

**НД РБ**  
**Листок-вкладыш: информация для потребителя**

**Анузол, суппозитории ректальные 5701 - 2016**

Действующие вещества: трибромфенолята висмута и висмута оксида комплекс (ксероформ), красавки экстракт густой, цинка сульфата гептагидрат.

**Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нём содержатся важные для Вас сведения.**

- Всегда применяйте препарат в точности с данным листком или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его ещё раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, через 10 дней Вам следует обратиться к врачу.

**Содержание данного листка:**

1. Что из себя представляет препарат Анузол суппозитории ректальные, и для чего его применяют
2. О чём следует знать перед применением препарата Анузол суппозитории ректальные
3. Применение препарата Анузол суппозитории ректальные **СОГЛАСОВАНО**
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Анузол суппозитории ректальные
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь № 1583  
от 15.12.2014 г.

**1. Что из себя представляет препарат Анузол суппозитории ректальные, и для чего его применяют**

Анузол - противогеморроидальное комбинированное средство. Обладает спазмолитическим, противовоспалительным, антисептическим, болеутоляющим, местным противовоспалительным, вяжущим и подсушивающим действием.

**Показания к применению**

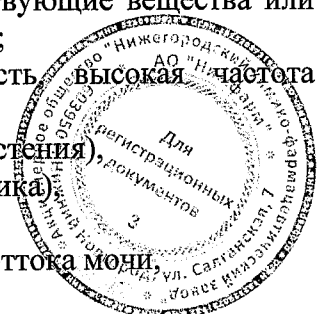
Геморрой, трещины заднего прохода.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение через 10 дней, необходимо обратиться к врачу.

**2. О чём следует знать перед применением препарата Анузол суппозитории ректальные**

**Не применяйте препарат Анузол суппозитории ректальные:**

- если у Вас аллергия (повышенная чувствительность) на действующие вещества или любые другие компоненты препарата (перечислены в разделе 6);
- если у Вас декомпенсированная сердечная недостаточность, высокая частота сердечного ритма (тахикардия),
- если у Вас слабость и патологическая утомляемость мышц (миастения),
- если у Вас нарушение опорожнения кишечника (атония кишечника),
- если у Вас закрытоугольная глаукома,
- если у Вас гипертрофия предстательной железы с нарушением оттока мочи,
- при беременности,



- в период грудного вскармливания,
- у детей в возрасте до 12 лет.

#### **Особые указания и меры предосторожности**

Перед применением препарата Анузол суппозитории ректальные обратитесь за консультацией к врачу или работнику аптеки.

**СОГЛАСОВАНО**  
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
 Приказ Министерства здравоохранения  
 Республики Беларусь

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

С осторожностью следует применять препарат при вегетативной нейропатии, гипертриеозе, ишемической болезни сердца, хронической сердечной недостаточности, митральном стенозе, заболеваниях почек, грыже пищеводного отверстия диафрагмы, рефлюкс-эзофагите, повышении температуры тела (вероятность развития лихорадки и теплового удара вследствие подавления активности потовых желез).

#### **Дети и подростки**

Применение препарата у детей в возрасте до 12 лет противопоказано.

#### **Другие препараты и препарат Анузол суппозитории ректальные**

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки, если Вы принимаете, недавно принимали или собираетесь принимать любые другие лекарства, в том числе безрецептурного отпуска.

При одновременном применении с препаратами против депрессии могут усиливаться сухость во рту, нарушение зрения, учащенное сердцебиение, запор.

При применении с препаратами, повышающими частоту сердечных сокращений (в том числе прокаинамид) – возможна выраженная тахикардия (учащенное сердцебиение).

Суппозитории Анузол не следует применять одновременно с ингибиторамиmonoаминоксидазы (определенные лекарства, применяемые для лечения депрессии) и сердечными гликозидами (препараты растительного происхождения для лечения сердечной недостаточности).

#### **Применение препарата Анузол вместе с продуктами питания, напитками и алкоголем**

Не рекомендуется употребление алкоголя во время лечения препаратом Анузол.

#### **Беременность и грудное вскармливание**

Если вы беременны или кормите грудью, Вам не следует применять данный препарат.

В случае необходимости применения препарата в период лактации грудное вскармливание следует прекратить.

#### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Поскольку при применении препарата могут возникнуть головокружение, сонливость и нарушение зрения, в период лечения следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами и работе с механизмами.

#### **3. Применение препарата Анузол суппозитории ректальные**

Всегда применяйте данный препарат в полном соответствии с данным листком или рекомендациями лечащего врача, или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Препарат применяют ректально, после очистительной клизмы или самостоятельного опорожнения кишечника.

Взрослым и детям старше 12 лет по 1 суппозиторию 1-3 раза в сутки.

Максимальная суточная доза препарата - 7 суппозиториев.



Длительность курса лечения составляет 10-14 дней.

Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультируйтесь с врачом.

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

**Если Вы применили препарата больше, чем следовало** Министерства здравоохранения  
Передозировка препарата может сопровождаться **тошнотой, рвотой** возбуждением, судорогами, задержкой мочеиспускания, снижением потоотделения, повышением температуры.

В случае передозировки следует немедленно прекратить применение препарата и обратиться к врачу.

При наличии вопросов по применению данного препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

#### 4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам данный препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

**Побочные эффекты с неизвестной частотой (исходя из имеющихся данных частоту определить невозможно):**

сухость во рту, жажда, запор, диарея, учащённое сердцебиение (тахикардия), выраженное сердцебиение, расширение зрачка, нарушение зрения, головная боль, головокружение, нарушение сна, сонливость, аллергические реакции, жжение в области заднего прохода.

#### Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Министерства здравоохранения Республики Беларусь

Товарищеский пер., 2а, г. Минск, 220037

+375-17-299-55-14

[www.rceth.by](http://www.rceth.by)

#### 5. Хранение препарата Анузол суппозитории ректальные

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке и контурной ячейковой упаковке после слов «Годен до».

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °C.

Не выбрасывайте лекарственные препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

#### 6. Содержимое упаковки и прочие сведения

**Препарат Анузол суппозитории ректальные содержит**

Действующими веществами являются трибромфенолята висмута и висмута оксида комплекс (ксероформ), красавки экстракт густой, цинка сульфата гептагидрат.

Каждый суппозиторий содержит: трибромфенолята висмута и висмута оксида комплекс



5701 - 2016

(ксероформ) – 100 мг, красавки экстракт густой – 20 мг (5 – 9:1, Экстрагент – этанол 70 %, с содержанием суммы алкалоидов в пересчете на гиосциамин 1,5 % - 0,3 мг), цинка сульфата гептагидрат – 50 мг.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: глицерол, вода очищенная, моноглицериды дистиллированные, жир твердый (витенс 60 (марки Н 15, W 35) или суппосир (марки NA 15, NAS 50)).

СОГЛАСОВАН  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Рекомендованное содержимое упаковки

**Внешний вид препарата Анузол суппозитории ректальные и содержимое упаковки**

Суппозитории ректальные.

Суппозитории торпедообразной формы зеленовато-желтого, или зеленовато-желтого с коричневым оттенком, или светло-коричневого цвета с характерным запахом.

Допускается появление белого налета на поверхности суппозитория и наличие на срезе воздушного стержня и воронкообразного углубления.

По 5 суппозиториев 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.

**Условия отпуска из аптек**

Отпускают без рецепта врача.

**Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

АО «Нижфарм», Россия

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

Все претензии потребителей направлять представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения:

АО «Нижфарм», Россия

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

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

E-mail: [med@stada.ru](mailto:med@stada.ru)

**Листок-вкладыш пересмотрен**

