

ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА
АНЕСТЕЗОЛ®

Регистрационный номер:

Торговое наименование препарата: Анестезол®

Международное непатентованное или группировочное наименование: Бензокаин + Висмута субгаллат + Цинка оксид + [Левометол]

Лекарственная форма: суппозитории ректальные

Состав на 1 суппозиторий:

действующие вещества: бензокаин – 100,0 мг, висмута субгаллат – 40,0 мг, левоментол – 4,0 мг, цинка оксид – 20,0 мг; *вспомогательные вещества:* макрогол 1500, макрогол 400.

Описание

Суппозитории торпедообразной формы желтого или зеленовато-желтого цвета. Допускается наличие на срезе воздушного стержня и воронкообразного углубления.

Фармакотерапевтическая группа: средство лечения геморроя.

Код АТХ: C05AD03

Фармакологические свойства

Комбинированный препарат, оказывает местноанестезирующее, антисептическое, вяжущее и подсушивающее действие.

Показания к применению

Геморрой, трещины заднего прохода.

Противопоказания

Гиперчувствительность к компонентам препарата, детский возраст (до 12 лет).

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Применение препарата Анестезол® при беременности и в период грудного вскармливания возможно, если потенциальная польза для матери превышает риск для ребенка и плода.

Способ применения и дозы

Ректально, после очистительной клизмы или самостоятельного опорожнения кишечника. Взрослым и детям старше 12 лет по 1 суппозиторию 1-2 раза в сутки.

Побочное действие

Жжение в заднем проходе, слабительный эффект, аллергические реакции.

Имеются отдельные сообщения о случаях развития метгемоглобинемии при применении препаратов, содержащих бензокаин.

Передозировка

О случаях передозировки препарата не сообщалось.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Лекарственное взаимодействие препарата Анестезол[®] не описано.

Особые указания

Если имеющиеся симптомы заболевания не уменьшаются в процессе лечения или отмечается появление новых необычных ощущений, следует обратиться к врачу.

При применении препарата необходимо следить за гигиеной анальной области, избегать чрезмерного напряжения, принимать меры для поддержания мягкой консистенции стула.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Препарат не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами, механизмами.

Форма выпуска

Суппозитории ректальные 100 мг + 40 мг + 20 мг + 4 мг.

По 5 суппозитория в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной, ламинированной полиэтиленом. По 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению лекарственного препарата в пачку из картона.

Срок годности

3 года.

Не применять препарат после истечения срока годности.

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре не выше 20 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Производитель/организация, принимающая претензии

АО «Нижфарм», Россия

603950, г. Нижний Новгород, ул. Салганская, д. 7

Тел.: (831) 278-80-88; факс: (831) 430-72-28

E-mail: med@stada.ru

По доверенности АО «Нижфарм»



Е.А. Агафонова