

СОГЛАСОВАНО  
Министерством здравоохранения  
Республики Беларусь  
Регистрационное удостоверение  
№ НД РБ

РЕЛИФ® АДВАНС (RELIEF® ADVANCE) № 5484 - 2016  
суппозитории ректальные  
Листок-вкладыш  
(для пациентов)

**Международное непатентованное название**  
Бензокайн (Benzocaine).

**Торговое название**  
Релиф Адванс.

**Лекарственная форма**  
Суппозитории ректальные.

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

**Состав**  
Действующее вещество (1 суппозиторий содержит): бензокайн 206 мг.  
Вспомогательные вещества: масло какао, кукурузный крахмал, метилпарагидроксибензоат (E218), пропилпарагидроксибензоат (E216).

**Фармакотерапевтическая группа**  
Средства для лечения геморроя и анальных трещин для наружного применения. Местные анестетики. Код ATC: C05AD03.

**Фармакологические свойства**  
Бензокайн 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 учетом 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. Возможно развитие метгемоглобинемии (цианоз кожи, губ и ногтевых пластин, головная боль, головокружение, нарушения дыхания, общая слабость, тахикардия).  
В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в листке-вкладыше, 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 бензокайна при передозировке возможно развитие следующих расстройств: сонливость, беспокойство, возбуждение, в тяжелых случаях - судороги. Лечение симптоматическое.

При применении лекарственных средств, содержащих бензокайн, 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.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

**Меры предосторожности**

Пациентам с артериальной гипертензией, нарушениями сердечного ритма, гипертриеозом, 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 бензокайн, 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), М-гемоглобинопатии), заболеваниями сердца, заболеваниями дыхательных путей (бронхиальная астма, бронхит, эмфизема легких) или в случае курения.

В связи с содержанием метилпарагидроксибензоата и пропилпарагидроксибензоата могут возникать аллергические реакции, включая реакции замедленного типа.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

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

**Применение у детей**

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

**Беременность и лактация**

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

**Влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами**

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

**Условия хранения**

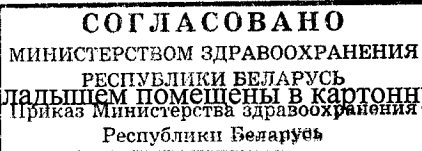
При температуре не выше 25 °C, в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

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

**Упаковка**

2 трипа по 6 суппозиториев вместе с листком-вкладышем помещены в картонную коробку.

**Условия отпуска**

Без рецепта.

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

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

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