

### Шановний колего!

Інформаційний лист є анотованим описом наукової (науково-технічної) продукції, що входить до Переліку наукової (науково-технічної) продукції, призначеної для впровадження досягнень медичної науки у сферу охорони здоров'я (Наказ МОЗ України та НАМН від 13.11.2013 №969/97 «Про удосконалення впровадження досягнень медичної науки у сферу охорони здоров'я», зареєстрований в Міністерстві юстиції України 05.12.2013 за № 2068/24600).

Інформаційний лист спрямований для використання керівниками структурних підрозділів (відповідного профілю) закладів охорони здоров'я України для моніторингу передових технологій діагностики та лікування з подальшим їх впровадженням у практику (Наказ МОЗ України від 14.03.2011 №142 «Про вдосконалення державної акредитації закладів охорони здоров'я»).

МОЗ УКРАЇНИ  
УКРАЇНСЬКИЙ ЦЕНТР НАУКОВОЇ МЕДИЧНОЇ ІНФОРМАЦІЇ  
ТА ПАТЕНТНО ЛІЦЕНЗІЙНОЇ РОБОТИ  
(УКРМЕДПАТЕНТІНФОРМ)

## ІНФОРМАЦІЙНИЙ ЛИСТ

*про наукову (науково-технічну) продукцію, отриману за результатами наукової, науково-технічної та науково-організаційної діяльності підприємств, установ, організацій Міністерства охорони здоров'я України, Міністерства освіти і науки України, Національної академії медичних наук України призначену для практичного застосування у сфері охорони здоров'я*

м. Київ

**МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ**  
**Український центр наукової медичної інформації**  
**та патентно-ліцензійної роботи**  
**(Укрмедпатентінформ)**

**ІНФОРМАЦІЙНИЙ ЛИСТ**

ПРО НОВОВВЕДЕННЯ В СФЕРІ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я

№ 192 - 2020

Випуск з проблеми  
«Акушерство і гінекологія»  
Підстава: рішення ЕПК  
«Акушерство та гінекологія»  
Протокол № 2 від 29.10.2020 р.

НАПРЯМ ВПРОВАДЖЕН  
АКУШЕРСТВО І ГІНЕКОЛОГІЯ

**СПОСІБ ЛІКУВАННЯ НЕСПЕЦИФІЧНОГО ВУЛЬВОВАГІНІТУ**  
**ЗМІШАНОЇ ЕТІОЛОГІЇ У ЖІНОК РЕПРОДУКТИВНОГО ВІКУ**

УСТАНОВИ-РОЗРОБНИКИ:

**ВИЩИЙ ДЕРЖАВНИЙ НАВЧАЛЬНИЙ ЗАКЛАД**  
**УКРАЇНИ «БУКОВИНСЬКИЙ ДЕРЖАВНИЙ**  
**МЕДИЧНИЙ УНІВЕРСИТЕТ» МОЗ УКРАЇНИ**

*А В Т О Р И:*

**д.мед.н., професор**  
**КРАВЧЕНКО О.В.**

**УКРМЕДПАТЕНТИНФОРМ**  
**МОЗ УКРАЇНИ**

**м. Київ**

**Суть впровадження:** спосіб лікування неспецифічного вульвовагініту змішаної етіології у жінок репродуктивного віку.

Пропонується для впровадження в закладах охорони здоров'я (обласних, міських, районних) акушерсько-гінекологічного профілю спосіб лікування неспецифічного вульвовагініту змішаної етіології у жінок репродуктивного віку.

Автором запропоновано використання антисептичного засобу Гінодек, який є високоефективним по відношенню до основних збудників неспецифічного вульвовагініту. Оцінка науково-технічної розробки за Шкалою градації доказів і сили рекомендацій – 2+С.

Запальні захворювання жіночих статевих органів займають I місце (55-70%) в структурі гінекологічної захворюваності. У 80% жінок з патологічними виділеннями виявляється змішана бактеріальна флора. Серед змішаних інфекцій на неспецифічний вульвовагініт припадає 30%.

Неспецифічний вульвовагініт змішаної етіології – інфекційно-запальне захворювання піхви, зумовлене дією умовно-патогенних мікроорганізмів та характеризується вираженою запальною реакцією слизової оболонки.

Захворювання, спричинені змішаною інфекцією, відзначаються більш тривалим та важким перебігом, часто рецидивують, дають високий рівень ускладнень, лікуються набагато складніше, ніж моноінфекції.

Клінічні рекомендації з лікування неспецифічного вульвовагініту змішаної етіології на даний час відсутні. За літературними оглядами останніх років науковцями рекомендовано застосовувати препарати широкого спектру дії, локально. Одним із таких комплексних препаратів, який використовується локально є вагінальний гель Гінодек.

Під спостереженням перебувало 58 пацієнток у віці 22-35 років. Діагноз неспецифічного вульвовагініту змішаної етіології був верифікований за даними клініко-лабораторних

методів дослідження. Хворі з верифікованою вульвовагінальною інфекцією отримували препарат Гінодек – вагінальний гель 5 мл 1 раз на добу 7 днів.

Ефективність лікування оцінювали за даними клінічного обстеження до лікування, на 7 день спостереження та лабораторними (бактеріоскопічними, бактеріологічними) даними до та після лікування. Критеріями ефективності лікування була повна клінічна та бактеріальна санація.

Вагінальний гель Гінодек містить діючу речовину 0,02% декаметоксин, 0,5% гіалуронову кислоту, лактатний буфер. Декаметоксин має виражений бактерицидний вплив на стафілококи, стрептококи, капсульні бактерії та фунгіцидну дію на дріжджі, дріжджоподібні гриби тощо.

Декаметоксин концентрується на цитоплазматичній мембрані мікробної клітини, з'єднується з фосфатидними групами ліпідів оболонки, що призводить до порушення цілісності цитоплазматичної мембрани мікроорганізмів та їх загибелі.

Гіалуронова кислота відновлює водний баланс клітин вагінального епітелію, забезпечує підтримку вологості в слизовій оболонці, покращує цервіко-вагінальну трофіку, проявляє регенеруючі та ранозагоювальні властивості, усуває дискомфорт та свербіж у піхві.

Завдяки лактатному буферу гель підтримує рН (3,8-4,5) піхвового середовища, що сприяє формуванню нормальної мікрофлори вагінального біотопу.

Результати дослідження показали, що після закінчення терапії скарг не було у 96,5% обстежених, об'єктивна симптоматика була відсутня у всіх пацієнток до 7 дня лікування, бактеріологічне обстеження через 2 тижні підтвердило ефективність терапії у 94,8% жінок, лактобактерії в кількості  $10^7$  КУО/мл виявлені у 86,2% обстежених.

Побічні ефекти не спостерігались.

Показання до застосування: неспецифічний вульвовагініт змішаної етіології.



Протипоказання до застосування: індивідуальна непереносимість препарату.

Висновки: Препарат Гінодек є високоефективним по відношенню до основних збудників неспецифічного вульвовагініту змішаної етіології, що робить його препаратом вибору при проведенні місцевої терапії. Гінодек не порушує функціональну активність лактобацил, забезпечує комфортний рН середовища, що сприяє швидкому відновленню нормального біотопу піхви.

Інформаційний лист складено за матеріалами НДР «Удосконалення напрямків діагностики первинної плацентарної дисфункції з урахуванням морфофункціонального стану екстраембріональних структур і матково-плацентарного кровотоку у вагітних високої групи перинатального ризику в ранні терміни гестації» № держреєстрації 0116U002933 (01.01.2016-31.12.2020 рр.)

За додатковою інформацією з проблеми звертатися до авторів листа: Вищий державний навчальний заклад України «Буковинський державний медичний університет», кафедра акушерства, гінекології та перинатології, професор Кравченко Олена Вікторівна (58029, м. Чернівці, вул. Суворова, 16/1; роб. тел. (03722) 4-44-01.

---

Відповідальний за випуск: О. Мислицький

Підписано до друку 13. 11. 2020. Друк арк. 0,13. Обл.-вид. арк. 0,08. Тир. 112 прим.

Замовлення № 192. Фотоофсетна лаб. Укрмедпатентінформ МОЗ України, 04071, м. Київ, вул. Межигірська, 43, каб. 46.