

## Листок-вкладыш: информация для потребителя

5615 - 2016

**Анестезол®, 100 мг + 40 мг + 20 мг + 4 мг, суппозитории ректальные**

Действующие вещества: Бензокайн + Висмута субгллат + Цинка оксид + [Левоментол]

**Перед применением препарата полностью прочтайте 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.

МІНІСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛІКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Міністэрства здравоохранения  
Республики Беларусь

от 11. 05. 2016 № 620

**Содержание данного листка:**

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

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

Анестезол® - комплексный препарат, оказывающий местноанестезирующее, противовоспалительное, вяжущее и подсушивающее действие.

**Показания к применению**

Симптоматическое лечение геморроя и трещин 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 Анестезол® суппозитории ректальные****Не применяйте препарат Анестезол® суппозитории ректальные:**

- если у Вас аллергия (повышенная чувствительность) на действующие вещества или любые другие компоненты препарата (перечислены в разделе 6);
- если у Вас аллергические реакции на местные анестетики в анамнезе;
- у детей в возрасте до 12 лет.

**Особые указания и меры предосторожности**

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

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.

При длительном применении препарата необходим контроль показателей крови.

С осторожностью применять у пациентов с блокадами сердца.

#### Применение у пациентов пожилого возраста

Данные о применении препарата у пациентов пожилого возраста отсутствуют.

#### Применение у пациентов с нарушением функции почек

Данные о применении препарата у пациентов с нарушением функции почек отсутствуют.

#### Применение у пациентов с нарушением функции печени

Данные о применении препарата у пациентов с нарушением функции печени отсутствуют.

#### Дети и подростки

Применение препарата у детей в возрасте до 12 лет противопоказано.

#### **Другие препараты и препарат Анестезол® суппозитории ректальные**

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

Бензокаин метаболизируется до парааминобензойной кислоты, что может оказывать влияние на эффекты сульфаниламидов.

Ингибиторы холинэстеразы подавляют метаболизм бензокайна.

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

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения данного препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Применение препарата Анестезол® в период беременности и кормления грудью возможно, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для ребенка и плода.

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

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

#### **3. Применение препарата Анестезол® 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 1-2 раза в сутки.

Продолжительность лечения устанавливается индивидуально и составляет в среднем 10-14 дней.

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

**Если Вы применили препарата Анестезол® суппозитории ректальные больше, чем следовало.**

О случаях передозировки при применении препарата Анестезол® суппозитории ректальные не сообщалось. При правильном применении передозировка маловероятна.

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

**ОГЛАСОВАНО**

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Министерство здравоохранения

Республика Беларусь

#### 4. Возможные нежелательные реакции

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

**Нечастые побочные эффекты (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):**

- аллергические реакции,
- зуд.

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

- меттемоглобинемия (при длительном применении),
- слабительное действие,
- ощущение жжения в заднем проходе.

**СОГЛАСОВАНО**

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

#### 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.rceith.by](http://www.rceith.by)

#### 5. Хранение препарата Аnestezol® 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 20 °C.

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

#### 6. Содержимое упаковки и прочие сведения

**Препарат Аnestezol® суппозитории ректальные содержит**

Действующими веществами являются бензокайн, висмута субгаллат, цинка оксид, левоментол.

Каждый суппозиторий содержит: бензокайн – 100,0 мг, висмута субгаллат – 40,0 мг, левоментол – 4,0 мг, цинка оксид – 20,0 мг.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: макрогол 1500, макрогол 400.

**Внешний вид препарата Аnestezol® суппозитории ректальные и содержимое упаковки**

Суппозитории ректальные.

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

По 5 суппозиториев в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной



5615 - 2016

ламинированной полиэтиленом. По 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению лекарственного препарата в пачку из картона.

РЕСПУБЛИКА БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

**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**

