

**ОДОБРЕНО**  
Министерством здравоохранения  
Республики Беларусь  
Регистрационное удостоверение  
№ 7602/06/11

*КЛС № 01 от 06.06.2016*

**РЕЛИФ® АДВАНС (RELIEF® ADVANCE)**  
**суппозитории ректальные**  
**Листок-вкладыш**  
**(для пациентов)**

**Международное непатентованное название**

Бензокаин (Benzocaine).

**Общая характеристика:**

**Физико-химические свойства:**

Непрозрачный суппозиторий от белого до светло-желтого цвета в форме торпеды.

**Состав**

Действующее вещество (1 суппозиторий содержит): бензокаин 206 мг.

Вспомогательные вещества: масло какао, кукурузный крахмал, масло печени акулы, метилпарагидроксибензоат (E218), пропилпарагидроксибензоат (E216).

**Лекарственная форма**

Суппозитории ректальные.

**Фармакотерапевтическая группа**

Средства для лечения геморроя и анальных трещин для наружного применения. Местные анестетики. Код АТС: C05AD03

**Фармакологические свойства**

Бензокаин оказывает местное анестезирующее действие.

**Показания к применению**

В качестве симптоматического средства в комплексной терапии геморроя и анальных трещин.

**Способ применения и дозы**

Препарат применять после проведения гигиенических процедур.

Вводить в прямую кишку по одному суппозиторию до 4 раз в день (утром, на ночь и после каждого опорожнения кишечника).

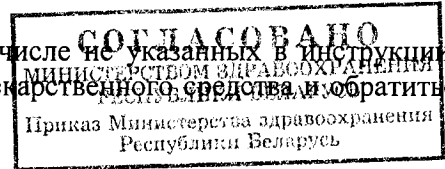
Длительность курса лечения определяется врачом с учётом особенностей заболевания, переносимости лекарственного средства и достигнутого эффекта.

**Побочные действия**

Возможны следующие побочные реакции: контактный дерматит, кожные аллергические реакции (гиперемия, кожная сыпь, зуд), местные реакции в месте применения лекарственного средства.

При применении лекарственного средства возможно развитие метгемоглобинемии (цианоз кожи, губ и ногтей пластин, головная боль, головокружение, нарушения дыхания, общая слабость, тахикардия).

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в инструкции по применению, необходимо прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.



### **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, а также к другим анестезирующим средствам амидного типа, тромбоэмболия (в том числе ранее перенесенная), гранулоцитопения.

### **Передозировка**

В случае значительного превышения рекомендованных доз может наблюдаться склонность к гиперкоагуляции. В случае системной абсорбции бензокаина при передозировке возможно развитие следующих расстройств: сонливость, беспокойство, возбуждение, в тяжелых случаях - судороги. Лечение симптоматическое.

При применении лекарственных средств, содержащих бензокаин, получены сообщения о развитии метгемоглобинемии (цианоз кожи, губ и ногтевых пластин, головная боль, головокружение, нарушения дыхания, общая слабость, тахикардия), которая может привести к летальному исходу и требует неотложной медицинской помощи. В случае появления указанных симптомов необходимо немедленно обратиться в приемное отделение больницы.

### **Меры предосторожности**

Пациентам с артериальной гипертензией, нарушениями сердечного ритма, гипертиреозом, нарушениями мочеиспускания (например, в случае гиперплазии предстательной железы) лекарственное средство можно применять только после консультации врача.

Необходимо применять наименьшую дозу лекарственного средства, достаточную для достижения эффекта.

В случае обильных кровянистых выделений из заднего прохода или отсутствия терапевтического эффекта при применении препарата необходимо обратиться к врачу.

При применении лекарственных средств, содержащих бензокаин, получены сообщения о развитии метгемоглобинемии (цианоз кожи, губ и ногтевых пластин, головная боль, головокружение, нарушения дыхания, общая слабость, тахикардия), которая может привести к летальному исходу и требует неотложной медицинской помощи. Риск осложнений при развитии метгемоглобинемии выше у детей младшего возраста, лиц пожилого возраста, пациентов с наследственными расстройствами (недостаточность ферментов глюкоза-6-фосфодиэстеразы, пируват-киназы, NADH-метгемоглобин редуктазы (диафоразы 1), M-гемоглобинопатии), заболеваниями сердца, заболеваниями дыхательных путей (бронхиальная астма, бронхит, эмфизема легких) или в случае курения.

В связи с содержанием метилпарагидроксибензоата и пропилпарагидроксибензоата может вызывать аллергические реакции, включая реакции замедленного типа.

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

Препарат не следует применять при одновременном применении ингибиторов MAO, антидепрессантов и гипотензивных препаратов.

### **Применение у детей**

Лекарственное средство не рекомендовано для применения у детей до 12 лет.

### **Применение во время беременности и кормления грудью**

Лекарственное средство не рекомендовано для применения женщинам в период беременности и кормления грудью.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами**

Данные о влиянии применения лекарственного средства на способность вождения автотранспорта и работу с движущимися механизмами отсутствуют.



**Условия хранения**

При температуре не выше 25 °С, в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

2 года. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Упаковка.**

2 стрипа по 6 суппозиторияев вместе с листком-вкладышем помещены в картонную коробку.

**Условия отпуска**

Без рецепта.

**Название фирмы- заявителя/производителя, адрес**

Байер Консьюмер Кэр АГ,  
Петер Мериан-Штрассе 84, 4052 Базель, Швейцария.

Иститутто де Ангели С.р.л.,  
50066 Реггелло (Флоренция), Лок. Прулли 103/с, Италия