проникає через гематоенцефалічний і гематоплацентарний бар'єр, виділяється з грудним молоком; метаболізується в печінці та м'язовій тканині; повністю виводиться із організму нирками (30 - 50% у незміненому вигляді), тим самим спричиняє антибактеріальну дію у сечовидільному тракті.

Показання для застосування ЛЗ: вульво-вагінальні інфекції, спричинені чутливими до препарату збудниками (патогенними м/о, кандидами, трихомонадами, хламідіями).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: всередину: вульво-вагінальні інфекції - дорослим призначають по 4 - 6 табл. на добу по 400 мг на 1 прийом, 2 - 3 р/добу; тривалість лікування - 7 днів, якщо лікування не дало бажаних результатів, рекомендується продовжити курс лікування; статевий партнер - по 1 табл. 3 р/добу протягом 7 днів; дівчатам віком від 10 років і старше рекомендовано 10 мг/кг/добу у 2 прийоми, тривалість лікування - 7 днів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нудота, блювання, гіркота у роті, діарея, АР - шкірні висипання, свербіж.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; дитячий вік до 6 років.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	МАКМІРОР	Доппель Фармацевтіці С.р.Л., Італія	табл.	200 мг	№20	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Фуразолідон (Furazolidone) ^[7]** (див. п. 17.2.12. розділу "ПРОТИМІКРОБНІ ТА АНТИГЕЛЬМІНТНІ ЗАСОБИ")

• **Хлоргексидин (Chlorhexidine) ** ^[7]** (див. п. 9.1.4.1. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: G01AX - протимікробні та антисептичні засоби, що застосовуються в гінекології.

Основна фармакотерапевтична дія: чинить швидку та виражену дію на Гр(+) та Гр(-) бактерії, дріжджі та дерматофіти: *Treponema pallidum*, *Chlamidia* spp., *Ureaplasma* spp., *Neisseria gonorrhoeae*, *Trichomonas vaginalis*; до препарату слабо чутливими є деякі штами *Pseudomonas* spp., *Proteus* spp.; не чутливі: кислотостійкі форми бактерій, спори бактерій, гриби, віруси. При інтравагінальному застосуванні практично не всмоктуються, системної дії не чинить.

Показання для застосування ЛЗ: профілактики венеричних захворювань (сифіліс, гонорея, трихомоніаз, хламідіоз, уреаплазмоз); лікування бактеріального вагінозу, кольпіту, ерозії шийки матки, свербіжу вульви та інфекційно-запальних ускладнень у акушерстві та гінекології (перед оперативним лікуванням гінекологічних захворювань, перед пологами та абортom, до та після встановлення внутрішньоматкової спіралі, до та після діатермокоагуляції шийки матки, перед внутрішньоматковими дослідженнями).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: застосовують інтравагінально; по 1 супозиторію 2 р/добу протягом 7 - 10 днів залежно від характеру захворювання, за необхідності можливе продовження курсу лікування до 20 днів; для профілактики венеричних захворювань - застосовують не пізніше, ніж через 2 год після статевого акту; вагітність: зважаючи на ступінь вираженості інфекційного процесу, дані бактеріологічних досліджень, явищ загрози переривання вагітності - по 1 супозиторію 1-2 р/день як монотерапію, або у складі комплексної терапії, тривалість застосування - від 5 до 10 днів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР, свербіж у місці введення супозиторія.

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.
II.	ГЕКСИКОН®	ВAT "Нижфарм", м.Нижній Новгород, Російська Федерація	супозиторії вагінальні у контурних чаруп.	16 мг	№ 1, № 5x2	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• Флуренізид (Flurenizide) ^[7]

Фармакотерапевтична група: G01AX10 - протимікробні засоби.

Основна фармакотерапевтична дія: має протимікробну дію відносно Chlamidia trachomatis; точний механізм його дії не встановлений; препарат високо ефективний проти мікобактерій туберкульозу, має імунomodulatory властивості, покращує функцію тимуса, селезінки та печінки.

Показання для застосування ЛЗ: уrogenітальний хламідіоз (хламідійний ендoцервіцит, уретрит, аднексит, ендометрит).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: дорослим призначають по 1 супозиторію 2 р/добу протягом 21 дня.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: не виявлено.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до флуренізиду.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ФЛУРЕНІЗИД	ВAT "Монфарм", м.Монастирище, Черкаська обл, Україна	Супозиторії вагінальні у стріпах	0,1 г	№ 5x2	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• Повідон йод (Povidone-Iodine) ** ^[7] (див. п. 9.1.4.1. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

Фармакотерапевтична група: G01AX11 - антисептичні та дезінфекційні засоби, що застосовуються в гінекології.

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 виявляє бактерицидну дію; майже не всмоктується у системний кровообіг.

Показання для застосування ЛЗ: г. та хр. вагініти, спричинені змішаними або неспецифічними інфекціями (бактеріальний вагіноз, генітальний герпес, Gardnerella vaginalis), інфекції, викликані Trichomonas vaginalis, а також грибові інфекції (Candida albicans), особливо після лікування антибіотиками або стероїдами.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: 1 зволожений супозиторій або песарій вводять щодня на ніч; препарат слід застосовувати щодня (навіть під час менструації); при помірній інфекції - протягом 7 днів, при більш тяжкій інфекції курс терапії рекомендується продовжити до 14 днів; залежно від тяжкості інфекції супозиторії можна застосовувати 2 р/добу і протягом більш тривалого періоду.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: висипання на шкірі, кропив'янка, свербіж, гіперемія, висип; можливі генералізовані гострі реакції зі зниженням АТ і/або задухою, ангіоневротичний набряк, анафілактичний шок (анафілактичні реакції); у схильних осіб виникає гіпертиреоз, що індукується йодом; екстенсивне і тривале місцеве застосування повідон-йоду іноді може викликати нейтропенію; ознаки місцевої непереносимості: печіння, відчуття тепла, подразнення, чутливість (слід припинити застосування препарату); може викликати сперміцидну дію (не слід застосовувати, коли бажане запліднення).

Протипоказання до застосування ЛЗ: підвищена чутливість до йоду або до інших компонентів препарату; герпетиформний дерматит Дюринга; гіпертиреоз, аденома чи порушення функції щитовидної залози; перед та після лікування радіоактивним йодом; ниркова недостатність; вагітність та період годування груддю; дитячий вік.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	БЕТАДИН®	ВAT Фармацевтичний завод ЕГІС за ліцензією компанії МУНДІФАРМА А.Т., Угорщина/Швейцарія	Супозиторії вагінальні	200 мг	№ 7, № 14	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	БЕТАДИНЕ®	Алкалоїд АД - Скоп'є, Республіка Македонія	Песарії у стріпах	200 мг	№ 14	відсутня у реєстрі ОБЦ	

ВОКАДИН	Вокхардт Лімітед, Індія	Песарії вагінальні з аплікатором	200 мг	№ 14	відсутня у реєстрі ОВЦ
ИОДОКСИД®	БАТ "Нижфарм", м.Нижній Новгород, Російська Федерація	Супозиторії вагінальні у контурних чар/уп.	200 мг	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ
ПОВІДОН-ІОД	"Хемофарм" АД, Сербія	Супозиторії вагінальні	200 мг	№ 14	відсутня у реєстрі ОВЦ

Комбіновані препарати

- **Повідон йод + Метронідазол (Povidone-Iodine + Metronidasole) ***, **^[7] (див. п. 9.1.4.1. розділу "ДЕРМАТОВЕНЕРОЛОГІЯ. ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ")

11.2. Засоби, що підвищують тонус та скоротливу активність міометрію

11.2.1. Алкалоїди ріжків

- **Метилергометрин (Methylergometrine)**

Фармакотерапевтична група: G02AB01 - засоби, що підвищують тонус та скоротливу активність міометрію.

Основна фармакотерапевтична дія: напівсинтетичне похідне природного алкалоїду ріжків (ергометрину), підвищує тонус та скоротливу активність міометрію, виявляє слабку дію на периферичні судини, практично не підвищує АТ.

Показання для застосування ЛЗ: другий період пологів (після появи передньої частини плеча плода), третій період пологів, атонічні маткові кровотечі; субінволюція матки, лохіометра; профілактика і лікування гіпотонічних кровотеч у ранньому післяпологовому періоді та після абортів.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: при активному проведенні другого періоду пологів вводять в/в 0,1-0,2мг (0,5-1мл) метилергобреніну після появи голівки та передньої частини плеча плода; для пологів в умовах загального знеболювання рекомендується введення 1 мл метилергометрину; у випадку пологів з тазовим передлежанням плода ін'єкцію слід проводити безпосередньо після народження дитини, а у випадку багатоплідної вагітності - після народження останньої дитини; якщо здійснення в/в ін'єкції не можливе, то 0,2 - 0,4 мг (1-2 мл) ЛЗ слід уводити в/м; при атонічній матковій кровотечі призначають 0,2 мг в/м або 0,1-0,2мг в/в, при необхідності ін'єкції можна повторювати з інтервалом у 2 год до 3 разів на день; при терапії субінволюції матки, лохіометри - 0,1-0,2мг (0,5-1мл) п/ш або в/м до 3 р/добу (не більше 5-6 днів); при кесаревому розтині вводять після витягання плоду - в/в по 0,05-0,1мг або в/м по 0,2мг; при абортів призначають після розширення каналу шийки матки в/в 0,1-0,2мг; при спонтанних абортів показано в/в 0,05-0,1мг; менорагія та метрорагія: 0,1-0,2 мг (0,5-1 мл) в/м, не більше 5-6 днів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: абдомінальні болі, нудота, блювання, підвищене потовиділення, запаморочення, головний біль, АР у вигляді шкірної висипки; АГ, брадикардія чи тахікардія, спазм периферичних судин; апоплексія, ІМ, інсульт, набряк легень; зниження секреції молока; рідко - анафілактичний шок.

Протипоказання до застосування ЛЗ: перший період пологів, другий період пологів до появи голівки плоду, важкі форми АГ, ; захворювання периферичних судин та серця (нестійка або вазоспастична стенокардія), сепсис, гіперчутливість до препарату та/або алкалоїдів ріжків.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	МЕТИЛЕРГОБРЕВІН	"Хемофарм" АД, Сербія	Р-н д/ін'єкцій, в амп.	0,2 мг/мл	№ 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	МЕТИЛЕРГОБРЕВІН	"Хемофарм" АД, Сербія	Р-н д/ін'єкцій, в амп.	0,2 мг/мл	№ 50	відсутня у реєстрі ОВЦ	

- **Ергометрин (Ergometrine) ***^[7]

Фармакотерапевтична група: G02AB03 - препарати, що підвищують тонус і скоротливу активність міометрію. Алкалоїди ріжків.

Основна фармакотерапевтична дія: утеротонізуючий засіб, слабка судинозужувальна дії; алкалоїд ріжків підвищує тонус, збільшує силу і частоту скорочень матки; гальмує продукцію пролактину і секрецію молока; незначно підвищує центральний венозний і АТ; у низьких дозах не виявляє суттєвого впливу на кровообіг.

Показання для застосування ЛЗ: профілактика і лікування маткових кровотеч^{БНФ, ВООЗ} після ручного відділення плаценти, гіпо- і атонічних ранніх післяпологових, післяопераційних (кесаревий розтин, видалення міоми) і постабортних виділень; уповільнена інволюція матки у післяпологовому періоді.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: препарат призначають дорослим в/м або в/в; режим дозування - індивідуальний, разова доза при парентеральному введенні становить 0,1 - 0,2 мг (0,5 - 1 мл)^{БНФ, ВООЗ}; вища добова доза - 1 мг (5 мл); парентеральне введення можна комбінувати з внутрішнім прийомом ергометрину малеату; тривалість застосування визначається клінічним ефектом і переносимістю препарату.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нудота, блювання, діарея, головний біль, запаморочення, шум у вухах, рідко - галюцинації, спазм периферичних судин, порушення кровообігу кінцівок, підвищення АТ, тахікардія (іноді - брадикардія), задишка.

Протипоказання до застосування ЛЗ: вагітність, пологи (до народження голівки плода), АГ, стеноз мітрального клапана, облітеруючі або спастичні захворювання периферичних судин, колагенози, виражені порушення функцій печінки і нирок, сепсис, гіперчутливість до препарату та інших алкалоїдів ріжків.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ЕРГОМЕТРИНУ МАЛЕАТ	ТОВ "Харківське фармацевтичне підприємство "Здоров'я народу", м.Харків, Україна	Р-н д/ін'єкцій в ампл.	0,02 %	№ 10, № 5x20	відсутня у реєстрі ОБЦ	

11.2.2. Простагландини

• **Динопрост (Dinoprost)**^[7]

Фармакотерапевтична група: G02AD01 - засоби, які підвищують тонус і скоротливу активність міометрія. Простагландини.

Основна фармакотерапевтична дія: утеротонічна дія; простагландин F2-альфа (відновлена форма простагландину E2); динопрост сприяє дозріванню шийки матки, а з іншого боку - стимулює пологову діяльність.

Показання для застосування ЛЗ: переривання вагітності в другому триместрі в таких випадках - незакінчений спонтанний викидень, загибель плода в матці, тяжкі вади розвитку плода, уродженні порушення розвитку, несумісні із життям, які визначаються за допомогою сучасної діагностики (ультрасонографії), при неможливості штучного аборт через ризик розвитку ускладнень у матері під час його проведення (до другого триместру вагітності); локальне лікування тяжкої післяпологової кровотечі на плацентарній стадії.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: премедикація: для виключення побічної дії препарату та зменшення болю рекомендується застосовувати комбінації з доларганом, піпольфеном, атропіном, седуксеном; у підготовчому періоді рекомендується завжди застосовувати доларган і атропін одну із зазначених вище комбінацій рекомендується ввести в/в, безпосередньо перед введенням динопросту; інтраамніальне введення може виконуватися через стінку живота (трансабдомінально) або через склепіння піхви; трансабдомінальне введення - в амніотичну порожнину вводиться 25 мг динопросту; за необхідності можна повторно ввести препарат через 8-12 год; можливе введення 25 мг динопросту через склепіння піхви в амніотичний міхур; цю процедуру можна повторити з постійним контролем моторики матки; при неефективності препарату через 8-12 год повторюють введення динопросту, за необхідності, вводять інфузійно окситоцин; якщо викидень не завершується протягом 12 год, необхідно ретельно обстежувати вагітну (пульс, t°, кількість лейкоцитів); після переривання вагітності за допомогою введення простагландину слід ретельно обстежити порожнину матки, щоб пересвідчитися у тому, що аборт успішно завершився; незавершений аборт в цьому випадку обумовлює необхідність хірургічного втручання; тривале спринцювання порожнини матки динопростом проводять, коли препарати, що застосовувалися раніше (окситоцин, метилергометрин), або масаж матки не привели до зупинки тяжкої кровотечі, спричиненої післяпологовою атонією матки; в порожнину матки через катетер вводять 20 мг динопросту, р-неного у фізіологічному р-ні натрію хлориду (загальний об'єм рідини для спринцювання повинен становити 500 мл); протягом перших 10 хв препарат вводять у порожнину матки із швидкістю 3-4 мл/хв, потім швидкість вливання знижують до 1 мл/хв і за необхідності вводять препарат протягом наступних 12-24 год.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: пронос, нудота, біль або спазм у шлунку, блювання, сильний і тривалий біль у ділянці шлунка, параліч кишечника; спазм периферичних судин, брадикардія, тахікардія, АВ-блокада I ступеня, відчуття здавленості або болю в ділянці грудни; бронхоспазм, тривалий кашель; диплопія, парестезія, головний біль, сонливість, відчуття напруженості; порушення сечовипускання, гематурія, затримка сечі; біль у матці під час аборт, гіпертонія матки; анафілактичний шок, печіння в очах; біль у ділянці спини, ніг і плечових суглобів; збільшення кількості лейкоцитів, "мурашки"; озноб або підвищене потовиділення; мінуща пропасниця; почервоніння шкіри; збільшення молочних залоз, спричинене припливом до них крові; відчуття печіння в сосках; запалення та біль у місці ін'єкції; відчуття спраги.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату, до інших утеротонічних ЛЗ в анамнезі; анатомічно та клінічно звужений таз або неправильне передлежання плода; наявна БА або в анамнезі, г. та хр. обструктивні захворювання легень, активна фаза виразкового коліту, хвороба Крона, тиреотоксикоз, г. інфекції, запалення органів сечостатевої системи або черевної порожнини; порушення цілісності навколоплідної оболонки; серпоподібно-клітинна анемія, глаукома, АГ (160/100 мм рт. ст. і вище).

Визначена добова доза (DDD): парентерально - 25 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ЕНЗАПРОСТ-Ф	ХІНОІН, Завод Фармацевтичних та Хімічних Продуктів Прайвіт Ко. Лтд., Угорщина	Р-н д/ін'єкцій, в ампл.	5 мг/ 1 мл	№ 5	182.25	15,60€

• **Динопростон (Dinoprostone)**

Фармакотерапевтична група: G02AD02 - засоби, що підвищують тонус і скоротливу активність міометрія. Окситоцини. Простагландини.

Основна фармакотерапевтична дія: утеротонічна, здатність стимулювати органи, що мають гладку мускулатуру, а також модулювати відповідь в внутрішніх органів на різні гормональні стимули.

Показання для застосування ЛЗ: індукція пологів^{БНФ} у жінок з доношеною або майже доношеною вагітністю; гель призначається для розм'якшення (дозрівання) шийки матки при необхідності індукції родової діяльності за медичними чи акушерськими показаннями.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: стерильний р-н динопростону з концентрацією 1 мг/мл в об'ємі 0,75 мл додати його до 500 мл стерильного фізіологічного р-ну або 5% глюкози (отримати р-н з концентрацією динопростону 1,5 мг/мл); цей р-н вводиться зі швидкістю 0,25 мг/хв протягом 30 хв і потім ця швидкість або підтримується, або збільшується; препарат може вводиться і переривчастими курсами, зі збільшенням швидкості введення до 0,5 мг/хв, з інтервалом не менше 1 год; при появі дистрес-с-му плоду або гіпертонусі матки, застосування препарату слід припинити; після нормалізації тонуусу матки інфузія динопростону може бути відновлена з дозуванням 50% від попередньої дози; якщо клінічний ефект не розвивається протягом 12 - 24 год, застосування препарату слід припинити; для індукції пологів при доношеній або майже доношеній вагітності початкову дозу гелю динопростону (0,5 - 1 мг), слід ввести у заднє склепіння піхви, за необхідності через 6 год можна ввести наступну дозу гелю - 0,5 - 2 мг (2 мг - у разі повної відсутності ефекту після введення першої дози; 1 мг - для посилення вже досягнутого ефекту після введення першої дози); застосування гелю - весь вміст шприца (0,5 мг динопростону = 3 г гелю) за допомогою катетера, що додається, ввести в цервікальний канал зразу нижче рівня внутрішнього зів'язу (слід запобігати введенню гелю вище рівня внутрішнього зів'язу (екстраамніотично)); після введення препарату пацієнтка повинна 10 - 15 хв лежати на спині, щоб звести до мінімуму витікання гелю; при досягненні бажаного результату від застосування динопростону рекомендовано інтервал до в/в застосування окситоцину становить 6 - 12 год; якщо відповідь на початкову дозу динопростону відсутня, то можна призначити його повторно; рекомендована повторна доза - 0,5 мг, а інтервал від попереднього введення - 6 год; МДД - 1,5 мг динопростону.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: у матері - АГ, емболія легеневих артерій навколоплідними водами, зупинка серця, аномальні скорочення матки (збільшення частоти, тонуусу чи тривалості), розрив матки, швидка дилатація шийки матки, відшарування плаценти, нудота, блювання, діарея, підвищення t° (пропасниця), біль у спині, бронхоспазм, БА, висипи, реакції гіперчутливості, транзиторні вазовазальні симптоми (припливи, тремор, головний біль, запаморочення), подразнення тканин в місці введення - еритема, збільшення кількості лейкоцитів у крові; у плода - дистрес-с-м та порушення ЧСС; зниження оцінки за шкалою Апгар, мертвонароджуваність, неонатальна смерть.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до динопростону; багатоплідна вагітність; жінки, які мали 6 або більше вагітностей; невставлення голівки плоду в родові шляхи; кесарів розтин або інші хірургічні втручання на матці в анамнезі; при невідповідності розмірів голівки плоду тазу матері; при зміні ЧСС; акушерські умови, за яких співвідношення користі та ризику для матері та плоду свідчать на користь хірургічного втручання; патологічні (у тому числі - кров'яні) виділення із статевих шляхів нез'ясованої етіології під час вагітності; нетім'яне передлежання плоду.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ДИНОПРОБІОСТОН	БАТ "Біофарма", м.Київ, Україна	Концентрат д/пригот. р-ну для інфузій в ампл.; у фл.	1 мг/мл	№ 1; № 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
II.	ПРЕПІДИЛ	Пфайзер Меню фекчуринг Бельгія Н.В., Бельгія	Гель д/ендоцервікального введення, у одноразових шприцах	0,5 мг/3 г	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПРОСТИН Є2	Пфайзер Меню фекчуринг Бельгія Н.В., Бельгія	Гель вагінальний, у шприцах	1 мг/3 г	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

11.3. Засоби, що пригнічують скоротливу активність матки

• Гексопреналін (Hexoprenaline)

Фармакотерапевтична група: G02CA05 - засоби для застосування у гінекології. Симпатоміметики, що пригнічують скорочувальну активність матки.

Основна фармакотерапевтична дія: селективний β_2 -симпатоміметик, що зменшує частоту та інтенсивність скорочень матки; пригнічує спонтанні, а також спричинені окситоцином пологи переходи; під час пологів нормалізує вкрай сильні або нерегулярні переходи; під дією гексопреналіну передчасні переходи у більшості випадків припиняються, що дозволяє продовжити вагітність до нормального терміну пологів; справляє незначну дію на серцеву діяльність і кровотік у вагітної та плоду

Показання для застосування ЛЗ: г.токоліз - гальмування пологових переходів під час пологів при г. внутрішньоматковій асфіксії, іммобілізація матки перед кесаревим розтином, перед поворотом плоду з поперчного положення, при пролапсі пуповини, при ускладненій пологовій діяльності; початковий захід при передчасних пологах перед доставкою вагітної до лікарні; масивний токоліз - гальмування передчасних пологових переходів за наявності згладженої шийки матки і/або розкриття зів'язу матки; тривалий токоліз - профілактика передчасних пологів при посилених або прискорених переходах без згладження шийки матки або розкриття зів'язу матки; іммобілізація матки до, під час і після Черчлаге-операції.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: вміст ампл. необхідно вводити в/в повільно (протягом 5 - 10 хв) - після розведення ізотонічним р-ном натрію хлориду до 10 мл; г. токоліз - 10 мкг гексопреналіну, розведених у 10 мл р-ну натрію хлориду або глюкози, вводити протягом 5 - 10 хв повільно в/в; за необхідності продовжити введення шляхом в/в інфузії зі швидкістю 0,3 мкг/хв; масивний токоліз - на початку лікування починають із введення 10 мкг повільно в/в, потім - в/в інфузія зі швидкістю 0,3 мкг/хв; можна вводити препарат зі швидкістю 0,3 мкг/хв і без попередньої в/в ін'єкції; вводити в/в краплинно (20 крап. = 1мл); тривалий токоліз - рекомендована доза - 0,075 мкг/хв; якщо протягом 48 год не відбувається поновлення переходів, лікування можна продовжити препаратом гексопреналіном в формі табл. по 0,5 мг; вказане дозування можна використовувати тільки як орієнтовне, при токолізі необхідно регулювати його індивідуально; за 1-2 год до припинення інфузії гексопреналіну розпочати прийом табл.; приймати спочатку по 1 табл. кожні 3 год., потім - кожні 4-6 год (4 - 8 табл./добу).

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: запаморочення, легкий тремор пальців, тривожність, підвищене потовиділення, тахікардія, головний біль, нудота, блювання; поодинокі випадки порушення ритму серця (шлуночкова екстрасистолія), кардіалгії, утруднення дихання; рівень цукру в крові, особливо при ЦД, підвищується за рахунок глікогенлітичної дії препарату; діурез знижується, особливо на початковій стадії лікування; у пацієнток зі схильністю до затримки рідини у тканинах це може призвести до виникнення набряків; можливо зниження інтенсивності перистальтики кишечника; у новонароджених можуть виникати гіпоглікемія і ацидоз, бронхоспазм, анафілактичний шок.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; тиреотоксикоз; СС захворювання (порушення серцевого ритму, що перебігають з тахікардією, міокардит, порок мітрального клапана і аортального стенозу, ІХС, АГ); тяжкі захворювання печінки та нирок; закритокутова глаукома; маткові кровотечі, передчасне відшарування плаценти; внутрішньоматкові інфекції; вагітність (І триместр); період лактації.

Визначена добова доза (DDD): не визначено, 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.	ГЕКСОПРЕНАЛІН У СУЛЬФАТ	БАТ "Біофарма", м. Київ, Україна	Р-н д/інфузій, в амп.	5 мкг/мл	№ 3, № 5	відсутня у реєстрі ОВЦ	
II.	ГІНІПРАЛ	Нікомед Австрія ГмбХ, Австрія	Р-н для в/в введення, в амп.	10 мкг/2 мл	№ 5	44.64	4,16€
	ГІНІПРАЛ	Нікомед Австрія ГмбХ, Австрія	Р-н д/ін'єкцій, в амп.	10 мкг/2 мл	№ 5	44.64	4,16€
	ГІНІПРАЛ	Нікомед Австрія ГмбХ, Австрія	Табл.	0,5 мг	№ 20 (10x2)	29.29	2,73€
	ГІНІПРАЛ	Нікомед Австрія ГмбХ, Австрія	Концентрат д/приготування р-ну д/інфузій, в амп.	25 мкг/5 мл	№ 5	53.97	5,03€

• Атосибан (Atosiban) [7]

Фармакотерапевтична група: G02CX01 - інші гінекологічні препарати.

Основна фармакотерапевтична дія: синтетичний пептид, який зв'язується з рецепторами окситоцину, знижує частоту маткових скорочень і тонус міометрія, призводячи до пригнічення скоротності матки; також зв'язується з рецепторами вазопресину, у такий спосіб пригнічуючи ефект вазопресину; у разі розвитку передчасних пологів, атосибан у рекомендованих дозах пригнічує скорочення матки й забезпечує матці функціональний спокій.

Показання для застосування ЛЗ: для уповільнення пологової діяльності при загрозі передчасних пологів у вагітних у випадку, коли мають місце регулярні маткові скорочення^{БНФ} тривалістю не менше 30 с і частотою більше 4 разів протягом 30 хв; при розширенні шийки матки від 1 до 3 см (0 - 3 см для жінок, які народжують вперше), згладжування більш ніж на 50 %; у жінок старше 18 років; термін вагітності від 24 до 33 повних тижнів; нормальна частота серцевих скорочень у плода.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: в/в^{БНФ} у 3 послідовні етапи - болюсно вводиться р-н для ін'єкцій у початковій дозі 6,75 мг одразу після цього проводиться тривала інфузія концентрату для приготування інфузійного р-ну в високій дозі - 300 мкг/хв (навантажувальна інфузія) протягом 3 год; після цього йде тривала (до 45 год) інфузія концентрату в низькій дозі 100 мкг/хв., тривалість лікування не повинна перевищувати 48 год^{БНФ}; повна доза препарату на весь курс терапії не повинна перевищувати 330 мг; в/в одномоментне введення повинно здійснюватися відразу після постановки діагнозу передчасних пологів; після введення болюсної дози слід розпочинати інфузію; якщо скорочувальна активність матки персистує на тлі терапії атосибаном, слід розглянути питання про терапію іншим препаратом; якщо виникає потреба в повторному застосуванні атосибану, його також слід розпочинати з болюсного введення р-ну для ін'єкцій, за яким йде введення концентрату для приготування інфузійного р-ну; повторне лікування можна починати у будь-який час після першого лікування, його можна повторювати до 3 разів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: описані можливі побічні реакції з боку організму матері та не було виявлено специфічних побічних ефектів атосибану в немовлят; у жінок відзначалися такі побічні ефекти - нудота, блювання; гіперглікемія; головний біль, запаморочення; тахікардія, гіпотензія, припливи крові; безсоння; свербіж, висипи; маткові кровотечі, атонія матки; реакція у місці введення; гіпертермія.

Протипоказання до застосування ЛЗ: термін вагітності менше 24 або більше 33 повних тижнів; передчасний розрив оболонки при вагітності більше 30 тижнів; внутрішньоутробна ретардація росту й аномальна частота серцевих скорочень (ЧСС) плода; передпологова маткова кровотеча, що вимагає негайних пологів; еклампсія й тяжка прееклампсія, що вимагає негайних пологів; внутрішньоутробна смерть плода; підозра на внутрішньоматкову інфекцію; передлежання плаценти; відшарування плаценти; будь-які інші стани, що стосуються як матері, так і плода, при яких збереження вагітності становить небезпеку; гіперчутливість до діючої речовини або допоміжних речовин в анамнезі.

Визначена добова доза (DDD): парентерально - 165 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ТРАКТОЦИЛ	Феррінг ГмбХ/Феррінг Інтернешнл Сентер СА/Феррінг АБ, Німеччина/Швейцарія/Швеція	Концентрат д/приготування р-ну д/інфузій, у флаконах	7,5 мг/мл	№ 1	7161.35	629,2€

	ТРАКТОЦИЛ	Феррінг ГмбХ/Феррінг Інтернешнл Сентер СА/Феррінг АБ, Німеччина/Швейцарія/Ш веція	Р-н д/ інекцій, у флаконах	7,5 мг/мл	№ 1	13354.0 0	1173,33 €
--	-----------	---	-------------------------------	-----------	-----	--------------	--------------

11.4. Контрацептиви для місцевого застосування

11.4.1. Внутрішньоматкові контрацептиви

- **Пластикові внутрішньоматкові протизаплідні засоби з прогестинами (Пластикові внутрішньоматкові протизаплідні засоби з прогестинами)**

Фармакотерапевтична група: G02BA03 - контрацептив для місцевого застосування. Внутрішньоматковий контрацептив.

Основна фармакотерапевтична дія: контрацептивна; місцева дія прогестагену в порожнині матки; висока концентрація левоноргестрелу в ендометрії зменшує функцію рецепторів ендометріального естрогену та прогестерону, завдяки чому ендометрій стає нечутливим до циркулюючого естрадіолу, а також спостерігається значний антипроліферативний ефект.

Показання для застосування ЛЗ: контрацепція; ідіопатична менорагія; профілактика гіперплазії ендометрія під час замісної терапії естрогенами.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: система вводиться у порожнину матки та діє протягом 5 років; початкова швидкість р-нення ін віво становить 20 мкг/добу та через 5 років знижується до 11 мкг/добу; середня за п'ятирічний період швидкість р-нення левоноргестрелу становить 14 мкг/добу; провести заміну системи на нову систему можна в будь-який час менструального циклу; систему також можна вводити одразу після аборт, що проводиться у першому триместрі вагітності; післяпологове введення слід відкласти до повної інволюції матки, проте його можна проводити не раніше, як через 6 тижнів після пологів; якщо інволюція настає занадто повільно - введення системи через 12 тижнів після пологів; при використанні препарату з метою захисту ендометрія під час замісної терапії естрогенами, його можна вводити жінкам з аменореєю у будь-який час або в останні дні менструації або кровотечі відміни; систему слід видалити через 5 років.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: частіше виникають у перші місяці після введення системи та зменшуються з часом; маткові/вагінальні кровотечі, в тому числі кровомазання, олігоменорея, аменорея та доброякісні кісти яєчників; у жінок репродуктивного віку середня кількість днів кровомазання на місяць знижується поступово з дев'яти до чотирьох днів протягом перших шести місяців користування; майже у 40% жінок за останні три місяці першого року застосування системи кровотечі зовсім припинилися; у жінок у перименопаузі порушення менструальних кровотеч спостерігались частіше, ніж у жінок у постменопаузі; пригнічений настрій, знервованість, зниження лібідо; головний біль, міграєнь; абдомінальний біль, нудота, здуття живота; акне, алопеція, гірсутизм, свербіж, екзема, висипання, кропив'янка; біль у спині; біль у ділянці таза, дисменорея, піхвові виділення, вульвовагініти, напруженість молочних залоз, біль у молочних залозах, експульсія системи, запальні захворювання органів таза, ендометрит, цервіцит/цитологічний мазок, клас II по Папаніколу, перфорація матки; набряк, збільшення маси тіла.

Протипоказання до застосування ЛЗ: вагітність або підозра на вагітність; наявне запальне захворювання органів малого таза чи його рецидив; інфекційне захворювання нижніх відділів статевих шляхів; післяпологовий ендометрит; інфікований аборт протягом останніх 3 місяців; цервіцит, цервікальна дисплазія; злоякісні пухлини шийки матки або матки; прогестагензалежні пухлини; патологічні піхвові кровотечі, причина яких нез'ясована; вроджені або набуті патології матки, включаючи фіброзні пухлини, якщо вони деформують порожнину матки; стани, пов'язані з підвищеною сприйнятливістю до інфекційних захворювань; захворювання печінки в г. стадії або пухлини печінки; гіперчутливість до компонентів препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	МІРЕНА	Байер Шерінг Фарма Оу/Шерінг Оу, Фінляндія, компанія Шерінг АГ, Німеччина, Фінляндія	Внутрішньоматкова система з левоноргестрелом, з пристроєм для введення	52 мг (20 мкг/24 год)	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	

11.4.2. Вагінальні контрацептиви

- **Бензалконію хлорид (Benzalconium chloride) **^[7]**

Фармакотерапевтична група: G02BB03 - контрацептив для місцевого застосування. Вагінальні контрацептиви.

Основна фармакотерапевтична дія: контрацептивна, антисептична, антимікробна.

Показання для застосування ЛЗ: місцева контрацепція для всіх жінок репродуктивного віку, особливо у випадках, коли її переваги є незаперечними: при наявності протипоказань до пероральної та внутрішньоматкової контрацепції; у післяпологовий період та період лактації; у період після переривання вагітності; у перименопаузальний період; при нерегулярних статевих контактах; у період заміни внутрішньоматкового засобу чи перерви у прийманні перорального контрацептиву; як "страхувальний" метод разом із будь-яким іншим контрацептивним засобом, у тому числі з презервативом.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: вагінальний крем необхідно застосовувати перед кожним статевим актом - захисна дія на один статевий акт починається негайно та продовжується мінімум 10 год; у разі повторного статевого акту

необхідно ввести другу дозу крему; кількість доз на добу не обмежена; вагінальні супозиторії необхідно ввести не менш ніж за 5 хв до статевих актів; за цей час активна сперміцидна речовина рівномірно розподіляється у піхві; у разі повторного статевих актів - ввести інший супозиторій (один супозиторій на один статевий контакт); вагінальні капсули необхідно вводити за 10 хв до кожного статевих актів; дія препарату починається через 10 хв після введення та триває мінімум 3 год; після введення вагінального тампону забезпечується миттєвий захист і тривалість дії становить 24 год; протягом цього часу немає необхідності міняти тампон, навіть у випадку декількох повторних статевих актів; тампон потрібно витягти не раніше ніж через 2 год після останнього статевих актів та не пізніше ніж через 24 год; кількість тампонів, яку можна використати протягом доби, не обмежена.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР; відчуття печіння у піхві.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість (АР або подразнювальна дія) до компонентів препарату; неможливість правильного використання особами з порушеннями психіки та особами, які не допускають будь-яких втручань на статевих органах, або неспроможними зрозуміти та погодитися із цим типом контрацепції.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ЕРОТЕКС	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна", м.Вінниця, Україна	Супозиторії вагінальні із запахом лаванди у стрипах	18,9 мг	№ 5, № 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕРОТЕКС	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна", м.Вінниця, Україна	Супозиторії вагінальні із запахом троянди у стрипах	18,9 мг	№ 5, № 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ЕРОТЕКС	Спільне українсько-іспанське підприємство "Сперко Україна", м.Вінниця, Україна	Супозиторії вагінальні із запахом лимона у стрипах	18,9 мг	№ 5, № 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
II.	КОНТРАЦЕПТИН Т	ВАТ "Нижфарм", м.Нижній Новгород, Російська Федерація	Супозиторії вагінальні	30 мг/300 мг/60 мг	№ 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ФАРМАТЕКС	Іннотера Шузі, Франція	Тампони вагінальні	60 мг	№ 2	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ФАРМАТЕКС	Іннотера Шузі, Франція	Супозиторії вагінальні	18,9 мг	№ 5, № 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ФАРМАТЕКС	Іннотера Шузі, Франція	Крем вагінальний у тубах	1,2 %	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ФАРМАТЕКС	Іннотера Шузі, Франція	Табл. вагінальні у картонній коробці	20 мг	№ 12 у тубах № 1 у картонній коробці	відсутня у реєстрі ОВЦ	

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

Фармакотерапевтична група: G02BB10 - контрацептиви для місцевого застосування. Вагінальні контрацептиви.

Основна фармакотерапевтична дія: механізм дії якого пов'язаний насамперед з ушкодженням ультраструктури сперматозоїдів; виявляє антимікробну дію на патогенну флору піхви, найбільш виражену відносно грампозитивних збудників коків і паличкоподібних м/о (*S. aureus* і *B. subtilis*); вплив препарату на Гр(-) (*E. coli*, *P. aeruginosa*, *P. vulgaris*, *K. pneumoniae*), гриби роду *Candida* виражений слабше; виявляє протитрихомонадну активність, яка поступається перед метронідазолом та трихомонацидом; має контрацептивну дію, ефективність якої становить 96 - 98 %.

Показання для застосування ЛЗ: місцева контрацепція при наявності протипоказань до застосування пероральних і внутрішньоматкових контрацептивів або в період їх відміни; у період після пологів або абортів; під час годування груддю; при нерегулярному статевому житті; при підвищеному ризику зараження захворюваннями, що передаються статевим шляхом; профілактика і лікування неспецифічних, трихомонадних та дріжджових кольпітів.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: перед застосуванням балон збовтують, знімають з нього захисний ковпачок, на шток клапана надівають насадку, вільний кінець якої вводять глибоко в піхву (в положенні лежачи) якнайближче до шийки матки і натискають на основу насадки; дозування аерозоль-піни визначають часом натискання - 1 секунда; статевий акт можна проводити відразу після введення аерозолю, тривалість дії після введення - до 3-х год; застосовувати препарат необхідно перед кожним статевим актом, незалежно від періоду циклу; при повторних статевих актах відновлюють введення препарату перед початком кожного акту; тривалість використання препарату як контрацептивного засобу - 2-3 місяці; для профілактики і лікування неспецифічних кольпітів аерозоль застосовують у вигляді монотерапії або в поєднанні з традиційними антибактеріальними препаратами 2 - 4 р/добу протягом 5 - 7 днів; при лікуванні трихомонадних і дріжджових кольпітів застосовують курсами (2 - 3 курси по 7 - 10 днів).

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: незначне порушення природного рівня рН і нормальної флори піхви, слабка місцевоподразнювальна дія; поява висипань на шкірі.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату.

Торгова назва:

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

I.	ДЕКАЗОЛЬ	АТ "Стома", м.Харків, Україна	Аерозоль у балонах	52 мг/60 г	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ
----	----------	-------------------------------	--------------------	------------	-----	------------------------

11.5. Інші засоби, що застосовуються в гінекології

11.5.1. Інгібітори пролактину

• Бромокриптин (Bromocriptine)^[7]

Фармакотерапевтична група: G02CB01 - засоби, що застосовують в гінекології. Інгібітор секреції пролактину.

Основна фармакотерапевтична дія: пригнічує підвищену секрецію гормонів передньої частки гіпофіза пролактину і соматотропіну, і не впливає на нормальні рівні інших гіпофізарних гормонів; належить до специфічних агоністів дофамінових рецепторів переважно типу D2, активує кругобіг дофаміну і норадреналіну в ЦНС; у зв'язку з цим ефективний при лікуванні порушень менструального циклу і безпліддя, обумовлених або поєднаних з гіперпролактемією; здатний пригнічувати фізіологічну лактацію; має позитивний ефект при паркінсонізмі, стимулюючи дофамінові рецептори в corpus striatum; діє гіпотензивно, седативно, знижує t° тіла, викликає спазм периферичних судин.

Показання для застосування ЛЗ: попередження виділення жіночого молока або для пригнічення виділення молока винятково за медичними показаннями; гіперпролактинемії жінок і чоловіків (з виділенням молока або без); гіперпролактинова аменорея і безпліддя, загроза лактаційного маститу, для пригнічення післяпологової лактації^{БНФ}, хвороба Іценко-Кушинга, акромегалія^{БНФ}, хвороба Паркінсона, ідіопатичний судинний постенцефалічний паркінсонізм; є первинним засобом для лікування макроаденом гіпофіза, а також для лікування мікроаденом, як альтернатива хірургічного втручання (трансфеноїдальна гіпофізектомія).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: загальноприйнята схема: 1,25 мг перед сном; Через 2-3 дні дозу треба підвищити до 2,5 мг; далі дозу препарату можна підвищувати через кожні 2-3 дні на 1,25 мг до досягнення дози по 2,5 мг 2 р/добу; у разі потреби подальше підвищення дози препарату можна здійснювати за цією ж схемою; попередження або пригнічення виділення молока: у день пологів - 2,5 мг, а надалі - по 2,5 мг бромокриптину 2 р/добу протягом 14 днів; немає необхідності у поступовому підвищенні дози препарату; с-м галактореї, безплідність: 7,5 мг/добу (поділити на 2-3 прийоми), у разі потреби цю дозу можна підвищити до 30 мг/добу; при безплідності без підвищення рівня пролактину в крові загальноприйнята доза препарату - по 2,5 мг 2 рази на добу.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: на початкових етапах лікування - нудота, блювання і запаморочення; закреп, сухість у роті, ортостатична гіпотензія, аритмія, сонливість, психомоторне збудження, галюцинації, АР; у період тривалого лікування, особливо у хворих, які раніше страждали на хворобу Рейно, можлива зворотна блідість пальців рук і нігв умовах низьких t°.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до бромокриптину або інших алкалоїдів ріжків (ергометрин, метилергометрин та ін.), токсикоз вагітних; АГ після пологів, пuerперальна гіпертензія, низький АТ, ідіопатичний або сімейний тремор, хорея Хантингтона; нещодавно перенесений ІМ, інші тяжкі СС захворювання та ГХ, токсикоз вагітних, виразкова хвороба шлунка та ДПК, психічні розлади (в т.ч. в минулому); одночасно з іншими алкалоїдами ріжків; дитячий вік до 15 років.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 5 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	БРОМКРИПТИН - КВ	ПАТ "Київський вітамінний завод", м.Київ, Україна	Табл.	2,5 мг	№ 30	3.00	
II.	БРОМОКРИПТИН-РІХТЕР	ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Табл.	2,5 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	РОНАЛІН®	Аль-Хікма Фармасьютікалз, Йорданія	Табл.	2,5 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• Каберголін (Cabergoline)

Фармакотерапевтична група: G02CB03 - засоби, що застосовують в гінекології. Інгібітор секреції пролактину.

Основна фармакотерапевтична дія: допамінергічний ерголіновий похідний, що має виражений і тривалий пролактинзнижувальний ефект; інгібує секрецію пролактину шляхом прямої стимуляції D2-допамінових рецепторів лактотрофних клітин гіпофіза; при прийманні більш високих доз у порівнянні з дозами, що застосовуються для зниження секреції пролактину, каберголін має центральний допамінергічний ефект у наслідок стимуляції D2-рецепторів.

Показання для застосування ЛЗ: запобігання /пригнічення фізіологічної лактації - з метою запобігання фізіологічній післяпологовій лактації або для пригнічення лактації, що встановилася^{БНФ}, у таких випадках: якщо мати не бажає годувати дитину груддю або коли годування груддю протипоказано матері чи дитині; при мертвнонародженні чи аборті; лікування гіперпролактинемії^{БНФ} - для лікування гіперпролактинемії, що виявляється як порушення менструального циклу (аменорея, олігоменорея, ановуляція), безпліддя, галакторея (у жінок), імпотенція, зниження лібідо (у чоловіків); для лікування хворих на пролактинсекретуючі аденоми гіпофіза (мікро- і макропролактиноми), ідіопатичну гіперпролактинемію або із с-мом "порожнього" турецького сідла, що є основними патологічними станами, асоційованими з гіперпролактинемією.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: запобігання післяпологовій лактації - рекомендовано 1 мг внутрішньо одноразово у перший день після пологів; переривання лактації, що вже встановилася, - рекомендовано режим дозування - 0,25 мг кожні 12 год протягом двох днів (загальна доза - 1 мг)^{БНФ}; такий режим приймання краще переноситься і супроводжується меншою частотою виникнення побічних ефектів, особливо гіпотензії; лікування гіперпролактинемії - приймають 1 - 2 рази на тиждень; розпочинати слід з більш низьких доз - 0,25 мг або 0,5 мг на тиждень і за необхідності збільшувати дозу залежно від терапевтичного ефекту і переносимості; підвищення тижневої дози повинно проводитися поступово - на 0,5 мг з місячним інтервалом; як правило, терапевтична доза становить 1 мг на тиждень і може коливатися від 0,25 мг до 2 мг на тиждень; для лікування хворих на гіперпролактинемію застосовувалися дози до 4,5 мг

на тиждень^{БНФ}; при призначенні дози 1 мг на тиждень і більше приймання слід розбивати на 2 або й більше приймань на тиждень, залежно від переносимості; після того як буде підібраний ефективний режим дозування, бажано проводити регулярне (1 раз на місяць) визначення рівня пролактину у сироватці крові; нормалізація рівня пролактину, як правило, спостерігається протягом 2 - 4 тижнів лікування.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: зниження АТ, запаморочення, нудота, головний біль, безсоння, біль у животі, гастрит, слабкість, запори, болючість молочних залоз, припливи жару до обличчя, депресія, парестезії.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість або АР на каберголін або будь-який алкалоїд ріжків; печінкова недостатність, токсикоз вагітних; одночасний прийом з антипсихотичними препаратами; наявність післяпологового психозу в анамнезі.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	АЛАКТИН	АИВЕКС Фармасьютікалз с.р.о., Чеська Республіка	Табл. у пляшках	0,5 мг	№ 2, № 8	відсутня у реєстрі ОВЦ	
	ДОСТИНЕКС	Пфайзер Італія С.р.л., Італія	Табл.	0,5 мг	№ 2, № 8	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Хінаголід (Quinagolide)**^[7]

Фармакотерапевтична група: G02CB04 - агоністи дофамінових рецепторів. Інгібітори синтезу пролактину.

Основна фармакотерапевтична дія: селективний агоніст дофамінових D2-рецепторів, що не належить до хімічної групи похідних ріжків; чинить сильну інгібуючу дію на секрецію пролактину передньої частки гіпофіза, не знижуючи при цьому нормальні рівні інших гіпофізарних гормонів; у деяких пацієнтів зниження секреції пролактину може супроводжуватися короточасним незначним підвищенням рівня гормона росту в плазмі крові; клінічна значимість цього явища невідома; хінаголід інгібітор секреції пролактину пролонгованої дії є ефективним при призначенні внутрішньо 1 раз на добу пацієнтам із гіперпролактинемією, призводячи до зменшення вираженості таких клінічних симптомів, як галакторея, олігоменорея, аменорея, безпліддя і зниження лібідо; тривале лікування препаратом призводить до зменшення розмірів або зупинки росту пролактинсекретуючих мікро- і макроаденом гіпофіза. Клінічно значиме зниження рівня пролактину в крові настає ч/з 2 год. після прийому препарату, досягає максимуму ч/з 4 - 6 год. і зберігається майже 24 год; встановлена пряма залежність тривалості дії препарату від величини його дози, тоді як для пролактинзнижуючого ефекту такої залежності немає; максимальний пролактинінгібуючий ефект відзначений після одноразового застосування дози 50 мкг; посилення дії спостерігалось не при збільшенні дози, а при збільшенні тривалості застосування.

Показання для застосування ЛЗ: ідіопатична гіперпролактинемія; гіперпролактинемія,^{БНФ} спричинена пролактинсекретуючою мікро- або макроаденомою гіпофіза.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: з огляду на можливість розвитку ортостатичної гіпотонії внаслідок дофамінергічної стимуляції дозу препарату слід збільшувати до терапевтичної поступово, починаючи лікування із застосування таблеток по 25 мкг, 50 мкг, приймати препарат слід 1 раз/добу, бажано на ніч, перед сном, з невеликою кількістю їжі; дорослі: оптимальну дозу препарату слід підбирати індивідуально, враховуючи ступінь зменшення рівня пролактину в плазмі крові й переносимість; лікування розпочинають із застосування табл. по 25 мкг, 50 мкг; у перші 3 дні препарат призначають у дозі 25 мкг/добу; у наступні 3 дні - в дозі 50 мкг/добу; починаючи з 7-го дня й далі рекомендована доза - 75 мкг/добу; при необхідності здійснюють подальше поступове збільшення дози до досягнення оптимального терапевтичного ефекту; підтримуюча доза становить 75 - 150 мкг/добу; у 1/3 пацієнтів виникає необхідність застосування добової дози 300 мкг/добу й вище; у таких випадках добову дозу препарату можна підвищувати в межах 75 - 150 мкг з інтервалами не менше 4 тижнів^{БНФ} до досягнення задовільного терапевтичного ефекту або погіршення переносимості препарату, що може потребувати перерив лікування.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нудота, блювання, головний біль, запаморочення, втому, які розвиваються переважно в перші кілька днів після початку терапії й носять короточасний характер; анорексія, біль у животі, запор або діарея, безсоння, набряки, гіперемія, закладеність носа, артеріальна гіпотензія; г.психоз; сонливість.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до компонентів препарату; порушення функції нирок або печінки; психічні розлади в анамнезі

Визначена добова доза (DDD): перорально - 75 мкг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	НОРПРОЛАК	Ельфа Фармасетікал Компані СА/Каталент Ю.К. Пекінг Лімітед/Феррінг ГмбХ, Польща/Великобританія/Німеччина	Комбі-упаковка: Табл. + Табл. у бл.	25 мкг + 50 мкг	№ 3 + № 3	22.76	2,0Є
	НОРПРОЛАК	Ельфа Фармасетікал Компані СА/Каталент Ю.К. Пекінг Лімітед/Феррінг ГмбХ, Польща/Великобританія/Німеччина	Табл.	75 мкг	№ 30	14.04	1,23Є
	НОРПРОЛАК	Ельфа Фармасетікал Компані СА/Каталент Ю.К. Пекінг Лімітед/Феррінг ГмбХ, Польща/Великобританія/Німеччина	Табл.	150 мкг	№ 30	11.00	0,97Є

11.5.2. Інші засоби, що застосовуються в гінекології

• **Бета-аланін (Beta-alanin) ****

Фармакотерапевтична група: G02CX - засоби, що застосовують у гінекології.

Основна фармакотерапевтична дія: має прямий вплив виключно на шкірну периферичну вазодилатацію.

Показання для застосування ЛЗ: для лікування припливів, зумовлених менопаузою.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: внутрішньо приймають 1 - 2 табл./добу (перед основним прийомом їжі); ця доза може бути збільшена до 3 табл./добу; курс лікування - від 5 до 10 днів (до припинення припливів); при поновленні припливів лікування може здійснюватися протягом усього періоду клінічних вазомоторних розладів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: алергія (почервоніння шкіри, свербіж).

Протипоказання до застосування ЛЗ: індивідуальна гіперчутливість до препарату, глютену.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	АБ'ЮФЕН	Лабораторії БУШАРА-РЕКОРДАТІ, Франція	Табл.	400 мг	№ 15x2	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Сигетин (Sygethin)**

Фармакотерапевтична група: G02CX - засоби, що застосовують у гінекології.

Основна фармакотерапевтична дія: гальмує гонадотропну функцію надниркових залоз; естрогенної дії не виявляє, але бере участь у реалізації позитивного та негативного зворотного зв'язку у гіпоталамо-гіпофізарно-яєчниковій системі, впливає на гонадотропну функцію гіпофіза та гіпоталамічний центр, посилює скорочення матки, підвищує вміст у крові бета-ліпопротеїдів, чутливість до дії інсуліну, покращує утилізацію глюкози; фармакокінетика не вивчалась.

Показання для застосування ЛЗ: клімактеричний с-м, який проявляється припливами, пітливістю, порушенням сну, дратівливістю, депресією, погіршенням пам'яті, дегенеративними змінами шкіри та слизових оболонок (ламкість нігтів, тонщина шкіри, утворення зморшок, сухість слизових оболонок сечостатевої шляхів).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: застосовують внутрішньо, незалежно від часу прийому їжі, по 1 табл./добу; максимальна добова доза - 2 табл.; курс лікування становить 30-40 днів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нудота, блювання, запаморочення, АР (висипання на шкірі, набряк повік); при тривалому застосуванні - метрорагія, холестатична жовтяниця.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до компонентів препарату, метрорагія; з обережністю застосовують при нирковій недостатності, порушенні функції печінки, гіперліпопротеїнемії.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	САГЕНІТ	БАТ "Нижфарм", м.Нижній Новгород/ЗАТ "Макіс-Фарма", м.Москва, Російська Федерація	Табл. у блістерах	100 мг	№ 10, № 30	відсутня у реєстрі ОВЦ	

11.6. Гормони статевих залоз та препарати, що застосовуються при патології статевої системи

11.6.1. Гормональні контрацептиви для системного застосування. Гестагени

• **Лінестренол (Lynestrenol)^[7]**

Фармакотерапевтична група: G03AC02 - гестагени.

Основна фармакотерапевтична дія: контрацептивна дія здійснюється завдяки підвищенню в'язкості слизу шийки матки, що зменшує проникнення сперми; призводить до зменшення поглинальної здатності ендометрія по відношенню до яйцеклітини й порушення транспорту вздовж труб; у 70 % жінок, які приймають лінестренол, спостерігається пригнічення овуляції та формування жовтого тіла; не спостерігається клінічно важливий вплив препарату на метаболізм вуглеводів, жирів і на гемостаз.

Показання для застосування ЛЗ: запобігання вагітності (контрацепція).

Спосіб застосування та дози ЛЗ: табл. необхідно приймати у порядку, зазначеному на упаковці, кожен день приблизно в один і той самий час, запиваючи рідиною; приймати по 1 табл. протягом 28 послідовних днів; прийом лінестренолу починається у перший день менструального циклу (першим днем вважається перший день менструальної кровотечі); допускається початок прийому на 2-5 день циклу, але у такому випадку, рекомендується використання бар'єрного контрацептивного засобу протягом перших 7 днів прийому табл. під час першого циклу; при переході з комбінованих пероральних контрацептивів жінка повинна почати прийом лінестренолу на наступний день після прийому останньої активної табл.; перехід з інших пероральних контрацептивів, які містять лише прогестаген або з внутрішньоматкових контрацептивних засобів, які вивільняють прогестаген жінка може перейти з табл. у будь-який день (з імплантованого або внутрішньоматкового контрацептива - у день його видалення, з ін'єкційного контрацептива - у день, коли повинна здійснюватись наступна ін'єкція); у всіх цих випадках жінка повинна використовувати додатковий бар'єрний контрацептивний засіб протягом перших 7 днів прийому табл.; після аборт у першому триместрі жінка може почати прийом табл. відразу ж; після пологів або аборт у другому триместрі рекомендується починати прийом табл. на 21-28 день; проте, якщо вже відбувся статевий зв'язок перед початком використання лінестренолу потрібно переконатись у тому, що жінка не вагітна, або жінка повинна почекати до початку першої менструації; контрацептивна дія може послабитись, якщо між прийомами двох послідовних табл. пройшло більше 27 год; якщо жінка спізнилась з прийомом наступної табл. менше ніж на 3 год., вона повинна прийняти цю табл. як тільки згадає про неї і далі продовжувати прийом у звичайний час; якщо жінка спізнилась більше ніж на 3 год., вона повинна додержуватись таких самих рекомендацій, але додатково використовувати бар'єрний метод контрацепції протягом наступних 7 днів; якщо жінка пропустила табл. протягом першого тижня прийому, а протягом тижня до цього відбувся статевий зв'язок, повинна

розглядатись можливість вагітності; у випадку тяжкого шлунково-кишкового порушення, всмоктування контрацептивів може бути неповним і треба вживати додаткові заходи контрацепції; якщо блювання відбулось не пізніше ніж через 3 год після прийому табл., треба додержуватись рекомендацій щодо пропущених табл., наведених у відповідному розділі; якщо жінка не хоче змінювати свій звичайний графік прийому табл., вона повинна використати додаткову табл. з іншої упаковки;

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нерегулярна кровотеча, напруження молочних залоз, зміни настрою, нудота та головний біль; у період лактації 28 % жінок мали побічні ефекти протягом першого циклу приймання, і цей показник зменшувався до 5 % на 12 циклі; молочні залози - напруження, біль, збільшення, поява секретії, головний біль, мігрень, зміни лібідо, депресивний стан/зміни настрою; нудота, блювання та інші гастроентерологічні скарги; різні прояви на шкірі (висипка, вузлувата еритема, мультиформна еритема); нерегулярна кровотеча, зміни вагінальної секретії; непереносність контактних лінз; затримка рідини, зміни ваги тіла, реакції гіперчутливості.

Протипоказання до застосування ЛЗ: діагностована або підозрювана вагітність; активна венозна тромбоемболія; наявність тяжкого захворювання печінки в анамнезі, якщо показники функції печінки не повернулись до нормальних значень; залежні від прогестагену пухлини; вагінальна кровотеча, причина якої не встановлена; гіперчутливість до препарату.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ЕКСЛЮТОН®	Н.В.Органон, Нідерланди	Табл. у блістерах	0,5 мг	№ 28 (28x1)	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕКСЛЮТОН®	Н.В.Органон, Нідерланди	Табл.	0.5 мг	№ 28	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ОРГАМЕТРИЛ®	Н.В.Органон, Нідерланди	Табл.	5 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ОРГАМЕТРИЛ®	Н.В.Органон, Нідерланди	Табл. у блістерах	5 мг	№ 30	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Левоноргестрел (Levonorgestrel) *** [7]

Фармакотерапевтична група: G03AC03 - гормональні контрацептиви для системного застосування.

Основна фармакотерапевтична дія: контрацептивна дія відбувається шляхом гальмування овуляції та перешкоджає заплідненню, якщо статевий акт має місце в передовуляторній фазі менструального циклу, тобто в момент, коли ймовірність запліднення найбільша; зміни ендометрія, що виникають під дією табл., перешкоджають заплідненню яйцеклітини; при імплантації, що вже розпочалася, препарат неефективний; запобігає вагітності у 82% в випадках.

Показання для застосування ЛЗ: для термінової пероральної контрацепції ^{БНФ, ВООЗ} в перші 72-96 год після статевих зносин, під час якого жодних методів контрацепції не застосовувалося або застосований метод контрацепції не був досить надійним.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: внутрішньо, в перші 96 год. після статевих зносин ^{БНФ, ВООЗ} прийняти 1 табл. (150 мг), або в перші 72 год прийняти 2 табл. (0,75 мг) - другу табл. прийняти через 12 год (але не пізніше, ніж через 16 год) після першої; якщо протягом 3 год після прийому табл. виникло блювання, необхідно прийняти ще одну табл.; препарат можна приймати в будь-який день менструального циклу, за умови, що попередня менструація пройшла нормально; після застосування "термінового" протизаплідного засобу слід застосовувати місцеві бар'єрні протизаплідні засоби, наприклад презерватив, аж до наступної менструації.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нудота, болі в нижній частині живота, головний біль, стомлюваність, запаморочення, напруженість молочних залоз, блювання, пронос, порушення менструації, затримка менструації більше 7 днів.

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; застосування дітьми табл. не рекомендується, оскільки клінічний досвід щодо застосування препарату дітьми молодше 16 років недостатній.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ЕВАДІР 2	Прісайз Біофарм Пвт. Лтд, Індія	Табл., в криті п/о, у бл.	0,75 мг	№ 2 (2x1)	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕСКАПЕЛ	ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Табл. у бл.	1,5 мг	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ПОСТИНОР	ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Табл.	0,75 мг	№ 2	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Медроксипрогестерон (Medroxyprogesterone) *** [7] (див. п. 19.2.1.1. розділу "ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ ДЛЯ ЛІКУВАННЯ ЗЛОЯКІСНИХ НОВОУТВОРЕНЬ")

Фармакотерапевтична група: гормональні контрацептиви для системного застосування. Гестагени.

Показання для застосування ЛЗ: для лікування ендометріозу; для лікування вазомоторних проявів у менопаузі; з метою контрацепції.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: контрацепція - рекомендована доза становить 150 мг суспензії для ін'єкцій кожні три місяці з в/м введенням; перша ін'єкція застосовується протягом перших 5 днів нормального менструального циклу; через 5 днів після пологів, якщо жінка не годує груддю, чи після припинення годування груддю, чи через 6 тижнів після пологів у разі неможливості відмовитися від грудного вигодовування; подальші ін'єкції слід проводити з інтервалами у 12 тижнів.

11.6.2. Естрогени

11.6.2.1. Прості препарати природних та напівсинтетичних естрогенів

• **Естрадіол (Estradiol)** [7]

Фармакотерапевтична група: G03CA03 - гормони статевих залоз, що застосовуються при патології статевих сфер.

Основна фармакотерапевтична дія: попередник природного 17 β -естрадіолу; не пригнічується овуляція, та приймання препарату майже не впливає на ендогенне вироблення гормонів; замісна гормональна терапія (ЗГТ) мінімізує багато із цих симптомів недостатності естрадіолу у жінок в період менопаузи; ЗГТ знижує резорбцію кісток та затримує або зупиняє втрату кісткової маси у пост менопаузі (немає доказів того, що при ЗГТ маса кісткової тканини повертається до рівня, який відмічався до настання менопаузи; ЗГТ також чинить позитивний вплив на вміст колагену у шкірі та щільність шкіри і затримує процес утворення зморшок змінює ліпідний профіль, знижує рівень загального холестерину та холестерину ЛПНЩ та може підвищувати рівні холестерину ЛПВЩ та тригліцеридів; у жінок з невидаленою маткою режим замісної терапії естрогеном на принаймні 10 днів в кожному циклі знижує ризик гіперплазії ендометрію та присутній ризик розвитку аденокарциноми у цих жінок.

Показання для застосування ЛЗ: замісна гормональна терапія для лікування проявів та симптомів недостатності естрогену після природної менопаузи або оваріектомії, профілактика постменопаузального остеопорозу. БНФ, ВООЗ

Спосіб застосування та дози ЛЗ: якщо у пацієнтки не видалена матка і все ще спостерігаються менструації, у межах перших 5 днів менструального циклу слід розпочати режим комбінованої терапії естрадіолом та прогестогеном; у разі, якщо менструація настає дуже рідко або для пацієнток у постменопаузі, приймання драже естрадіолу у дозі 1 драже/добу можна розпочинати у будь-який час, за умови, що виключена вагітність; після застосування протягом 21 дня, можна зробити перерву у лікуванні, зазвичай 7 або менше днів (циклічна ЗГТ), або продовжувати приймати драже кожного дня (безперервна ЗГТ); для жінок з невидаленою маткою рекомендується застосування відповідного прогестогену протягом 10-14 днів кожних 4 тижні (циклічно-комбінована ЗГТ) або одночасне приймання прогестагену з кожним драже естрогену (безперервно-комбінована ЗГТ); 1 трансдермальний пластр слід наклеювати на шкіру 1 раз/тиждень, знімаючи використаний пластр через сім днів; пластри слід застосовувати без перерви; упродовж 7-денного періоду можна застосовувати лише 1 пластр; жінкам у постменопаузі потрібно в середньому 1500 мг кальцію/добу - застосувати препаратів кальцію за відсутності протипоказань та препарати вітаміну D у кількості 400-800 МО/добу для забезпечення відповідної добової норми; якщо пластр відклеївся до закінчення 7-денного періоду, його можна наклеїти повторно; у разі необхідності, можна застосувати новий пластр до закінчення 7-денного періоду; якщо пацієнтка забула поміняти пластр, це треба зробити одразу ж, як тільки вона про це згадає; наступний пластр слід застосувати після закінчення стандартного 7-денного періоду; звичайною початковою дозою трансдермального гелю є 1 г 1 раз/добу, що відповідає 1 мг естрадіолу; тривалість застосування і дози підбирає лікар, з урахуванням індивідуальних особливостей пацієнтки, залежно від клінічного стану, після 2-3-х циклів дозу можна коригувати - 0,5 - 1,5 г/добу, що відповідає 0,5-1,5 мг естрадіолу на добу; у пацієнток з інтактною маткою необхідно комбінувати гель із адекватною дозою прогестерону відповідно до тривалості прийому, наприклад, 12-14 днів підряд протягом місяця або постійно, для запобігання розвитку естроген-стимульованої гіперплазії ендометрія; доза гелю наноситься 1 раз/добу на шкіру нижньої частини передньої стінки живота або по черзі на праву чи ліву сідницю, площа нанесення дорівнює за розміром 1-2 долоням; гель не слід наносити на молочні залози, обличчя, геніталії, а також на ділянки шкіри з подразненням.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: зміни характеру піхвової кровотечі та патологічна або сильна кровотеча, проривна кровотеча, кровомазання (ці порушення зазвичай нормалізуються при продовженні лікування); дисменорея, зміни піхвової секреції, с-м, подібний до передменструального, біль у молочних залозах, відчуття напруженості або збільшення молочних залоз; диспепсія, здуття живота, нудота, блювання, абдомінальний біль; висипання, різні шкірні порушення (включаючи свербіж, екзему, кропив'янку, акне, гірсутизм, випадіння волосся, вузлувату еритему); головний біль, мігрень, запаморочення, тривожність, пригнічений настрій, втома; прискорене серцебиття, набряки, м'язові судоми, зміна маси тіла, підвищений апетит, зміна лібідо, порушення зору, непереносимість контактних лінз, реакції гіперчутливості.

Протипоказання до застосування ЛЗ: вагітність або лактація; вагінальна кровотеча нез'ясованої етіології; рак молочної залози або підозра на нього; передзлаякісні стани або злаякісні пухлини, що є залежними від статевих стероїдів, чи підозра на них; пухлини печінки у даний час чи в анамнезі (доброякісні або злаякісні); тяжкі захворювання печінки; артеріальна тромбоемболія в г. стадії (наприклад ІМ, інсульт); загострення тромбозу глибоких вен, тромбоемболічні порушення у даний час або відомості про дані захворювання в анамнезі; тяжка форма гіпертригліцеридемії; гіперчутливість до препарату.

Визначена добова доза (DDD): перорально - 2 мг, трансдермально - 1 мг.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ДИВІГЕЛЬ	Оріон Корпорейшн, Фінляндія	Гель у пакетиках	0,1 %	№ 28	4.06	0,37€
	ДИВІГЕЛЬ	Оріон Корпорейшн, Фінляндія	Гель у пакетиках	0,1 %	№ 28	5.41	0,48€
	ЕСТРАМОН 50	Гексал АГ, Німеччина	Пластр трансдерм.у пакетиках (саше)	50 мкг/доба	№ 6	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕСТРОЖЕЛЬ	Безен Меньюфакчурінг Белджіум, Бельгія	Гель д/місцевого застосування, у фл. з доз. пристроєм та утюбах	0,6 мг/г	1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

МЕНОСТАР	3М Фармацевтікалс (виробництво in bulk; первинне пакування)/ Шерінг ГмбХ і Ко. Продукціонс КГ (вторинне пакування), США/Німеччина	Пластир – трансдерм.терапев- тична система	0,99 мг	№ 4, № 12	відсутня у реєстрі ОВЦ
ПРОГІНОВА	Дельфарм Лілль С.А.С., Франція для Шерінг АГ, Німеччина/Дельфарм Лілль С.А.С., Франція для Байер Шерінг Фарма АГ, Німеччина, Франція/Німеччина	Табл., в/о	2 мг	№ 21	відсутня у реєстрі ОВЦ

• **Етинілестрадіол (Ethinylestradiol) ***^[1]

Фармакотерапевтична група: G03CA01 - гормони статевих залоз та препарати, що застосовуються при патології статевісфери. Естрогени.

Основна фармакотерапевтична дія: спричиняє проліферацію ендометрія, стимулює розвиток матки і вторинних жіночих статевих ознак при їх недорозвиненості, усуває загальні розлади недостатньої функції статевих залоз в організмі жінки; має гіпохолестеринемічну дію; підвищує чутливість мускулатури матки до окситоцину, неспецифічно гальмує дію андрогенів, підсилює абсорбцію кальцію та утворення кальцієвих депо у кістках, має антигонадотропну дію, знижує роботу сальних залоз.

Показання для застосування ЛЗ: аменорея та олігоменорея, метрорагії (у тому числі у клімактеричному періоді), захворювання, спричинені недостатньою функцією яєчників (дисменорея, гіпер- і гіпоменорея, порушення менструального циклу), безпліддя, клімактеричні розлади, звичайні вугри, небажана лактація.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: при гіпогеніталізмі і первинній аменореї по 0,05-0,1 мг 2 р/добу протягом 3-4 тижнів, після чого застосовують гестагенні препарати (наприклад, прогестерон) протягом 6-8 днів. Курс лікування повторюють 5-6 разів. При гіпофункції яєчників і вторинній аменореї по 0,05-0,1 мг 1-2 р/добу протягом 2-3 тижнів, потім протягом 6-8 днів призначають гестагенні препарати (прогестерон по 5-10 мг/день в/м або прегнін по 10-30 мг 3 р/добу). Дорослим при аменореї та олігоменореї препарат призначають від 25 до 100 мкг/добу протягом 20 днів, далі протягом 5 днів вводять в/м прогестерон по 5 мг/добу. При клімактеричних розладах жінкам віком до 45 років застосовують добову дозу 0,05 мг кілька днів поспіль, потім прогестерон або прегнін протягом 6-8 днів. Курс лікування повторюють 2-3 рази. Для усунення нервово-судинних розладів при естрогенній недостатності призначають по 12,5-25 мкг/добу протягом 10-15 днів; курс лікування можна повторити після перерви на кілька днів. При дисменореї у жінок з ознаками недорозвиненості матки призначають одразу після закінчення менструації по 12,5 мкг/день протягом 2-3 тижнів щодня або через день, або лікування розпочинають з 4-5-го дня менструального циклу і призначають по 12,5-25 мкг/добу протягом 20 днів; курс лікування повторюють кожні 2-3 місяці. Для припинення лактації призначають у перші 3 дні після пологів по 25 мкг препарату 3 р/день, у наступні 3 дні - по 12,5 мкг 3 р/добу, потім 12,5 мкг на добу протягом 3 днів. При лікуванні звичайних вугрів препарат призначають по 12,5-50 мкг/добу. Дози препарату і тривалість застосування варто індивідуалізувати залежно від характеру захворювання та ефективності лікування.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: проривні кровотечі, с-м помилкового циститу; АГ, тахікардія, варикозне розширення вен, підвищений ризик тромбоемболії (ІМ, інсульт); доброякісна мастопатія, рак молочної залози, рак ендометрія, больове напруження та набрякання, міжменструальні кровотечі, мастит, кровотечі від відміни препарату, вагітні, піхвові виділення, потовщення шару ендометрія, залозисто-кістозна гіперплазія ендометрія; нудота, блювання, метеоризм, абдомінальні коліки, запори, диспепсія; хлоазма або мелізма, що тривають частіше до закінчення застосування препарату; вузлувата еритема, судинна пурпура; алопеція, гірсутизм; реакції гіперчутливості, алергічні шкірні висипання, свербіж, мультиформна еритема; збільшення кривизни рогівки, непереносимість контактних лінз, порушення зору; інфекційні захворювання дихальних шляхів, задишка, біль у грудній клітці; холангіт, холецистит, білірубінемія, відхилення від норми печінкових ферментів, холестатична жовтяниця, пухлини печінки; головний біль, мігрень, запаморочення, порушення пам'яті, розумова депресія, хорея; підвищення цукру в крові, зміни рівня ліпідів у крові, набряки, зміни маси тіла, зниження толерантності до вуглеводів, затримка рідини та іонів натрію; вузлові утворення щитовидної залози, імпотенція та порушення сперматогенезу; у чоловіків: фемінізація, гінекомастія, атрофія яєчок; припливи, анемія, біль у ділянці таза, зміна лібідо, тромбофлебіт, венозна тромбоемболія (наприклад, глибоких вен нижніх кінцівок, таза, легень).

Протипоказання до застосування ЛЗ: підвищена індивідуальна чутливість до етинілестрадіолу; естрогензалежні неопластичні процеси у жінок віком до 60 років (карцинома ендометрія); мастопатія; ендометрит; недиагностовані маткові кровотечі; хронічні захворювання печінки, ускладнені гіпербілірубінемією (синдроми Жильбера, Дрюк-Джонсона і Ротора); жовчокам'яна хвороба, холецистит; хлоазма; холестатична жовтяниця; цереброваскулярні зміни; тяжкі серцево-судинні захворювання; остеосклероз; виражена АГ та гіперліпопротеїнемія; ідіопатична жовтяниця та тяжкий шкірний свербіж або герпес вагітних в анамнезі; наявність нелікованої гіперплазії ендометрія; активні тромбофлебіти або тромбоемболічні ускладнення; в анамнезі тромбофлебіт, тромбоз або тромбоемболічні ускладнення, пов'язані з попереднім застосуванням естрогенів (окрім лікування злоякісної пухлини грудей або простати); імпотенція (у чоловіків); порушення сперматогенезу; вагітність; годування груддю; дитячий вік; тромбоемболія артеріальна (у г. стадії або нещодавно перенесена артеріальна тромбоемболія, наприклад стенокардія, ІМ, інсульт) та венозна (нез'ясованої етіології в анамнезі або наявна, наприклад тромбоз глибоких вен, легенева емболія); ЦД із судинними ускладненнями; наявний рак молочної залози або рак молочної залози в анамнезі чи підозра на нього; системний червоний вовчак; порфірія; тяжкі хвороби нирок; хр. та г. захворювання печінки або їх наявність у анамнезі, якщо лабораторні тести, що характеризують функцію печінки, не нормалізувалися.

Торгова назва:

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

II.	ЕСТЕРЛАН	Абу райхан Фармасьютикал Ко., Іран	Табл. у блістерах	0,05 мг	№ 30 (10х3)	відсутня у реєстрі ОБЦ
-----	----------	------------------------------------	-------------------	---------	-------------	------------------------

• **Естриол (Estriol)** ** [супозиторії та крем]

Фармакотерапевтична група: G03CA04 - гормони статевих залоз та препарати, що застосовують при патології статевісфери. Естрогени.

Основна фармакотерапевтична дія: природний жіночий гормон естріол; у пременопаузальний період та після неї естріол може застосовуватися для лікування симптомів, пов'язаних із дефіцитом естрогенів; особливо ефективний для лікування уrogenітальної симптоматики; у випадках атрофії піхви естріол зумовлює нормалізацію вагінального епітелію і сприяє відновленню нормальної мікрофлори та фізіологічного рН у піхві; внаслідок цього підвищується резистентність клітин вагінального епітелію до інфекцій та запалень; на відміну від інших естрогенів, естріол має короточасну дію, оскільки він лише на короткий час затримується в ядрах клітин ендометрію; тому не слід чекати проліферації, якщо рекомендована повна добова доза приймається відразу; циклічне застосування прогестагенів не обов'язкове, адже постменопаузальні кровотечі не виникають.

Показання для застосування ЛЗ: для лікування атрофії слизової оболонки нижніх відділів сечостатевого тракту, пов'язаної з естрогеновою недостатністю; для лікування таких проявів як диспареунія, сухість, свербіж піхви; для запобігання інфекцій піхви та нижніх сечовивідних шляхів, що рецидивують; перед- і післяопераційна терапія жінок у постменопаузальному періоді, при хірургічних втручаннях при вагінальному доступі; як допоміжний засіб діагностики при отриманні атрофічної картини цервікального мазка.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: для лікування атрофії нижніх відділів сечостатевого тракту, зумовленої естрогеновою недостатністю - 4 - 8 мг/добу протягом перших 4 тижнів, з наступним поступовим зменшенням, відповідно до послаблення симптоматики, до досягнення підтримуючої дози (близько 1 - 2 мг/добу) або 1 супозиторій/добу протягом перших тижнів з наступним поступовим зменшенням до підтримуючої дози, залежно від полегшення симптомів (1 супозиторій 2 р/тиждень) або 1 доза аплікатора кожен день протягом перших тижнів з наступним поступовим зменшенням, відповідно до пом'якшення симптоматики, до досягнення підтримуючої дози (1 доза аплікатора 2 рази на тиждень); для перед- та післяопераційного лікування при операціях на піхві в постменопаузальному періоді - 4 - 8 мг/добу протягом 2 тижнів перед операцією та 1 - 2 мг/добу протягом 2 тижнів після операції або 1 супозиторій/добу протягом 2 тижнів до операції; 1 супозиторій 2 рази на тиждень протягом 2 тижнів після операції або 1 доза аплікатора кожен день протягом 2 тижнів до операції; 1 доза аплікатора 2 рази на тиждень протягом 2 тижнів після операції; для усунення клімактеричних симптомів - 4 - 8 мг/добу протягом тижня, з наступним поступовим зменшенням дози; для підтримуючої терапії повинна використовуватися мінімальна ефективна доза; як допоміжний діагностичний засіб - 2 - 4 мг/добу протягом 7 днів або 1 супозиторій через день протягом тижня або 1 доза аплікатора через день протягом 7 днів до взяття наступного мазка; для лікування безпліддя - 1 - 2 мг/добу з 6-го по 15-й день менструального циклу (у деяких пацієнток добова доза може варіювати від 1 до 8 мг); дозу слід збільшувати кожен місяць до досягнення оптимального ефекту на шийковий слиз; якщо жінка пропустила прийом чергової дози і запізнення становить не більш 12 год, необхідно негайно її прийняти якщо запізнення становить більше 12 год, слід пропустити один прийом і надалі приймати препарат у звичайний час; не можна приймати 2 дози препарату в один день; на початку або при продовженні лікування менопаузальних симптомів необхідно застосовувати найменшу ефективну дозу протягом найкоротшого періоду часу; у жінок, які не отримують ГЗТ, або у жінок, які переходять з безперервного перорального приймання комбінованого препарату для ГЗТ, лікування естріолом можна починати в будь-який день; жінки, які переходять з циклічної схеми приймання препаратів для ГЗТ, повинні починати лікування естріолом через один тиждень після закінчення циклу.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: напруженість, болючість молочної залози, нудота, кров'янисті виділення з піхви, шийкова гіперсекреція, поява пігментації на шкірі; головний біль, гіпертензія, судоми гомілок, порушення зору.

Протипоказання до застосування ЛЗ: вагітність, період годування груддю; відомі чи підозрювані естроген-залежні пухлини (рак молочної залози, рак ендометрію); піхвова кровотеча невстановленої етіології; тромбоемболія в анамнезі протягом останніх 2 років; венозна тромбоемболія в анамнезі або тромбоз, якщо не проводиться терапія антикоагулянтами; застосовувати з обережністю - ожиріння (індекс маси тіла більш 30 кг/м²), системний червоний вовчак, довготривала іммобілізація, серйозні хірургічні втручання, тяжкі захворювання печінки, порфірія, свербіж або холестатична жовтяниця, герпес вагітних, отосклероз.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ЕСТРІОЛ-М	БАТ "Монфарм", м.Монастирище, Черкаська обл, Україна	Супозиторії піхвові вагінальні у стріпах	0,5 мг	№ 5х2	відсутня у реєстрі ОБЦ	
II.	ЕСТРІОЛ	Фармапрім СРЛ, Республіка Молдова	Супозиторії вагінальні	0,5 мг	№ 15	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЕСТРОКАД	Др. Каде Фармацевтична фабрика ГмбХ, Німеччина	Супозиторії вагінальні у бл.	0,5 мг	№ 10	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ОВЕСТИН®	Н.В.Органон, Нідерланди	Крем вагінальний у тубах	1 мг/г	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ОВЕСТИН®	Н.В.Органон/Юнітер Індастріс, Нідерланди/Франція	Супозиторії вагінальні	0,5 мг	№15	відсутня у реєстрі ОБЦ	

	ОВЕСТИН®	Н.В.Органон (відповідальний за контроль та випуск серії)/Органон (Ірландія) Лтд. (виробник дозованої форми), Нідерланди/Ірландія	Крем вагінальний у тубах	1 мг/г	№ 1	відсутня у реєстрі ОВЦ
--	----------	---	--------------------------	--------	-----	------------------------

• **Естрон (Estrone) [1]**

Фармакотерапевтична група: G03CA07 - гормони статевих залоз і препарати, що застосовуються при патології статевих залоз. Естрогени.

Основна фармакотерапевтична дія: естрогенний засіб, що стимулює розвиток матки і вторинних статевих ознак при їх недорозвиненості; гіпохолестеринемічна дія.

Показання для застосування ЛЗ: стани, обумовлені недостатньою функцією яєчників: первинна і вторинна аменорея, гіпоплазія статевих органів і недостатній розвиток вторинних статевих ознак, клімактеричні та посткастраційні розлади, безплідність, обумовлена зниженням естрогенної функції яєчників, слабкість пологової діяльності, переносена вагітність.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: доза встановлюється індивідуально; первинна аменорея з недорозвиненістю статевих органів та вторинних статевих ознак - по 1-2 мл щодня або через день протягом 1-2 місяців і більше (до помітного збільшення матки); потім призначають прогестерон (в/м, 5 мг щодня протягом 6-8 днів); при необхідності курси гормонотерапії повторюють; вторинна аменорея - по 1 мл щодня протягом 15-16 днів з наступним призначенням прогестерону протягом 6-8 днів; при відсутності стійкого ефекту курс лікування повторюють; гіпо- і олігоменорея, альгодисменорея, безплідність, обумовлена гіпофункцією яєчників або недорозвиненістю матки - після закінчення менструації по 0,5-1 мл щодня протягом 15-16 днів, потім, при наявності показань, призначають прогестерон протягом 6-8 днів; курс лікування можна повторювати в ті ж самі терміни після закінчення менструації; функціональні порушення, обумовлені настанням клімактеричного періоду та оварієктомією (депресія, ангіоневротичні розлади та ін.) - по 0,5-1 мл щодня або через 1-2 дні курсами по 10-15 ін'єкцій, курс лікування повторюють при поновленні симптомів; слабкість пологової діяльності та переносена вагітність - по 4-5 мл за 2-3 год до застосування пологостимулюючих засобів.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: нудота, блювання, головний біль, запаморочення, АР, набряк вік, еритропенія; при тривалому застосуванні - маткові кровотечі, склероз яєчників, порушення обміну натрію, кальцію і води, застійна жовтяниця

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість, новоутворення (злоякісні і доброякісні) статевих органів та молочних залоз у жінок віком до 60 років, мастопатія, запальні захворювання жіночих статевих органів, вагінальні і маткові кровотечі неясної етіології, схильність до маткових кровотеч, гіперестрогенна фаза клімактеричного періоду, печінкова і/або ниркова недостатність, тромбоз, тромбоз і рецидивуючі тромбоемболії в анамнезі, вагітність.

Торгова назва:

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
I.	ФОЛІКУЛІН-ЗДОРОВ'Я	ТОВ "Фармацевтична компанія "Здоров'я", м.Харків, Україна	Р-н олійний д/ін'єкцій в ампулах	0,1 %	№ 5, № 10	відсутня у реєстрі ОВЦ	

• **Проместрієн (Promestriene)**

Фармакотерапевтична група: G03CA09 - прості препарати природних і напівсинтетичних естрогенів.

Основна фармакотерапевтична дія: виявляє місцеві естрогенні ефекти на слизові оболонки жіночих статевих органів і таким чином покращує їх трофіку; захищає і відновлює вагінальний епітелій, сприяє його проліферації; після застосування у піхву не спостерігається системного естрогенного ефекту

Показання для застосування ЛЗ: урогенітальні розлади та атрофічні зміни слизової оболонки піхви, обумовлені дефіцитом естрогенів (нетримання сечі, сухість, свербіж у піхві, диспареунія, післяопераційна терапія після видалення яєчників); для відновлення піхвового епітелію після запальних процесів піхви; відновлення піхвового епітелію після хірургічного лікування ерозій шийки матки; перед- та післяопераційна терапія при хірургічних втручаннях піхвовим доступом; для загоєння піхви та шийки матки після пологів, синехії у дівчаток.

Спосіб застосування та дози ЛЗ: 1 капсулу/добу вводять у піхву протягом 20 днів лікування; дозування та термін лікування встановлюється індивідуально до повного одужання; за необхідності призначається підтримуюче лікування; для відновлення епітелію шийки матки після лікування ерозій шийки матки: 1 капсула/добу впродовж 10 днів, за необхідності лікування може бути продовжено; для перед- і після операційної терапії піхвовим доступом: 1 капсула/добу впродовж 10 - 20 днів до операції, 1 капсула/добу впродовж 10 - 20 днів після операції; при допологовій підготовці шийки матки - 1 капсула/добу впродовж 5 - 6 днів до пологів; для загоєння піхви та шийки матки після пологів: 1 капсула/добу впродовж 10 днів; урогенітальні розлади: крем наносити тонким шаром на вульву, уретру та піхву і витирати невеликими масуючими рухами 1 раз протягом першого тижня лікування, потім - 1 раз кожні 2 дні до отримання ознак покращання протягом 3 тижнів; для перед- і після операційної терапії піхвовим доступом: наносити крем 1 раз/добу впродовж 10-20 днів до операції та 1 раз/добу впродовж 10-20 днів після операції; для загоєння після пологів: наносити крем 1 раз/добу впродовж 10 днів; при синехіях: наносити крем на синехії 1 раз/добу до їх розходження; тривалість лікування не обмежена, оскільки промestриєн не чинить системної дії.

Побічна дія та ускладнення при застосуванні ЛЗ: АР (подроздрення, свербіж в місці застосування капсул або крему).

Протипоказання до застосування ЛЗ: гіперчутливість до препарату; вагітність, період лактації; естрогензалежні пухлини (рак молочної залози, ендометрію).

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

II.	КОЛПОТРОФІН	Лабораторія ТЕРАМЕКС, Монако	Крем вагінальний у тубах по 15 г	1%	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ
	КОЛПОТРОФІН	Лабораторія ТЕРАМЕКС, Монако	Капсули вагінальні м'які по 10 мг	0,01 г	№10	відсутня у реєстрі ОБЦ

Комбіновані препарати

• Етинілестрадіол + Гестоден (Ethinylestradiol + Gestoden) ^[7]

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ЛІНДІНЕТ 20	БАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Табл., в криті оболонкою	0,075 мг/0,02 мг	№ 21x1, № 21x3	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЛІНДІНЕТ 30	БАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Табл., в криті оболонкою	0,075 мг/0,03 мг	№ 21x1, № 21x3	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЛОГЕСТ®	Байєр Шерінг Фарма АГ/ Дельфарм Лілль С.А.С., Франція для Шерінг АГ, Німеччина/ Дельфарм Лілль С.А.С., Франція для Байєр Шерінг Фарма АГ, Німеччина/Шерінг АГ, Німеччина/ Франція/Німеччина/ Франція	Табл., в криті оболонкою	20 мкг/75 мкг	№ 21	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЛОГЕСТ®	Дельфарм Лілль С.А.С., Франція для Байєр Шерінг Фарма АГ, Німеччина, Франція/Німеччина	Драже	20 мкг/75 мкг	№ 21	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ТРИСТИН	БАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Табл., в криті оболонкою	I фаза: 0,03мг/ 0,05мг; II фаза: 0,04мг/ 0,07мг; III фаза: 0,03мг/0,10 мг	№ 21, № 21x3	відсутня у реєстрі ОБЦ	
II.	ФЕМОДЕН®	Шерінг ГмбХ і Ко. Продукціонс КГ/Байєр Шерінг Фарма АГ, Німеччина/Німеччина	Табл., в криті оболонкою у блістерах	30 мкг/75 мкг	№ 21	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• Етинілестрадіол + Дезогестрел (Ethinylestradiol + Desogestrel) ^[7]

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	МАРВЕЛОН®	Органон (Ірландія) Лтд./Н.В.Органон, Ірландія/Нідерланди	Табл.	0,15мг/ 0,03мг	№ 21x1, № 21x3	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	МАРВЕЛОН®	Н.В.Органон/Органон (Ірландія) Лтд., Нідерланди/Ірландія	Табл.	0,15мг/ 0,03мг	№ 21x1, № 21x3	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	МЕРСИЛОН®	Н.В.Органон/Органон (Ірландія) Лтд., Нідерланди/Ірландія	Табл.	0,02мг/0,15 г	№ 21	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	НОВІНЕТ	БАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Табл., в криті оболонкою	0,02мг/ 0,15мг	№21, №21x3	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	РЕГУЛОН	БАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Табл., в криті оболонкою	0,03мг/ 0,03мг	№ 21, № 21x3	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• Етинілестрадіол + Дієногест (Ethinylestradiol + Dienogest) ^[7]

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ЖАНІН®	Ієнафарм ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина, компанія групи Байєр Шерінг Фарма АГ(відповідальний за випуск партії на ринок), Німеччина	Драже № 21x1	0,03 мг/2 мг	№ 21x1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

	ЖАНІН®	Йєнафарм ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина, компанія групи Байєр Шерінг Фарма АГ (в ідпов ідальний за випуск партії на ринок)/Шерінг ГмбХ і Ко. Проду кціонс КГ (в иробництво in bulk, пакув ання)Йєнафарм ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина, компанія групи Шері, Німеччина	Таблетки, в криті оболонкою,	30 мкг/2 мг	№ 21х1, № 21х3	відсутня у реєстрі ОБЦ
--	--------	--	------------------------------	-------------	----------------	------------------------

• **Етинілестрадіол + дроспіренон (Ethinylestradiol + drospirenon)** ^[7]

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	ДЖАЗ	Байєр Шерінг Фарма АГ/Шерінг ГмбХ і Ко. Проду кціонс КГ, Німеччина/Німеччина	Табл., в/о	0,02 мг/3 мг	№ 28 (24+4)	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	МІДІАНА	ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Табл., в криті п/о у блістерах	3 мг/0,03 мг	№ 21 (21х1), № 63 (21х3)	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ЯРИНА®	Байєр Шерінг Фарма АГ/Шерінг ГмбХ і Ко. Проду кціонс КГ, Німеччина/Німеччина	Табл., в криті оболонкою у блістерах	0,03 мг/3 мг	№ 21 (21х1)	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Етинілестрадіол + Етоногестрел (Ethinylestradiol + Ethonogestrel)** ^[7]

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	НОВАРИНГ®	Н.В.Органон/Органон (Ірландія) Лтд., Нідерланди/Ірландія	Кільце вагінальне у саше	11,7 мг/2,7 мг	№ 1	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Етинілестрадіол + Левоноргестрел (Ethinylestradiol + Levonorgestrel)** * ^[7]

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	МІКРОГІНОН	Байєр Шерінг Фарма АГ, Німеччина	Драже	0,03 мг/0,15 мг	№ 21	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	МІКРОГІНОН	Байєр Шерінг Фарма АГ/Шерінг ГмбХ і Ко. Проду кціонс КГ/Шерінг АГ, Німеччина/Німеччина	Табл., в/о	0,03 мг/0,15 мг	№ 21	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	МІНІЗИСТОН	Йєнафарм ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина, компанія групи Байєр Шерінг Фарма АГ/Шерінг ГмбХ і Ко. Проду кціонс КГ/Йєнафарм ГмбХ і Ко. КГ, Німеччина, компанія групи Шерінг АГ, Німеччина	Драже	0,03 мг/0,125 мг	№ 21	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	РИГЕВІДОН	ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Табл., в/о	0,15 мг/0,03 мг	№ 21х1, № 63	відсутня у реєстрі ОБЦ	
	ТРИКВІЛАР®	Байєр Шерінг Фарма АГ/Шерінг ГмбХ і Ко. Проду кціонс КГ/Шерінг АГ, Німеччина/Німеччина	Табл., в/о	0,030мг/0,050мг; 0,040мг/0,075мг; 0,030мг/ 0,125мг	№ 21	відсутня у реєстрі ОБЦ	
II.	ТРИ-РЕГОЛ	ВАТ "Гедеон Ріхтер", Угорщина	Табл., в/о	0,05мг/ 0,03мг; 0,075 г/0,04мг; 0,125мг/0,0 мг	№ 21 № 63	відсутня у реєстрі ОБЦ	

• **Етинілестрадіол + Норгестимат (Ethinylestradiol + Norgestimat)** ^[7]

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

	Торгова назва	Виробник/країна	Форма випуску	Дозування	Кількість в упаковці	Ціна DDD, грн.	Ціна DDD, у.о.
II.	СІЛЕСТ	Сілаг АГ, Швейцарія	Табл.	0,25мг/0,035мг	№ 21, № 21х3	58.26	7,32\$

• **Етинілестрадіол + Норелгестромін (Ethinylestradiol + Norelgestromin)** ^[7]