

## ИНСТРУКЦИЯ

**по медицинскому применению лекарственного препарата***(листок-вкладыш)***АНЕСТЕЗОЛ®**

- *Внимательно прочитайте весь листок-вкладыш перед тем, как начать использование этого лекарственного средства, так как он содержит важную для Вас информацию.*
- *Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочесть его снова.*
- *Если у Вас возникли дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом.*

**Торговое название препарата:** Анестезол®**Форма выпуска:** суппозитории ректальные**Состав:**

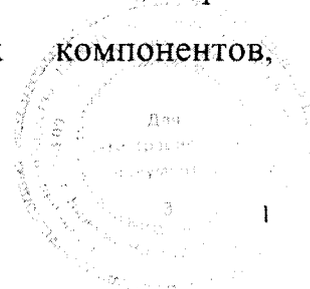
Один суппозиторий содержит:

*действующие вещества:* бензокаин – 100,0 мг, висмута субгаллат – 40,0 мг, левоментол – 4,0 мг, цинка оксид – 20,0 мг;*вспомогательные вещества:* полиэтиленоксидная основа (макрогол-1500 – 95 %, макрогол-400 – 5 %) - до получения суппозитория массой 2,60 г.**Описание:** суппозитории желтого или зеленовато-желтого цвета, торпедообразной формы.**Фармакотерапевтическая группа:**

Средства для лечения геморроя местного применения. Средства, содержащие анестетик.

**Код АТХ:** C05AD.**Фармакологические свойства***Фармакодинамика*

Анестезол® - комплексный препарат, терапевтическое действие которого обусловлено фармакологическими свойствами активных компонентов,



входящих в его состав. Анестезол® оказывает местноанестезирующее, противовоспалительное, вяжущее и подсушивающее действие.

### *Фармакокинетика*

Данные о фармакокинетике компонентов препарата при местном применении отсутствуют.

### **Показания к применению**

Симптоматическое лечение геморроя и трещин заднего прохода.

### **Противопоказания**

Гиперчувствительность к компонентам препарата, аллергические реакции на местные анестетики в анамнезе, детский возраст (до 12 лет).

### **Способ применения и дозы**

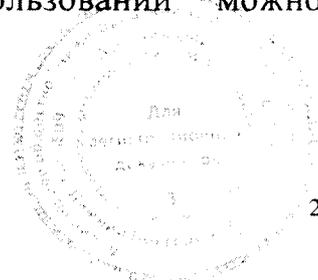
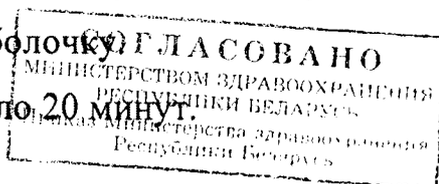
Ректально. Взрослым и детям старше 12 лет по 1 суппозиторию 1-2 раза в сутки. При использовании ректальных суппозиториях нередко возникает спазм в животе и позыв к дефекации, поэтому перед процедурой выполните очистительную клизму или опорожните кишечник естественным путем.

Тщательно вымойте руки с мылом. Заранее приготовьте влажные салфетки или носовой платок, смоченный в воде.

Лягте на бок, прижав колени к животу. Для проведения процедуры эта поза наиболее удобна, так как позволяет свести к минимуму неприятные ощущения.

Извлеките суппозиторий из упаковки. Суппозиторий берут большим и средним пальцами правой руки в середине самой широкой части, указательный палец упирается в тупой конец суппозитория. Суппозиторий направляют свободным концом к заднему проходу и проталкивают указательным пальцем в анальный канал до полного погружения на глубину 2-3 см. Проводите процедуру осторожно, не оказывая лишнего давления. Несмотря на то, что суппозиторий имеет обтекаемую форму, при неосторожном использовании можно травмировать слизистую оболочку.

Не вставайте с постели около 20 минут.



Протрите руки заранее приготовленной влажной салфеткой или носовым платком.

Если в течение 10 минут после введения ректального суппозитория произошел позыв к дефекации, опорожните кишечник и введите новый суппозиторий. Если между введением суппозитория и дефекацией прошло больше 10 минут, дополнительная доза лекарства не требуется.

Продолжительность лечения определяет врач, учитывая ход и тяжесть заболевания, достигнутый терапевтический эффект.

### **Побочное действие**

Оценка нежелательных побочных реакций основана на нижеследующих данных о частоте возникновения: очень часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100$  до  $< 1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1000$  до  $< 1/100$ ), редко ( $\geq 1/10000$  до  $< 1/1000$ ), очень редко ( $< 1/10000$ ), неизвестно (не может быть оценена на основе имеющихся данных).

#### Нарушения со стороны крови и лимфатической системы:

*Неизвестно:* метгемоглобинемия (при длительном применении).

#### Нарушения со стороны иммунной системы:

*Нечасто:* аллергические реакции, зуд.

#### Общие расстройства и нарушения в месте введения:

*Неизвестно:* слабительное действие, ощущения жжения в заднем проходе.

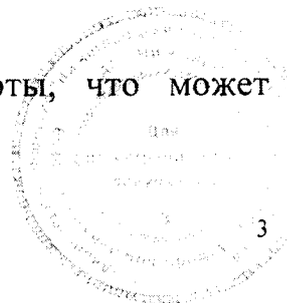
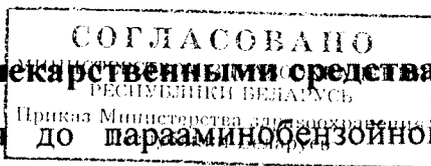
*В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, следует прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.*

### **Передозировка**

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

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

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



Ингибиторы холинэстеразы подавляют метаболизм бензокаина.

*Если в настоящее время Вы применяете/принимаете другие лекарственные средства, сообщите об этом врачу.*

### **Меры предосторожности**

При длительном применении препарата необходим контроль показателей крови.

С осторожностью применять у пациентов с блокадами сердца.

#### *Применение в период беременности и лактации*

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

#### *Применение у детей*

Применение препарата у детей в возрасте до 12 лет противопоказано.

#### *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.

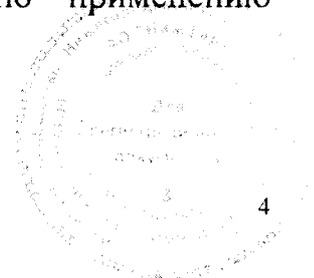
*Влияние на способность управлять автотранспортом или другими механизмами*

Нет данных.

### **Упаковка**

Суппозитории ректальные. По 5 суппозиториев в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной ламинированной полиэтиленом. Две контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению лекарственного препарата помещают в пачку картонную.

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Показ Министертва здравоохранения  
Республики Беларусь



**Условия хранения**

В защищенном от света месте при температуре не выше 20 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

3 года. Не использовать препарат после истечения срока годности.

**Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

**Информация о производителе**

**АО «Нижфарм», Россия**

603950, г. Нижний Новгород,

ГСП-459, ул. Салганская, д. 7

Тел.: (831) 278-80-88

Факс: (831) 430-72-28

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

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

