



СОГЛАСОВАНО
Министерством здравоохранения
Республики Беларусь
Регистрационное удостоверение
№ НД РБ

РЕЛИФ® АДВАНС (RELIEF® ADVANCE) 5484 - 2016
суппозитории ректальные
Листок-вкладыш
(для пациентов)

Международное непатентованное название
Бензокайн (Benzocaine).

Торговое название
Релиф Адванс.

Лекарственная форма
Суппозитории ректальные.

Описание
Непрозрачный суппозиторий от белого до светло-желтого цвета в форме торпеды.

Состав
Действующее вещество (1 суппозиторий содержит): бензокайн 206 мг.
Вспомогательные вещества: масло какао, кукурузный крахмал, метилпарагидроксибензоат (E218), пропилпарагидроксибензоат (E216).

Фармакотерапевтическая группа
Средства для лечения геморроя и анальных трещин для наружного применения. Местные анестетики. Код ATC: C05AD03.

Фармакологические свойства
Бензокайн оказывает местное анестезирующее действие.

Показания к применению
В качестве симптоматического средства в комплексной терапии геморроя и анальных трещин.

Способ применения и дозы
Препарат применять после проведения гигиенических процедур.
Вводить в прямую кишку по одному суппозиторию до 4 раз в день (утром, на ночь и после каждого опорожнения кишечника).
Длительность курса лечения определяется врачом с учетом особенностей заболевания, переносимости лекарственного средства и достигнутого эффекта.

Побочные действия
Возможны следующие побочные реакции: контактный дерматит, кожные аллергические реакции (гиперемия, кожная сыпь, зуд), местные реакции в месте применения лекарственного средства. Возможно развитие метгемоглобинемии (цианоз кожи, губ и ногтевых пластин, головная боль, головокружение, нарушения дыхания, общая слабость, тахикардия).
В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в листке-вкладыше, необходимо прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, а также к другим анестезирующим средствам амидного типа, тромбоэмболия (в том числе ранее перенесенная), гранулоцитопения.

Передозировка

В случае значительного превышения рекомендованных доз может наблюдаться склонность к гиперкоагуляции. В случае системной абсорбции бензокайна при передозировке возможно развитие следующих расстройств: сонливость, беспокойство, возбуждение, в тяжелых случаях - судороги. Лечение симптоматическое.

При применении лекарственных средств, содержащих бензокайн, получены сообщения о развитии метгемоглобинемии (цианоз кожи, губ и ногтевых пластин, головная боль, головокружение, нарушения дыхания, общая слабость, тахикардия), которая может привести к летальному исходу и требует неотложной медицинской помощи. В случае появления указанных симптомов необходимо немедленно обратиться в приемное отделение больницы.

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

Меры предосторожности

Пациентам с артериальной гипертензией, нарушениями сердечного ритма, гипертрофозом, нарушениями мочеиспускания (например, в случае гиперплазии предстательной железы) лекарственное средство можно применять только после консультации врача.

Необходимо применять наименьшую дозу лекарственного средства, достаточную для достижения эффекта.

В случае обильных кровянистых выделений из заднего прохода или отсутствия терапевтического эффекта при применении препарата необходимо обратиться к врачу.

При применении лекарственных средств, содержащих бензокайн, получены сообщения о развитии метгемоглобинемии (цианоз кожи, губ и ногтевых пластин, головная боль, головокружение, нарушения дыхания, общая слабость, тахикардия), которая может привести к летальному исходу и требует неотложной медицинской помощи. Риск осложнений при развитии метгемоглобинемии выше у детей младшего возраста, лиц пожилого возраста, пациентов с наследственными расстройствами (недостаточность ферментов глюкоза-6-фосфодиэстеразы, пируват-киназы, NADH-метгемоглобин редуктазы (диафоразы 1), М-гемоглобинопатии), заболеваниями сердца, заболеваниями дыхательных путей (бронхиальная астма, бронхит, эмфизема легких) или в случае курения.

В связи с содержанием метилпарагидроксибензоата и пропилпарагидроксибензоата могут возникать аллергические реакции, включая реакции замедленного типа.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Препарат не следует применять при одновременном применении ингибиторов МАО, антидепрессантов и гипотензивных препаратов.

Применение у детей

Лекарственное средство не рекомендовано для применения у детей до 12 лет.

Беременность и лактация

Лекарственное средство не рекомендовано для применения женщинам в период беременности и кормления грудью.

Влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами

Данные о влиянии применения лекарственного средства на способность вождения автотранспорта и работу с движущимися механизмами отсутствуют.

Условия хранения

При температуре не выше 25 °C, в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Упаковка

2 стрипа по 6 суппозиториев вместе с листком-вкладышем помещены в картонную коробку.

**Условия отпуска**

Без рецепта.

Название фирмы-заявителя/производителя, адрес

Байер Консюмер Кэр АГ,
Петер Мериан-Штрассе 84, 4052 Базель, Швейцария.

Институто де Ангели С.р.л.,
50066 Реггелло (Флоренция), Лок. Прулли 103/с, Италия