

Тиниба



Код АТХ:

- [J01XD02](#)

Международное непатентованное название (Действующее вещество):

- [Тинидазол](#)

Полезные ссылки:

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

Форма выпуска:

Таблетки, покрытые оболочкой желтого цвета, гладкие, круглые, ровные с обеих сторон.

	1 таб.
тинидазол	300 мг

Вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая, кальция гидрогенфосфата дигидрат, гидроксипропилцеллюлоза, натрия кроскармеллоза, кремния диоксид коллоидный, магния стеарат, краситель, вода очищенная.

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

Таблетки, покрытые оболочкой желтого цвета, гладкие, капсулообразные, ровные с обеих сторон.

	1 таб.
тинидазол	500 мг

Вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая, кальция гидрогенфосфата дигидрат, гидроксипропилцеллюлоза, натрия кроскармеллоза, кремния диоксид коллоидный, магния стеарат, краситель, вода очищенная.

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

Фармакотерапевтическая группа:

- [Противомикробные, противопаразитарные и противоглистные средства](#)

Фармакологические свойства:

Фармакодинамика

Противомикробное и противопротозойное средство. Тинидазол *активен в отношении* *Trichomonas vaginalis*, *Entamoeba histolytica*, *Lambliа*; *возбудителей анаэробных инфекций* - *Bacteroides* spp. (в т.ч. *Bacteroides fragilis*, *Bacteroides melaninogenicus*), *Clostridium* spp., *Eubacterium* spp., *Fusobacterium* spp., *Peptococcus* spp., *Peptostreptococcus* spp.

Тиниба

Фармакологическая база данных (<http://drugs.thead.ru>)

Являясь высоколипофильным соединением, проникает внутрь трихомонад и анаэробных микроорганизмов, где восстанавливается нитроредуктазой, угнетает синтез и повреждает структуру ДНК.

Фармакокинетика

Всасывание

Абсорбция высокая, биодоступность - около 100%. C_{max} после приема внутрь 2 г - 40-51 мкг/мл, через 24 ч - 11-19 мкг/мл, через 72 ч - 1 мкг/мл. Время достижения C_{max} - 2 ч.

Распределение

Связывание с белками плазмы - 12%. V_d - 50 л. Проникает через ГЭБ, плацентарный барьер. Выделяется с грудным молоком в течение 72 ч после приема.

Метаболизм

Метаболизируется в печени с образованием фармакологически активных гидроксированных метаболитов, которые подавляют рост анаэробных микроорганизмов и могут усиливать действие тинидазола.

Выведение

$T_{1/2}$ - 12-14 ч. Выводится с желчью - 50%, почками - 25% (в неизменном виде) и 12% (в виде метаболитов) за счет реабсорбции в почечных канальцах.

Показания к применению:

Инфекционно-воспалительные заболевания, вызванные чувствительными к препарату микроорганизмами:

- трихомониаз, лямблиоз, амебиаз (в т.ч. печеночная форма и амебная дизентерия);
- острый язвенный гингивит;
- неспецифический вагинит;
- кожный лейшманиоз;
- инфекции различной локализации, вызванные анаэробными бактериями: перитонит, абсцесс, эндометрит, эндомиометрит, пиосальпинкс; сепсис, раневые инфекции (в т.ч. профилактика послеоперационных анаэробных инфекций), инфекции кожи и мягких тканей, пневмония, эмпиема, абсцесс легких;
- смешанные аэробно-анаэробные инфекции (в комбинации с антибиотиками);
- эрадикация *Helicobacter pylori* (в комбинации с препаратами висмута и антибиотиками).

Относится к болезням:

- [Абсцесс](#)
- [Амебиаз](#)
- [Амебная дизентерия](#)
- [Вагинит](#)
- [Гингивит](#)
- [Дизентерия](#)
- [Инфекции](#)
- [Лейшманиоз](#)
- [Перитонит](#)
- [Пневмония](#)
- [Сепсис](#)
- [Трихомониаз](#)
- [Эмпиема](#)
- [Эндометрит](#)
- [Эндомиометрит](#)
- [Язвенный гингивит](#)

Противопоказания:

- органические заболевания ЦНС;
- нарушения кроветворения;

- I триместр беременности;
- период лактации (грудного вскармливания);
- детский возраст до 12 лет;
- повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Способ применения и дозы:

Принимают внутрь во время или сразу после еды.

При *лямблиозе* **взрослым** назначают по 2 г однократно; **детям** - 50-75 мг/кг массы тела (не более 2 г). При неэффективности (присутствие лямблий в содержимом двенадцатиперстной кишки или в кале, начиная с 7-10 дня после окончания терапии) лечение повторяют в той же дозе. Рекомендуется лечение одновременно всех членов семьи.

При *урогенитальном трихомониазе* **взрослым** назначают 2 г однократно. Альтернативный режим дозирования: по 150 мг 3 раза/сут в течение 5 дней или по 150 мг 2 раза/сут в течение 7 дней. **Детям** - 50-75 мг/кг массы тела; при необходимости - возможно повторное назначение в той же дозе. При лечении *вагинального трихомониаза* рекомендуется дополнительное местное лечение.

Амебиаз кишечника: **взрослым** - 2 г/сут в 1 прием, в течение 2-3 дней или по 600 мг 2 раза/сут в течение 5 дней. При неэффективности 5-дневного курса лечение может быть продолжено до 10 дней. **Дети** - 50-60 мг/кг/сут в 1 прием в течение 3-х дней.

Амебиаз печени: **взрослым** - 1.5-2 г/сут в 1 прием в течение 3 дней; при необходимости - лечение продолжают теми же дозами до 5-6 дней. Альтернативный вариант: по 600 мг 2 раза/сут в течение 5-10 дней. **Детям** - по 50-60 мг/кг/сут в 1 прием в течение 5 дней.

Острый язвенный гингивит - 2 г однократно.

При *неспецифическом вагините* - 2 г однократно или по 2 г последовательно в течение 2 дней.

При *анаэробных инфекциях* (*Bacteroides spp.*, *Fusobacterii spp.*, *Clostridium spp.*) курс лечения - 5-6 дней; в первый день лечения - 2 г/сут, затем по 1 г 1 раз/сут или по 500 мг 2 раза/сут.

Для профилактики послеоперационных анаэробных инфекций препарат назначают в дозе 2 г за 12 ч до операции.

Побочное действие:

Со стороны пищеварительной системы: анорексия, сухость слизистой оболочки полости рта, металлический привкус во рту, тошнота, рвота, диарея.

Со стороны ЦНС и периферической нервной системы: головная боль, головокружение, утомляемость, нарушение координации движений (в т.ч. локомоторная атаксия), дизартрия, периферическая невропатия; редко - судороги, слабость.

Аллергические реакции: крапивница, кожный зуд, кожная сыпь, ангионевротический отек.

Прочие: транзиторная лейкопения.

Передозировка:

Симптомы: возможно усиление побочных эффектов.

Лечение: проведение симптоматической терапии. Специфического антидота нет. Выводится при диализе.

Применение при беременности и кормлении грудью:

Прием препарата Тиниба противопоказан в I триместре беременности и в период лактации (грудного вскармливания).

Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

Усиливает эффект непрямых антикоагулянтов (для уменьшения риска развития кровотечений дозу уменьшают на 50%).

Совместим с сульфаниламидами и антибиотиками (аминогликозиды, эритромицин, рифампицин, цефалоспорины).

Не рекомендуется назначать одновременно с этионамидом.

Фенобарбитал ускоряет метаболизм тинидазола.

У пациентов, получающих тинидазол, этанол может вызывать дисульфирамоподобный эффект.

Особые указания и меры предосторожности:

При трихомониазе следует проводить одновременное лечение обоих партнеров.

В процессе лечения следует воздерживаться от употребления этанола (возможность развития дисульфирамоподобных реакций).

При терапии более 6 дней необходим контроль картины периферической крови.

Препарат вызывает темное окрашивание мочи.

Использование с педиатрии

Безопасность и эффективность применения препарата Тиниба для лечения и профилактики анаэробных инфекций у **детей младше 12 лет** не установлены.

Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами

В период лечения необходимо воздерживаться от занятий потенциально опасными видами деятельности, требующими концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Применение в детском возрасте

Препарат противопоказан детям до 12 лет.

Условия хранения:

Список Б. Препарат следует хранить в недоступном для детей месте при температуре не выше 25°C. Срок годности – 4 года.

Условия отпуска в аптеке:

По рецепту.

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