

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

<b>ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВОТА</b>	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към РУ	11-5234 / 22-06-09
Одобрено:	35 / 17-04-09

### 1. Наименование на лекарствения продукт

VAGOTHYL 36% solution

ВАГОТИЛ 36% разтвор

### 2. Количествен и качествен състав на лекарственото вещество

Policresulen 36.0g/ 100g разтвор

### 3. Лекарствена форма

Разтвор

### 4. Клинични данни

#### 4.1. Показания

Локално лечение на цервикално и вагинално възпаление, съпроводено с течение, колпити и цервицити, цервикална ерозия, трихомониази и кандидози. За спиране на кръвотечението след биопсия и премахване на цервикалните полипи. За подпомагане регенерацията на декубитални язви, причинени от песари, след електрокоагулация. Генитални кондилومي. Външни и вътрешни хемороиди с възпалителни симптоми, фисури и рагади, анална екзема, пруритус и постоперативни рани. След проктологична хирургия.

#### 4.2. Дозировка и начин на приложение

Локално.

##### *Ерозия на влагалището*

След подсушаване в посока от здрави към ерозирани зони 2-3 пъти седмично се тампонира с продукта за 1-3 min. Излишното количество се отстранява със сух тампон.

##### *Кръвотечения*

Тампониране за 2-3 min. до спиране на кръвотечението.

##### *Влагалищни промивки, лечение на язви и изгаряния*

Използва се разтвор на 5-15 cm<sup>3</sup> от продукта в 1 dm<sup>3</sup> топла вода. Може да се прилага и след разреждане с вода в съотношение 1:1 или 1:5.

#### 4.3. Противопоказания

Повишена чувствителност към продукта.



#### **4.4. Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба**

- Да не се прилага едновременно с други локални продукти при лекуване болезнени изменения
- Да се избягват полови контакти
- Да не се употребява по време на менструация
- По време на лечението да не се ползва дразнещ сапун.

#### **4.5. Лекарствени и други взаимодействия**

Едновременното прилагане с алкални продукти, в резултат от протичащата екзотермична реакция, засилва химичното изгаряне на лигавиците.

#### **4.6. Бременност и кърмене**

##### *Бременност*

Приложението върху маточната шийка и вагината трябва да се извършва внимателно само при еднозначни показания.

**Да не се прилага върху маточната шийка в късния стадий на бременността.**

##### *Кърмене*

Няма данни.

#### **4.7. Влияние върху способността за шофиране и работа с машини**

Няма данни за влияние.

#### **4.8. Нежелани лекарствени реакции**

*В редки случаи* продуктът може да предизвиква алергична реакция ( зачервяване на влагалището и вулвата, сърбеж, кожни обриви ).

*В изключителни случаи* в началото на лечението може да се появи местна реакция на дразнене.

#### **4.9. Предозиране**

Симптомите на предозиране са неизвестни.

### **5. Фармакологични свойства**

**АТС: G 01 AX 03**

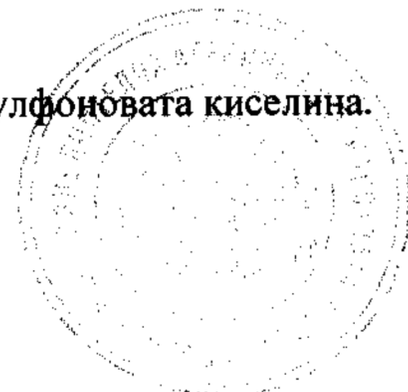
#### **5.1. Фармакодинамични свойства**

При местно приложение върху болезнено изменена тъкан продуктът предизвика коагулация и излющване на мъртвите клетки, без да уврежда здравата тъкан. Образувалият се плосък епител покрива ерозията.

Проявява трихомонациден и бактерициден ефект срещу патогенната бактериална флора във влагалището, не действа на млечно-киселите бактерии. Предизвиква местно свиване на кръвоносните съдове и ограничава кръвотечението.

#### **5.2. Фармакокинетични свойства**

Няма данни за фармакокинетиката на полиметилен-м-крезолсулфоновата киселина.



### **5.3.Предклинични данни за безопасност**

По време на лабораторни изследвания върху мишки, при инжектиране в стомаха в доза 2280 mg/kg телесно тегло е наблюдавано остро токсично действие. При вътрешно коремно инжектиране LD<sub>50</sub> е 550 mg/kg телесно тегло. За плъховете при инжектиране в стомаха LD<sub>50</sub> е 3000 mg/ kg телесно тегло.

При изследване подострата токсичност при мишките и плъховете, приложен в продължение на 42 дни, не предизвиква значителни изменения в картината на периферната кръв. Не предизвиква и поява на характерните морфологични изменения в изследваните вътрешни органи.

Ваготил в концентрация повече от 9%, инжектиран венозно на кучета в дози 0,25 cm<sup>3</sup>/kg телесно тегло предизвиква повръщане, учестено дишане, понижено артериално налягане, гърчове и смърт. Концентрация 18%, в количество не по-голямо от 0,25 cm<sup>3</sup>/kg телесно тегло е границата, поносима от животните. При това, симптомите на острото отравяне не винаги завършват със смърт. Венозното инжектиране на по-ниски концентрации ваготил при кучетата предизвиква по-леки симптоми на отравяне и те обикновено преживяват. При продължително прилагане, в по-високи концентрации върху обширни участъци, е възможно част от продукта да се абсорбира и да окаже токсично действие (подобни изследвания не са провеждани).

## **6. Фармацевтични данни**

### **6.1.Списък на помощните вещества и техните количества**

Пречистена вода                      до 100g

### **6.2. Несъвместимости**

Да не се прилага едновременно с алкални продукти, поради екзотермичната реакция, засилваща химичното изгаряне на лигавиците.

### **6.3. Срок на годност**

3 години

### **6.4.Специални условия на съхранение**

Да се съхранява под 25 ° С.

Да се пази от светлина .

**Да се съхранява на място, недостъпно за деца.**

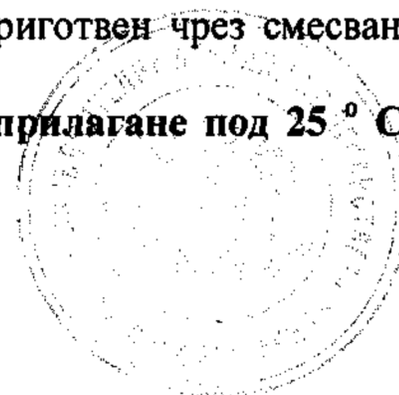
### **6.5. Данни за опаковката**

Оранжев стъклен флакон, 50 g, с полиетиленова запушалка, опакован в картонена кутия с всички необходими означения и информационна листовка.

### **6.6. Препоръки при употреба**

Ваготил се употребява като концентрат (36%) или разтвор, приготвен чрез смесване с дестилирана или преварена вода със стайна температура.

**Разтвори на ваготил могат да се съхраняват до следващо прилагане под 25 ° С, в защитено от светлина място в течение на 2 мес.**



**6.7.Име и адрес на производителя и притежателя на регистрацията**  
Pharmaceutical Works Polfa in Pabianice Joint-Stock Co.  
5, Marszałka J. Piłsudskiego Str.  
95-200 Pabianice, Полша

**7. Регистрационен N**

**8. Дата на първо разрешение за употреба**  
30/03/2004

**9. Дата на актуализация на текста**  
04/2009

