

НД РБ

Листок-вкладыш
лекарственного средства 5679 - 2016
ОБЛЕПИХОВОЕ МАСЛО
суппозитории ректальные 500 мг

ТОРГОВОЕ НАЗВАНИЕ
ОБЛЕПИХОВОЕ МАСЛО

ФАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
от 6.10.2016 № 903

МЕЖДУНАРОДНОЕ НЕПАТЕНТОВАННОЕ НАЗВАНИЕ
Oleum Hippophaes

ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА

Суппозитории цилиндроконической формы, от светло-желтого до темно-оранжевого цвета, с матовой и/или глянцевой поверхностью. На срезе допускается наличие воздушного и пористого стержня и воронкообразного углубления.

СОСТАВ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА

1 суппозиторий содержит:

активное вещество: облепиховое масло (концентрат облепихового масла с содержанием суммы каротиноидов в пересчете на β-каротин не менее 240 мг %) - 500 мг;

вспомогательные вещества: полусинтетические глицериды - до 2,0 г.

ФОРМА ВЫПУСКА

Суппозитории ректальные

ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ГРУППА и код АТХ

C05AX. Препараты для лечения геморроя и анальной трещины для местного применения.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Геморрой, трещины заднего прохода, эрозивно-язвенные поражения прямой кишки, проктит, лучевое поражение слизистой оболочки нижних отделов толстой кишки.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗИРОВКА

Применяют ректально. Взрослым и детям старше 12 лет – по 1 суппозиторию 1 - 3 раза в сутки в течение 7 - 10 суток.

Детям в возрасте от 6 до 12 лет – по 1 суппозиторию 1 раз в сутки в течение 7 - 10 суток.

ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ

Местные реакции: ощущение жжения, аллергические реакции, болезненность при длительном применении.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Повышенная чувствительность к препарату.

ПЕРЕДОЗИРОВКА

О случаях передозировки препарата не сообщалось.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

С осторожностью применять лицам с повышенной чувствительностью и предрасположенным к развитию аллергии.

ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

Не описаны.

ОСОБЕННОСТИ ПРИМЕНЕНИЯ*Использование в педиатрии:*

Препарат не рекомендуется применять у детей младше 6 лет.

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:

Отсутствуют данные, касающиеся особенностей применения у пациентов с нарушением функции печени и почек.

Применение у пациентов пожилого возраста:

Отсутствуют данные, касающиеся особенностей применения у пациентов пожилого возраста.

Беременность и лактация

Нет ограничений к применению во время беременности и лактации.

Влияния на способность к вождению автотранспорта и управлению потенциально опасными механизмами.

Применение препарата не влияет на способность к вождению автотранспорта и управлению потенциально опасными механизмами.

ПРОПУСК ОЧЕРЕДНОГО ПРИЕМА ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА

При пропуске очередного применения лекарственного средства – не следует применять двойную дозу, необходимо продолжить лечение препаратом в рекомендованной дозировке.

УСЛОВИЯ И СРОК ХРАНЕНИЯ

Хранить в сухом, защищенном от света месте, при температуре от 15 до 25°C.
Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности - 2 года.

Не использовать лекарственное средство по окончании срока годности, указанного на упаковке.

5679 - 2016

УСЛОВИЯ ОТПУСКА

Без рецепта врача.

УПАКОВКА

Первичная упаковка: Суппозитории по 5 штук в контурную ячейковую упаковку из ПВХ/ПЭ пленки.

Вторичная упаковка: По 2 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем в пачку из картона.

ИНФОРМАЦИЯ О ПРОИЗВОДИТЕЛЕ**ООО «ФАРМАПРИМ»**

ул. Кринилор, 5, с. Порумбень, р-он Криулень,

Республика Молдова, MD-4829

тел.: (+373-22)-28-18-45, тел/факс: (+373-22)-28-18-46,

www.farmaprim.md