

НД РБ

1422 - 2017

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата

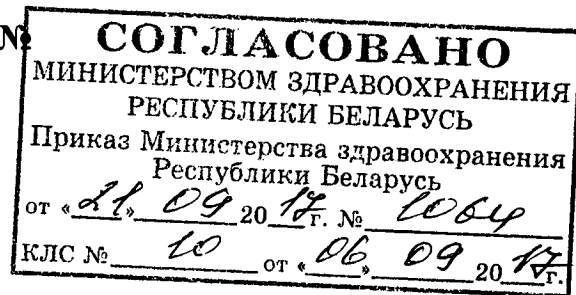
Постеризан (Posterisan®)

Регистрационное удостоверение №

Лекарственная форма.

Мазь ректальная

Состав и форма выпуска.



Действующие вещества: 1 г мази содержит: 166,70 мг стандартизированной суспензии клеток бактерий *E. Coli*, что соответствует 330×10^6 *E. Coli*, инактивированных и законсервированных с 3,30 мг жидкого фенола (соотв. 3,0 мг чистого фенола).

Вспомогательные вещества: ланолин, парафин желтый мягкий.

Описание.

Однородная мазь от желтоватого до слегка бежевого цвета с характерным запахом фенола.

Фармакотерапевтическая группа.

СРЕДСТВА ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ ГЕМОРРОЯ МЕСТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ.

Код АТС C05AX.

Фармакологические свойства.

Фармакодинамика.



Компоненты клеточной стенки бактерий, содержащиеся в стандартизированной бактериальной культуре E.coli, стимулируют процессы местного иммунитета, ускоряя процессы заживления повреждений.

Фармакокинетика.

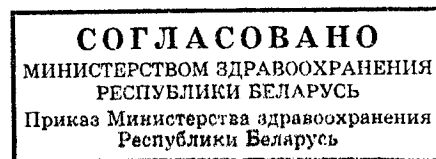
По данным иммуногистохимических доклинических исследований, компоненты бактериальной стенки E.coli способны проникать в слизистую оболочку кишечника.

Показания к применению.

Местное лечение симптомов геморроя

Мазь назначают взрослым для лечения следующих заболеваний:

- анального зуда при геморрое
- анальные трещины
- экзема



Способ применения и дозы.

Перед применением необходимо провести гигиенические процедуры анальной области.

Взрослым наносить мазь на пораженный участок кожи и слизистые оболочки 2 раза в сутки (утром и вечером), по возможности после дефекации, осторожно втереть пальцем.

Для введения мази в анальный канал и прямую кишку можно использовать аппликатор с боковыми отверстиями, который находится в упаковке.

Если мазь не используется в течение длительного времени, аппликатор необходимо отвинтить и промыть водой.



Продолжительность курса лечения определяет врач в зависимости от характера и течения заболевания.

Обычно срок применения составляет 5-7 дней.

Особенности применения (дозирования) у лиц с нарушением функции печени, почек, других категорий пациентов.

Не применимо.

Дети.

Не применять детям.

Противопоказания.

Повышенная чувствительность к действующему веществу или к любому из компонентов препарата.

Меры предосторожности.

В случае грибковых инфекций необходимо одновременно применять местный противогрибковый препарат.

Во время лечения мазью Постеризан прочность презервативов на разрыв может уменьшиться из-за содержания компонента желтого мягкого парафина, и, таким образом это может негативно повлиять на качество презерватива.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.

Неизвестны.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Применение в период беременности или кормления грудью.

Для применения препарата в период беременности и кормления грудью противопоказаний нет.



Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.

Данные отсутствуют.

Побочные реакции.

В отдельных случаях у больных с повышенной чувствительностью к компонентам мази Постеризан могут наблюдаться реакции гиперчувствительности, включая зуд и жжение.

Фенол, содержащийся в мази, может вызывать контактный дерматит.

Передозировка

О случаях передозировки или интоксикации не сообщалось. В случае случайного приема внутрь мази (например, детьми) возможны расстройства желудочно-кишечного тракта (боли в животе, тошнота).

Форма выпуска.

Мазь по 25 г в тубе алюминиевой. Закрывающаяся крышка из полиэтилена. Каждую тубу помещают в пачку из картона вместе с аппликатором и инструкцией по применению.

Условия хранения.

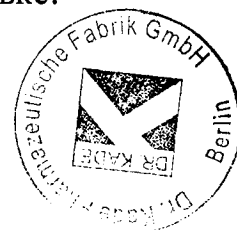
В защищенном от влаги и света, недоступном для детей месте при температуре от 0 °С до 25 °С.

Срок годности.

3 года.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Не применять после истечения срока годности, указанного на упаковке!



Условия отпуска из аптек.

Без рецепта.

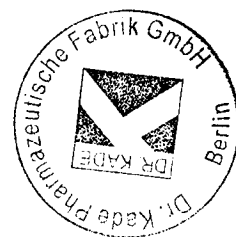
Производитель.

Др. Каде Фармацевтическая Фабрика ГмбХ,

Германия, 12277 Берлин, Ригиштрассе, 2

Тел. +49 30 7208 2 0

Факс +49 30 7208 2 200



СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь