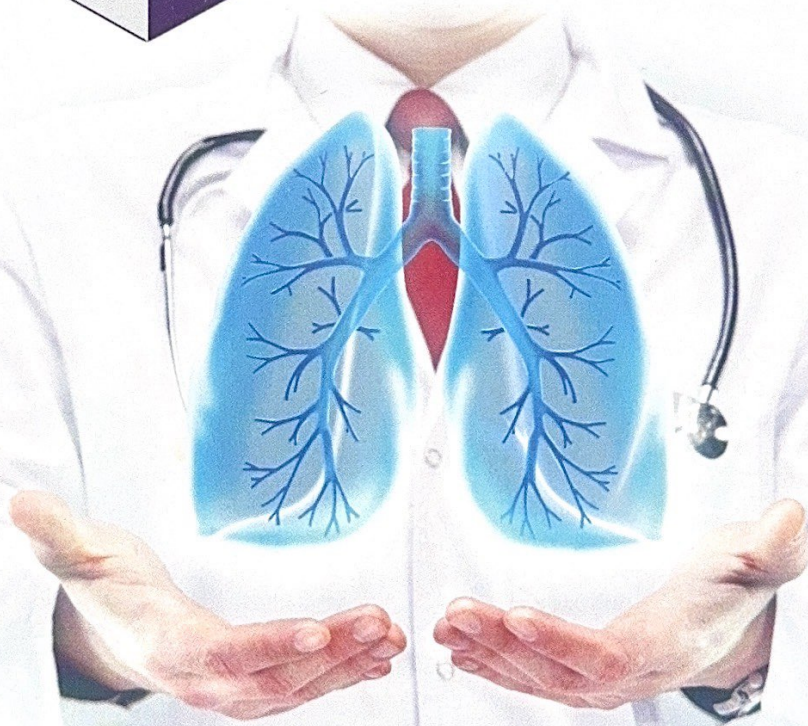


ВАНКОБАКТ

Ванкомицин



*Создавая
лекарства,
сохраняем
жизни!*



Адрес завода: АО «Фармасинтез» 664040, Россия, г. Иркутск, ул. Р. Люксембург, д. 184.
Владелец регистрационного удостоверения/Организация, принимающая претензии от потребителей
Узбекистан, г. Ташкент, ул. Истикбол 34, Бизнес центр "ARASH" офис 216
Представительство в Республике Узбекистан АО «Фармасинтез»
Тел.: +998 71 205-82-77



АНТИБИОТИК ГРУППЫ ГЛИКОПЕПТИДОВ

ВАНКОБАКТ

Порошок для приготовления раствора для инфузий 1,0 г

Международное непатентованное наименование: Ванкомицин

Фармакотерапевтическая группа: Антибиотик группы Гликопептидов

Регистрационное удостоверение: DV/X 08591/02/21

Фармакологическое действие

Антибиотик группы гликопептидов. Оказывает бактерицидное действие. Нарушает синтез клеточной стенки, проницаемость цитоплазматической мембраны и синтез РНК бактерий. Активен в отношении грамположительных бактерий: *Staphylococcus* spp. (включая штаммы, продуцирующие пенициллиназу и метициллинрезистентные штаммы), *Streptococcus* spp., *Enterococcus* spp., *Corynebacterium* spp., *Listeria* spp., *Actinomyces* spp., *Clostridium* spp. (в т.ч. *Clostridium difficile*).

Не отмечено перекрестной резистентности с антибиотиками других групп.

Фармакокинетика

Широко распределяется в большинстве тканей и жидкостей организма. Плохо проникает через ГЭБ, однако при воспалении мозговых оболочек проницаемость возрастает. Проникает через плацентарный барьер. Связывание с белками плазмы крови составляет 55%. T_{1/2} составляет 4–11 ч. 80–90% выводится с мочой, небольшое количество выводится с желчью.

Показания активных веществ препарата Ванкобакт

Инфекционно-воспалительные заболевания тяжелого течения, вызванные чувствительными к ванкомицину возбудителями (при непереносимости или неэффективности терапии другими антибиотиками, включая пенициллины или цефалоспорины): сепсис, эндокардит (в качестве монотерапии или в составе комбинированной антибиотикотерапии), пневмония, абсцесс легких, менингит, инфекции костей и суставов, инфекции кожи и мягких тканей.

Псевдомембранозный колит, вызванный *Clostridium difficile* (MRSA инфекции).

Режим дозирования

Вводят в/в капельно. Взрослым – по 500 мг каждые 6 ч или по 1 г каждые 12 ч. Во избежание коллаптоидных реакций продолжительность инфузии должна составлять не менее 60 мин. Детям – 40 мг/кг/сут, каждую дозу следует вводить не менее 60 мин. У больных с нарушением выделительной функции почек дозу уменьшают с учетом значений КК.

Максимальная суточная доза для взрослых при в/в введении составляет 3–4 г.

Противопоказания к применению

Неврит слухового нерва, выраженные нарушения функции почек, I триместр беременности, период лактации (грудного вскармливания), повышенная чувствительность к ванкомицину.

Применение при беременности и кормлении грудью

Применение в I триместре беременности противопоказано из-за риска развития нефро- и ототоксичности. Применение ванкомицина во II и III триместрах возможно только по жизненным показаниям

При необходимости применения в период лактации грудное вскармливание следует прекратить.

При применении у новорожденных необходимо контролировать концентрацию ванкомицина в плазме крови.

**ПЕРЕД НАЗНАЧЕНИЕМ ПРЕПАРАТА СЛЕДУЕТ ОЗНАКОМИТЬСЯ
С ПОЛНОЙ ВЕРСИЕЙ ИНСТРУКЦИИ.**

Информация для специалистов Здравоохранения.