

Орнидид



Полезные ссылки:

[Цена в Яндексe](#) [Горздрав](#) [Столички](#) [Апрель](#)
[Госреестр](#) [Википедия](#)
[РЛС VIDAL](#) [Mail.Ru](#) [Drugs.com](#)^{англ}

Форма выпуска:

Таблетки, покрытые оболочкой белого или почти белого цвета, круглые, двояковыпуклые, с риской на одной стороне.

	1 таб.
орнидазол	250 мг

Вспомогательные вещества: гидроксиметилэтилцеллюлоза, крахмал картофельный, магния стеарат, целлюлоза микрокристаллическая.

Состав оболочки: гипромеллоза, тальк, титана диоксид.

10 шт. - блистеры (2) - пачки картонные.

Орнидид Форте

Таблетки, покрытые оболочкой белого или почти белого цвета, круглые, двояковыпуклые, с риской на одной стороне.

	1 таб.
орнидазол	500 мг

Вспомогательные вещества: гипромеллоза, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал картофельный, магния стеарат.

Состав оболочки: гидроксиметилэтилцеллюлоза, карбовоск 4000, метиленхлорид, метанол, Opaspry белый.

10 шт. - блистеры (1) - пачки картонные.

Фармакологические свойства:

Фармакодинамика

Противопротозойный препарат с антибактериальной активностью.

Механизм действия заключается в биохимическом восстановлении 5-нитрогруппы орнидазола внутриклеточными транспортными протеинами анаэробных микроорганизмов и простейших. Восстановленная 5-нитрогруппа орнидазола взаимодействует с ДНК клетки микроорганизмов, ингибируя синтез их нуклеиновых кислот, что ведет к гибели бактерий.

Активен в отношении *Trichomonas vaginalis*, *Gardnerella vaginalis*, *Giardia intestinalis*, *Entamoeba histolytica*, *Lambliа* spp.; облигатных анаэробных микроорганизмов: *Bacteroides* spp. (в т.ч. *Bacteroides fragilis*, *Bacteroides distasonis*, *Bacteroides ovatus*, *Bacteroides thetaiotaomicron*, *Bacteroides vulgatus*), *Fusobacterium* spp., *Veillonella* spp., *Prevotella bivia*, *Prevotella buccae*, *Prevotella disiens*; грамположительных микроорганизмов: *Eubacterium* spp., *Clostridium* spp., *Peptococcus* spp.,

Peptostreptococcus spp., *Mobiluncus* spp.

К препарату *не чувствительны* аэробные микроорганизмы.

Фармакокинетика

Всасывание

После приема внутрь хорошо всасывается из ЖКТ. Биодоступность - 90%. Время достижения C_{max} - 1-2 ч.

Распределение

Связывание с белками плазмы - не менее 15%. Проникает через ГЭБ.

Метаболизм и выведение

Метаболизируется в печени путем гидроксилирования, окисления и глюкуронирования.

Выводится в виде метаболитов с мочой (60-80%) и калом (20-25)%. Около 5% выводится в неизмененном виде. $T_{1/2}$ составляет около 13 ч.

Показания к применению:

- трихомониаз;
- амебиаз, амебная дизентерия, внекишечный амебиаз (в т.ч. амебный абсцесс печени);
- лямблиоз;
- профилактика инфекций, вызванных анаэробными бактериями, при операциях на ободочной кишке и в гинекологии.

Относится к болезням:

- [Абсцесс](#)
- [Абсцесс печени](#)
- [Амебиаз](#)
- [Амебная дизентерия](#)
- [Дизентерия](#)
- [Инфекции](#)
- [Трихомониаз](#)

Противопоказания:

- органические заболевания ЦНС;
- I триместр беременности;
- период лактации (грудного вскармливания);
- повышенная чувствительность к компонентам препарата;
- повышенная чувствительность к производным нитроимидазола.

Способ применения и дозы:

При *трихомониазе* **взрослым** назначают по 500 мг 2 раза/сут в течение 5 дней. **Детям** дозу устанавливают из расчета 25 мг/кг массы тела 1 раз/сут однократно.

При *инфекциях, вызванных анаэробами*, - по 500 мг каждые 12 ч.

При *амебной дизентерии* **взрослым и детям с массой тела более 35 кг** назначают по 1.5 г 1 раз/сут, с **массой тела более 60 кг** - 2 г/сут. **Детям с массой тела менее 35 кг** суточную дозу устанавливают из расчета 40 мг/кг массы тела. Курс лечения - 3 дня.

При *других формах амебиаза* **взрослым и детям старше 12 лет** - по 500 мг, **детям в возрасте от 7 до 12 лет** - по

375 мг, в **возрасте от 1 до 6 лет** – по 250 мг, **до 1 года** – по 125 мг. Кратность назначения 2 раза/сут (утром и вечером); продолжительность терапии – 5-10 дней.

При **лямблиозе** **взрослым и детям с массой тела более 35 кг** – по 1.5 г 1 раз/сут, **детям с массой тела менее 35 кг** – по 40 мг/кг/сут. Продолжительность терапии составляет 1-2 дня.

Для профилактики инфекций, вызванных анаэробными бактериями, назначают по 0.5-1 г перед операцией и по 0.5 г 2 раза/сут после операции в течение 3-5 дней.

Побочное действие:

Со стороны ЦНС и периферической нервной системы: головная боль, головокружение, нарушение сознания, тремор, ригидность, дискоординация движений, судороги, сенсорная или смешанная периферическая невропатия.

Со стороны пищеварительной системы: тошнота, рвота, диарея.

Передозировка:

Симптомы: эпилептиформные судороги, депрессия, периферический неврит.

Лечение: проводят симптоматическую терапию; при судорогах назначают диазепам.

Применение при беременности и кормлении грудью:

Препарат противопоказан в I триместре беременности и в период грудного вскармливания.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

При одновременном применении Орнисид усиливает эффект антикоагулянтов кумаринового ряда.

Орнисид пролонгирует миорелаксирующее действие векурония бромида.

При одновременном применении с этанолом не ингибирует ацетальдегиддегидрогеназу.

Особые указания и меры предосторожности:

При лечении трихомониаза следует проводить одновременное лечение обоих половых партнеров.

Условия хранения:

Препарат следует хранить в недоступном для детей месте при температуре не выше 30°C.

Срок годности:

2 года.

Условия отпуска в аптеке:

По рецепту.

Источник: <http://drugs.thead.ru/Ornisid>