

Инструкция по применению медицинского изделия

Наименование медицинского изделия

ГИНОФЕМ суппозитории вагинальные

Состав на один суппозиторий:

Натрия гиалуронат 5,0 мг,

Макроголглицерина гидроксистеарат 25,0 мг,

Жир твердый до 2500,0 мг.

Описание изделия и его назначение

Вагинальные суппозитории «Гинофем» предназначены для местного применения, вагинально, с целью увлажнения, восстановления и защиты слизистой оболочки влагалища.

Присутствующая в составе суппозитория гиалуроновая кислота, попадая на слизистую влагалища, образует на ее поверхности защитную гелевую пленку, которая способствует восстановлению физиологических функций слизистой влагалища, снимает воспаление, облегчает и ускоряет процессы заживления, восстанавливает нормальную влажность влагалища.

Показания к применению

Суппозитории «Гинофем» рекомендуются к широкому применению для увлажнения, восстановления и защиты слизистой оболочки влагалища при следующих состояниях, а именно:

- для предотвращения появления симптомов сухости влагалища, связанной с возрастными изменениями (в период перименопаузы, в климактерии), дефицитом эстрогенов, заместительной гормональной терапией или использованием контрацептивов;
- для смягчения и предотвращения воспалений вокруг половых губ;
- при сухости слизистой оболочки влагалища, сопровождающейся покраснением и отеком;
- в качестве вспомогательного средства при повреждении слизистой влагалища после родов, гинекологических и хирургических вмешательств;
- в качестве вспомогательного средства при наличии симптомов атрофии слизистой влагалища, в результате химиотерапии, лучевой или радиотерапии;

Решение: N092316

Дата решения: 03.02.2026

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Раймкулова Г. У.

(Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан)

Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе

- при ослаблении тонуса мышц влагалища, дискомфорте, болезненности во время полового акта;
- как заключительный этап при санации влагалища;
- как часть мероприятий по уходу в любом периоде жизни женщины.

Способ применения и дозы

Перед введением суппозитория тщательно вымойте руки. Извлеките суппозиторий из оболочки и введите глубоко во влагалище.

Если суппозиторий слишком мягкий, перед использованием необходимо на несколько минут поместить его в холодильник.

Для введения используется один суппозиторий – перед сном, один раз в сутки в течение 14-20 дней (но не более). Допускаются изменения по количеству и кратности применения суппозиториев по рекомендации врача. Применение суппозиториев следует запланировать так, чтобы лечение не было прервано менструацией.

Особые указания

Суппозитории предназначены только для вагинального применения!

Не глотать!

Не рекомендуется применение суппозиториев во время менструации. Женщины в период беременности и лактации могут применять суппозитории исключительно после консультации с врачом.

Суппозитории с гиалуроновой кислотой не рекомендуется использовать одновременно с другими средствами, предназначенными для вагинального введения.

Не рекомендовано применение суппозиториев во время использования латексного презерватива (возможно взаимодействие активных составляющих суппозиториев с компонентами латекса).

Меры предосторожности

Не применять при повышенной чувствительности к какому-либо из компонентов изделия медицинского назначения. Если после применения суппозиториев произошло усиление неблагоприятных ощущений во влагалище или другие не наблюдавшиеся ранее симптомы и проявления на наружных половых органах, следует прекратить их использование и обратиться за консультацией к врачу.

Решение: N092316

Дата решения: 03.02.2026

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Раймкулова Г. У.

(Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан)

Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе

Использование суппозиториев местного действия продолжительное время может вызвать сенсibilизацию. В случае, если это произошло, прекратите применение и обратитесь к врачу для соответствующей консультации. Не следует использовать суппозитории при нарушении целостности упаковки.

Упаковка

По 5 суппозиториев в контурной ячейковой упаковке. По 2 контурные ячейковые упаковки с инструкцией по применению в картонной пачке.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок годности

2 года.

Не использовать изделие медицинского назначения после истечения срока годности.

Наименование, юридический, (фактический) адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) производителя:

ООО «Рубикон», РБ, 210002, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б,

тел.: +375 (212) 36-47-77; тел./факс: +375 (212) 36-37-06,

www.rubikon.by, e-mail: secretar@rubikon.by

Наименование, юридический, (фактический) адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) уполномоченного представителя производителя на территории Республики Казахстан:

Представительство ООО "Рубикон" в Республике Казахстан

Казахстан, г. Алматы, ул. Гоголя, д.84, корп. А, офис 316, почтовый индекс 050000

Тел: +77079404917

Email: vrach-pharm@rambler.ru

Наименование и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) организации, принимающей претензии (предложения) по медицинскому изделию от потребителей на территории Республики Казахстан:

Решение: N092316

Дата решения: 03.02.2026

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Раймкулова Г. У.

(Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан)

Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе

Представительство ООО "Рубикон" в Республике Казахстан
Казахстан, г. Алматы, ул. Гоголя, д.84, корп. А, офис 316, почтовый индекс
050000
Тел: +77079404917
Email: vrach-pharm@rambler.ru

Последний пересмотр инструкции по медицинскому применению

XX.XX.XXXX

Решение: N092316

Дата решения: 03.02.2026

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Раймкулова Г. У.

(Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан)

Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе

Решение: N092316

Дата решения: 03.02.2026

Фамилия, имя, отчество (при его наличии) руководителя государственного органа (или уполномоченное лицо): Раймкулова Г. У.

(Комитет медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан)

Данный документ согласно пункту 1 статьи 7 ЗРК от 7 января 2003 года «Об электронном документе и электронной цифровой подписи» равнозначен документу на бумажном носителе