

Листок-вкладыш: информация для потребителя

Облепиховое масло, 500 мг, суппозитории ректальные

Действующее вещество: облепихи крушиновидной плодов масло

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, Вам следует обратиться к врачу.

Содержание данного листка:

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

1. Что из себя представляет препарат Облепиховое масло суппозитории ректальные, и для чего его применяют

Облепиховое масло – препарат на основе масла из плодов облепихи крушиновидной, ускоряет заживление повреждённых тканей, оказывает противовоспалительное действие.

Показания к применению

Геморрой, трещины заднего прохода, язвы прямой кишки, проктит, эрозивно-язвенный сфинктерит и проктит, катаральный и атрофический проктит, лучевое поражение слизистой оболочки нижних отделов толстой кишки.

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

2. О чем следует знать перед применением препарата Облепиховое масло суппозитории ректальные

Не применяйте препарат Облепиховое масло суппозитории ректальные:

- если у Вас аллергия (повышенная чувствительность) на действующие вещества или любые другие компоненты препарата (перечислены в разделе 6);
- если у Вас диарея;
- у детей в возрасте до 6 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Облепиховое масло 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.

Дети и подростки

Применение препарата у детей в возрасте до 6 лет противопоказано.

Другие препараты и препарат Облепиховое масло суппозитории ректальные

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

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.

Возможно применение препарата Облепиховое масло при беременности и в период кормления грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

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

3. Применение препарата Облепиховое масло 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 опорожнения кишечника суппозиторий вводят глубоко в задний проход.

Взрослым и детям старше 14 лет - по 1 суппозиторию 2 раза в день в течение 10-15 дней.

Детям 6-14 лет - по 1 суппозиторию 1-2 раза в сутки. Курс лечения – 14 дней и более.

При необходимости, по согласованию с врачом, через 4-6 недель курс лечения повторяют.

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.

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

Если Вы применили препарата Облепиховое масло суппозитории ректальные больше, чем следовало.

О случаях передозировки при применении препарата Облепиховое масло суппозитории ректальные не сообщалось. При правильном применении передозировка маловероятна.

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

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

определить невозможно):

- аллергические реакции,
- ощущение жжения 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

5. Хранение препарата Облепиховое масло 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 защищённом от света месте при температуре не выше 15 °С.

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 Облепиховое масло суппозитории ректальные содержит

Действующим веществом является облепихи крушиновидной плодов масло.

Каждый суппозиторий содержит: облепихи крушиновидной плодов масло – 500 мг (в пересчете на облепиховое масло концентрат – 300 мг с содержанием суммы каротиноидов в пересчете на бетакаротен 400 мг% – 1,2 мг).

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: масло подсолнечное, бутилгидроксианизол, бутилгидрокситолуол, глицерола моностеарат, жир твёрдый (витепсол (марки Н 15, W 35), суппосир (марки NA 15, NAS 50)).

Внешний вид препарата Облепиховое масло суппозитории ректальные и содержимое упаковки

Суппозитории ректальные.

Суппозитории торпедообразной формы от оранжевого до темно-оранжевого цвета. Допускается наличие на срезе воздушного стержня и воронкообразного углубления.

По 5 суппозиторияев в контурной ячейковой упаковке. Две контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

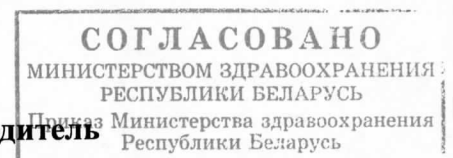
Условия отпуска из аптек

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

Листок-вкладыш пересмотрен

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь