

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

**ЦЕРВИКОН®-ДИМ**

**Регистрационное удостоверение:**

**Торговое наименование: ЦЕРВИКОН®-ДИМ**

**Международное непатентованное или группировочное наименование:**  
дииндолилметан.

**Лекарственная форма:** суппозитории вагинальные

**Состав:**

**Один суппозиторий содержит:**

**действующее вещество:** дииндолилметан 100 мг;

**вспомогательные вещества:** жир твердый (Витепсол Н-15) (1,9795 г);  
кросповидон (коллидон CL) (0,0200 г); краситель кармин красный,  
Е 120 (0,0005 г).

**Описание:** Суппозитории от светло-розового до желтовато-розового цвета,  
торпедообразной формы.

**Фармакотерапевтическая группа:** прочие противоопухолевые препараты

**Код ATX:** L01XX

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

Препарат Цервикон®-ДИМ в качестве действующего вещества содержит дииндолилметан, который является средством, стимулирующим апоптоз инфицированных вирусом папилломы человека (ВПЧ) и трансформированных клеток, а также стимулятором экспрессии рецепторов к  $\gamma$ -интерферону. Тем самым, в основе терапевтического эффекта дииндолилметана лежит его способность ускорять элиминацию инфицированных вирусом папилломы человека и трансформированных клеток и усиливать неспецифический

иммунный ответ на инфекцию. Кроме того, диндолилметан нормализует метаболизм эстрадиола в ВПЧ-инфицированных клетках, препятствуя образованию канцерогенного метаболита эстрогена (16 $\alpha$ -гидроксиэстрона), стимулирующего экспрессию онкогенов ВПЧ. Подавляя экспрессию онкогена E7 вируса папилломы человека, диндолилметан блокирует гормонозависимую патологическую пролиферацию ВПЧ-инфицированных клеток.

Диндолилметан относится к практически нетоксичным препаратам ( $LD_{50}$  более 5 г/кг).

### **Фармакокинетика**

При интравагинальном применении диндолилметан обладает высокой местной биодоступностью и при этом практически не попадает в системный кровоток.

### **Показания к применению**

Лечение дисплазии (цервикальной интраэпителиальной неоплазии) шейки матки (независимо от результатов выявления папилломавирусной инфекции методом ПЦР).

### **Противопоказания**

Индивидуальная непереносимость любого из компонентов препарата.

Период беременности и грудного вскармливания.

Детский возраст до 18 лет.

### **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Противопоказано применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания.

### **Способ применения и рекомендуемые дозы**

Интравагинально по 100 мг 2 раза в сутки. Длительность курса лечения 3-6 месяцев. Продолжительность лечения определяется динамикой клинико-лабораторных показателей.

Рекомендации по способу введения препарата:

Препарат вводится во влагалище 2 раза в сутки (утром и вечером) по 1 суппозиторию. Непосредственно перед введением необходимо тщательно

вымыть руки. Суппозиторий вводят глубоко во влагалище в положении лежа. После введения рекомендуется пользование гигиенической прокладкой.

### **Побочное действие**

Препарат обычно хорошо переносится пациентами. В некоторых случаях могут возникать ниже перечисленные, обычно обратимые, нежелательные явления. Нежелательные явления, представленные ниже, перечислены в зависимости от анатомо-физиологической классификации и частоты встречаемости. Частота возникновения побочных эффектов классифицируется ВОЗ и имеет градации: очень часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100$  и  $< 1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1000$  и  $< 1/100$ ), редко ( $\geq 1/10000$  и  $< 1/1000$ ), очень редко ( $< 1/10000$ ), не установлено.

Нежелательные явления	часто ( $\geq 1/100$ и $< 1/10$ )	нечасто ( $\geq 1/1000$ и $< 1/100$ )
<i>Нарушения со стороны иммунной системы</i>	крапивница, зуд	
<i>Нарушения со стороны сердца</i>		укорочение атриовентрикулярного проведения
<i>Нарушения со стороны сосудов</i>		повышение артериального давления
<i>Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта</i>		диарея
<i>Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей</i>		петехиальная сыпь на коже; замедление роста волос на голове, теле
<i>Нарушения со стороны половых органов и молочной железы</i>	дискомфорт, жжение, зуд во влагалище; бели и хлопьевидные выделения из половых путей	сухость во влагалище при половом контакте; задержка менструации

<i>Лабораторные и инструментальные данные</i>	повышение активности аспартатаминотрансферазы и аланинаминотрансферазы в плазме крови; тромбоцитопения и повышение скорости оседания эритроцитов; бактериурия, лейкоцитурия, протеинурия, кетонурия	снижение концентрации креатинина в плазме крови; лейкоцитоз в мазке с шейки матки; дисбиоз влагалища; признаки гипоксии миокарда на электрокардиограмме
---	---	---

Если любые из указанных в инструкции нежелательных реакций проявляются или усугубляются, или если Вы заметили любые другие нежелательные реакции, не указанные в инструкции, **сообщите об этом врачу.**

### **Передозировка**

Симптомы передозировки неизвестны.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Не изучалось. В связи с отсутствием системной фармакокинетики, не ожидается какого-либо взаимодействия с лекарственными средствами системного применения. Препарат не следует применять одновременно с местными препаратами для интравагинального применения, относящимися к группе антисептиков-окислителей (перманганат калия, йод, перекись водорода).

### **Особые указания**

При лечении вагинальных инфекций препарат не следует применять во время менструации, лечение целесообразно начинать после менструации. В период лечения рекомендуется воздерживаться от половых контактов. Во время лечения рекомендуется пользоваться средствами контрацепции.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами и механизмами**

Препарат Цервикон®-ДИМ не оказывает влияние на способность управлять транспортными средствами и механизмами.

## **Форма выпуска**

Суппозитории вагинальные по 100 мг.

По 5 или 10 суппозиториев в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной.

По 2, 3, 5, 7, 9 контурных ячейковых упаковок № 5 вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

По 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 контурных ячейковых упаковок № 10 вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

## **Условия хранения**

В защищенном от света месте при температуре от 2 °C до 8 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

## **Срок годности**

2 года. По истечении срока годности препарат не использовать.

**Условия отпуска:** По рецепту.

**Предприятие-производитель:**

ООО «Альтфарм»

142073, Россия, Московская обл., г. Домодедово,

дер. Судаково, территория вл. «Лесное», стр. 10б. Тел.: (495) 234-46-40.

**Произведено по заказу:**

АО «ИльмиксГрупп»

Юридический адрес: 121059, г. Москва, ул. Брянская, д. 5, этаж 10, пом.1, комн.7.

Тел. (495) 721-20-58

**Организация, принимающая претензии:**

**АО «ИльмиксГрупп»**

Юридический адрес: 121059, г. Москва, ул. Брянская, д. 5, этаж 10, пом.1, комн.7.

Тел. (495) 721-20-58

Генеральный директор  
АО «ИльмиксГрупп»



Щукарев

А.В. Щукарев