

## Клиндагель



### Полезные ссылки:

[Цена в Яндексe](#) [Горздрав](#) [Столички](#) [Апрель](#)

[Госреестр](#) [Википедия](#)

[РЛС VIDAL](#) [Mail.Ru](#) [Drugs.com](#)<sup>англ</sup>

### Форма выпуска:

#### Форма выпуска, описание и состав

**Гель для наружного применения** бесцветный, почти прозрачный, однородный, с характерным запахом; допускается наличие опалесценции.

	<b>1000 г</b>
клиндамицина фосфат	11.9 мг,
что соответствует содержанию клиндамицина	10 мг

Вспомогательные вещества: аллантаин - 2 мг, карбомер - 8 мг, метилпарагидроксибензоат (нипагин) - 3 мг, макрогол 400 - 100 мг, пропиленгликоль - 50 мг, натрия гидроксида раствор 30% - до pH 5.3-5.7, вода очищенная - до 1000 мг.

15 г - тубы алюминиевые (1) - пачки картонные.

15 г - банки оранжевого стекла (1) - пачки картонные.

15 г - банки полимерные (1) - пачки картонные.

30 г - тубы алюминиевые (1) - пачки картонные.

30 г - банки оранжевого стекла (1) - пачки картонные.

30 г - банки полимерные (1) - пачки картонные.

### Фармакологические свойства:

#### Фармакодинамика

Антибиотик группы линкозамидов. В терапевтических дозах оказывает бактериостатическое действие, в высоких дозах оказывает бактерицидное действие на чувствительные штаммы. Нарушает внутриклеточный синтез белка на ранних стадиях путем связывания с 50S субъединицей рибосом бактерий.

Клиндамицин активен в отношении большинства аэробных грамположительных бактерий, включая *Staphylococcus* spp. (в т.ч. штаммы, продуцирующие пенициллиназу); *Streptococcus* spp., *Bacillus anthracis*, *Corynebacterium diphtheriae*.

Клиндамицин также активен в отношении анаэробных грамположительных бактерий, включая *Eubacterium*, *Propionibacterium*, *Peptococcus*, *Peptostreptococcus* spp., многих штаммов *Clostridium perfringens* и *Clostridium tetani*.

Среди грамотрицательных анаэробов к клиндамицину чувствительны *Fusobacterium* spp. (исключая *F. varium*, который обычно устойчив), *Veillonella*, *Bacteroides* spp. (включая *B. fragilis*).

В отношении *Mycoplasma* spp. клиндамицин обычно менее активен, чем эритромицин.

К клиндамицину чувствительны некоторые штаммы *Actinomyces* spp. и *Nocardia asteroides*.

Сообщается о некоторой противопротозойной активности в отношении *Toxoplasma gondii* и *Plasmodium spp.*

К клиндамицину устойчивы *Enterococcus spp.*, метициллин-резистентные штаммы *Staphylococcus aureus*, большинство грамотрицательных аэробных бактерий (включая *Enterobacteriaceae spp.*), *Neisseria gonorrhoeae*, *Neisseria meningitidis* и *Haemophilus influenzae*, а также грибы (в т.ч. дрожжи) и вирусы.

### **Фармакокинетика**

После приема внутрь около 90% дозы клиндамицина абсорбируется из ЖКТ. После приема в дозе 150 мг через 1 ч концентрация клиндамицина в плазме крови составляет 2-3 мкг/мл, через 6 ч – около 0.7 мкг/мл. После приема в дозе 300 мг и 600 мг  $C_{max}$  в плазме составляет соответственно 4 мкг/мл и 8 мкг/мл. При одновременном приеме пищи уменьшается скорость абсорбции, при этом степень абсорбции изменяется незначительно.

После в/м введения в дозе 300 мг  $C_{max}$  в плазме в среднем составляет 6 мкг/мл и достигается в течение 3 ч, при дозе 600 мкг – 9 мкг/мл.

У детей  $C_{max}$  в плазме достигается в течение 1 ч. Когда такие же дозы вводят в/в  $C_{max}$  в плазме составляет 7-10 мкг/мл и достигается в конце инфузии.

В небольших количествах клиндамицин абсорбируется с поверхности кожи.

При интравагинальном введении системная абсорбция может составлять около 5%.

Клиндамицин широко распределяется в тканях и жидкостях организма, включая кости, но в ЦНС не достигает значимых концентраций. Высокие концентрации клиндамицина определяются в желчи. Клиндамицин накапливается в лейкоцитах и макрофагах.

Около 90% клиндамицина связывается с белками плазмы.

Клиндамицин подвергается метаболизму, преимущественно в печени, с образованием N-деметилованного и сульфоксидного метаболитов, а также неактивных метаболитов.

$T_{1/2}$  составляет 2-3 ч, увеличивается у пациентов с тяжелыми заболеваниями почек и у недоношенных новорожденных.

Около 10% дозы выводится с мочой в виде неизмененных препаратов и метаболитов и около 4% с калом. Оставшаяся часть выводится в виде неактивных метаболитов. Экскреция медленная, в течение 7 дней.

Не удаляется из крови путем диализа.

## **Показания к применению:**

Для системного применения: инфекционно-воспалительные заболевания тяжелого течения, вызванные чувствительными к клиндамицину микроорганизмами: пневмония, абсцесс легкого, эмпиема плевры, остеомиелит, эндометрит, аднексит, гнойные инфекции кожи, мягких тканей, ран, перитонит. Профилактика перитонита и внутрибрюшных абсцессов после перфорации или травмы кишечника (в комбинации с аминогликозидами). Как антибиотик резерва при инфекциях, вызванных штаммами стафилококка и других грамположительных микроорганизмов, резистентных к пенициллину. Как средство профилактики при экстракции зубов.

Для наружного применения: угри обыкновенные.

Для местного применения: вагинозы, вызванные чувствительными микроорганизмами.

## **Относится к болезням:**

- [Абсцесс](#)
- [Аднексит](#)
- [Вагинит](#)
- [Инфекции](#)
- [Остеомиелит](#)
- [Перитонит](#)
- [Плеврит](#)
- [Пневмония](#)
- [Травмы](#)
- [Угри](#)
- [Эмпиема](#)
- [Эмпиема плевры](#)
- [Эндометрит](#)

## Противопоказания:

Повышенная чувствительность к клиндамицину или линкомицину.

Для системного применения: тяжелые нарушения функции печени или почек, миастения, бронхиальная астма, язвенный колит (в анамнезе), беременность, лактация, детский возраст до 1 месяца, пожилой возраст.

## Способ применения и дозы:

Внутрь взрослым - по 150-450 мг каждые 6 ч. При экстракции зубов с целью профилактики однократная доза составляет 600 мг в 1-2 приема по схеме.

Внутрь детям - по 3-6 мг/кг каждые 6 ч.

При в/м или в/в введении взрослым - 0.6-2.7 г/сут в разделенных дозах. При очень тяжелых инфекциях в/в можно вводить до 4.8 г/сут. *Максимальные дозы:* при в/м введении разовая доза - 600 мг, при в/в инфузии длительностью 1 ч - 1.2 г.

При в/м или в/в введении детям в возрасте старше 1 мес - 15-40 мг/кг/сут в разделенных дозах. При тяжелых инфекциях следует вводить суммарную дозу не менее 300 мг/сут.

Наружно - наносят на область поражения 2-3 раза/сут.

Интравагинально - 100 мг на ночь в течение 3-7 дней.

## Побочное действие:

*Со стороны пищеварительной системы:* тошнота, рвота, боли в животе, диарея, после в/в введения в высоких дозах - неприятный металлический привкус; после приема внутрь - явления эзофагита; транзиторное повышение активности печеночных трансаминаз и билирубина в плазме крови; в единичных случаях - желтуха и заболевания печени.

*Со стороны системы кроветворения:* редко - обратимая лейкопения, нейтропения, тромбоцитопения, агранулоцитоз.

*Аллергические реакции:* крапивница; редко - многоформная эритема; в отдельных случаях - отек Квинке, лихорадка, анафилактический шок.

*Со стороны сердечно-сосудистой системы:* при быстром в/в введении - понижение АД, головокружение, слабость.

*Местные реакции:* при в/в введении в высоких дозах - флебит; при в/м введении редко - раздражение в месте введения, развитие инфильтрата, абсцесса.

*При наружном применении:* раздражение в месте нанесения, контактный дерматит. Вследствие небольшой системной абсорбции имеется вероятность развития системных побочных эффектов.

*При местном применении:* цервицит, вагинит или вульвовагинальное раздражение.

*Эффекты, обусловленные химиотерапевтическим действием:* псевдомембранозный колит, кандидоз.

## Применение при беременности и кормлении грудью:

Клиндамицин проникает через плацентарный барьер в кровеносную систему плода. Выделяется с грудным молоком.

Клиндамицин для введения внутрь и парентерально противопоказан к применению при беременности и в период лактации.

Интравагинальное применение клиндамицина при беременности возможно в случае, если предполагаемая польза для матери превосходит потенциальный риск для плода; в период лактации - только по строгим показаниям.

## Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

Клиндамицин усиливает действие препаратов, блокирующих нервно-мышечную передачу.

При одновременном применении с опиоидами возможно усиление угнетающего действия на дыхание. Клиндамицин может проявлять антагонизм в отношении активности симпатомиметиков.

Отмечен синергизм в отношении антибактериального действия на некоторые анаэробы между клиндамицином и цефтазидимом, метронидазолом, ципрофлоксацином.

Имеются данные о том, что клиндамицин ингибирует бактериальную активность аминогликозидов. Благодаря сходству мест связывания на рибосомах, клиндамицин может конкурентно ингибировать действие макролидов и хлорамфеникола.

### **Особые указания и меры предосторожности:**

С осторожностью применяют у больных с заболеваниями ЖКТ в анамнезе.

При появлении диареи или симптомов колита клиндамицин следует отменить.

Псевдомембранозный колит может появляться как на фоне приема клиндамицина, так и через 2-3 недели после прекращения лечения. Нельзя применять препараты, тормозящие перистальтику кишечника.

Не рекомендуется применять клиндамицин одновременно с препаратами, замедляющими нервно-мышечную передачу.

Интравагинально не рекомендуется применять одновременно с другими интравагинальными средствами.

**Источник:** <http://drugs.thead.ru/Klindagel>