

СОГЛАСОВАНО
Министерством здравоохранения
Республики Беларусь
Регистрационное удостоверение
№ НД РБ

6131 - 2017

РЕЛИФ® УЛЬТРА (RELIEF® ULTRA)
суппозитории ректальные
Листок-вкладыш (для пациентов)

Международное непатентованное название
Отсутствует

Торговое название
Релиф Ультра.

Лекарственная форма
Суппозитории ректальные.

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

Состав
Действующие вещества (1 суппозиторий содержит):
гидрокортизона ацетат 10 мг, цинка сульфат моногидрат 11 мг.
Вспомогательные вещества: масло какао, кальция гидрофосфат безводный, магния стеарат (E572), метилпарагидроксибензоат (E218), пропилпарагидроксибензоат (E216).

Фармакотерапевтическая группа
Средства для лечения геморроя и анальных трещин для наружного применения. Код АТС: C05AA.

Фармакологические свойства
Гидрокортизона ацетат – обладает противовоспалительным, противоаллергическим, противоотечным действием, уменьшает интенсивность зуда.
Цинка сульфат моногидрат – способствует заживлению ран и эрозий.

Показания к применению
В качестве симптоматического средства в комплексной терапии неосложненного геморроя, анальных трещин и эрозий, проктита.

Способ применения и дозы
Препарат применять после проведения гигиенических процедур.
Теплой водой предварительно обмыть кожу вокруг заднего прохода, очистить пораженный участок с помощью увлажненной мягкой салфетки, осторожно просушить его туалетной бумагой или мягкой тканью. Перед введением суппозитория необходимо снять с него защитную пластиковую оболочку. Вводить в прямую кишку по одному суппозиторию до 4 раз в день (утром, на ночь и после каждого опорожнения кишечника).
Продолжительность лечения – до 7 дней.

Побочные действия
Возможны аллергические реакции (гиперемия, отечность, зуд), сухость слизистых оболочек.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в листке-вкладыше, необходимо прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.

ЧД РБ

Противопоказания

6131 - 2017

Повышенная индивидуальная чувствительность к ингредиентам препарата, бактериальная, грибковая, вирусная инфекция в зоне введения препарата, новообразования аноректальной зоны, туберкулез, синдром Иценко-Кушинга, тяжелые формы сахарного диабета, гипернатриемия, тромбоэмболия (в том числе ранее перенесенная), беременность и лактация.

Передозировка

При длительном применении препарата в высоких дозах ~~нельзя исключить риск развития системных эффектов гидрокортизона, таких как нарушение гомеостаза, повышение артериального давления, мышечная слабость, бессонница, повышение уровня сахара в крови, гипернатриемия, синдром Иценко-Кушинга, угнетение иммунной системы, эрозии и язвы желудочно-кишечного тракта, остеопороз.~~

При появлении симптомов передозировки необходимо прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу. Лечение симптоматическое.

Меры предосторожности

При тяжелых формах гипертонической болезни, нарушениях сердечного ритма, иммунодефицитных состояниях, остеопорозе, сахарном диабете и другой эндокринной патологии, применение препарата допустимо только по строгим медицинским показаниям, если ожидаемый терапевтический эффект превышает потенциальный риск побочного действия или осложнений основного заболевания.

Не использовать суппозиторий в случаях повреждения или отсутствия защитной пластиковой оболочки.

Избегать попадания в глаза. Наличие гидрокортизона в составе препарата представляет собой риск возникновения таких эффектов как нечеткое зрение и центральная серозная хориоретинопатия.

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

В связи с содержанием метилпарагидроксибензоата и пропилпарагидроксибензоата может вызывать аллергические реакции, включая реакции замедленного типа.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Соблюдать осторожность при одновременном приеме препаратов, снижающих уровень сахара в крови, антикоагулянтов, барбитуратов, мочегонных и сердечных гликозидов.

В случае одновременного приема других лекарственных средств необходимо проконсультироваться с врачом.

Применение у детей

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

Беременность и лактация

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

Влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами

Не оказывает влияния на способность вождения автомобиля и управления механизмами.

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Министерства здравоохранения

Условия хранения

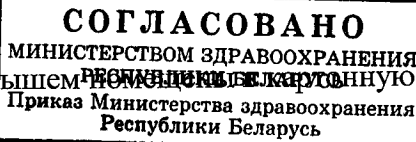
При температуре не выше 25 °C, в недоступном для детей месте.

Срок годности

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

Упаковка

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

**Условия отпуска**

Без рецепта.

Название фирмы-заявителя/производителя, адрес

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

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