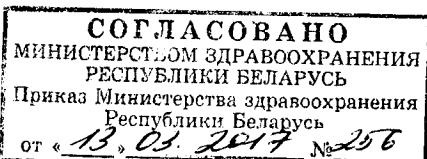


ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ПРЕПАРАТА
ИХТИОЛ

- Внимательно прочтайте 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: Ихтиол

Международное непатентованное название: Ихтаммол

Лекарственная форма: суппозитории ректальные

Состав:

Один суппозиторий содержит:

действующее вещество: ихтаммол (ихтиол) - 200 мг (в пересчете на аммиак – 5,13 мг); вспомогательные вещества: вода - 38 мг, эмульгатор Т-2 – 44 мг; основа для суппозиториев – жир твердый (Витепсол, Суппосир) – до получения суппозитория массой 1,23 г.

Описание:

Суппозитории торпедообразной формы от черно-коричневого до темно-коричневого цвета с запахом ихтиола. Допускается появление белого налета на поверхности суппозитория.

Фармакотерапевтическая группа:

Антигеморроидальные препараты для местного применения.

Код АТХ: C05AX03

Фармакологическое действие

Ихтиол содержит до 10,5 % серы в виде органических соединений, чем обусловлено его антисептическое, противовоспалительное и обезболивающее действие.



Фармакокинетика

Обладает слабым резорбтивным действием (практически не всасывается со слизистых оболочек). Выводится с калом.

Показания к применению

В комплексной терапии геморроя, сальпингофорита, эндометрита, простатита.

Противопоказания

Гиперчувствительность к компонентам препарата, детский возраст (до 18 лет).

Способ применения и дозы

Ректально, по 1 суппозиторию 1-2 раза в день, после очистительной клизмы или самопроизвольного опорожнения кишечника. Длительность курса лечения определяется лечащим врачом и составляет в среднем 10-15 дней.

Особенности применения у пациентов с нарушением функции печени, почек

В связи с низкой системной абсорбцией изменения режима дозирования у пациентов с нарушением функции печени, почек не требуется.

Особенности применения у пожилых пациентов

В связи с низкой системной абсорбцией изменения режима дозирования у пациентов пожилого возраста не требуется.

Побочное действие

Возможны местные аллергические реакции.

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 препарата не сообщалось.

Меры предосторожности

Не описаны.

Применение в период беременности и лактации

Безопасность и клиническая эффективность лекарственного средства при беременности и в период кормления грудью не изучалась.

Применение у детей

СОГЛАСОВАНО
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
 Приказ Министерства здравоохранения
 Республики Беларусь



Применение препарата у детей в возрасте до 18 лет противопоказано.

Влияние на способность управлять автотранспортом или другими механизмами

5702 - 2016

Применение препарата не влияет на способность управлять автомобилем или работать с техникой.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Клинически значимых взаимодействий с другими лекарственными средствами не обнаружено.

Форма выпуска

Суппозитории ректальные 200 мг. По 5 суппозиториев в контурной ячейковой упаковке. Две контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата помещают в картонную пачку.

Условия хранения

Хранить в защищенном от света месте при температуре от 15 °C до 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года. Не использовать препарат после истечения срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Производитель/организация, принимающая претензии:

АО «НИЖФАРМ», Россия

603950, г. Нижний Новгород

ГСП-459, ул. Салганская, 7

Тел.: (831) 278-80-88

Факс: (831) 430-72-28

E-mail: med@stada.ru

