

2485 Б-2017

**ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ
ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ
(листок-вкладыш)**

ОБЛЕПИХОВОЕ МАСЛО
суппозитории ректальные

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
от 15.06.2022 № 803

- Перед использованием лекарственного средства ОБЛЕПИХОВОЕ МАСЛО вы должны проконсультироваться с врачом.
- Внимательно прочтайте весь листок-вкладыш перед тем, как начать прием/использование этого лекарственного средства, так как он содержит важную для Вас информацию.
- Для достижения оптимальных результатов лекарственное средство следует использовать, строго выполняя все рекомендации, изложенные в инструкции (листке-вкладыше).
- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочесть его снова.
- Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.
- Обратитесь к врачу, если Ваше состояние ухудшилось или улучшение не наступило после проведенного лечения.
- Это лекарственное средство прописано только Вам. Не передавайте его другим лицам. Это может нанести им вред, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.

**ТОРГОВОЕ НАЗВАНИЕ
ОБЛЕПИХОВОЕ МАСЛО**

**МЕЖДУНАРОДНОЕ НЕПАТЕНТОВАННОЕ НАЗВАНИЕ (МНН)
Oleum Hippophae**

ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА

Суппозитории цилиндроконической формы, от светло-желтого до темно-оранжевого цвета, с матовой и/или глянцевой поверхностью.

СОСТАВ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА

1 суппозиторий содержит
активное вещество: облепиховое масло 500 мг;
вспомогательные вещества: твердый жир.

ФОРМА ВЫПУСКА

Суппозитории ректальные

ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ГРУППА и код АТХ

Прочие средства для лечения геморроя и анальных трещин для местного применения.
Код АТХ: C05AX

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Геморрой, трещины заднего прохода, эрозивно-язвенные поражения прямой кишки, проктит, лучевое поражение слизистой оболочки нижних отделов толстой кишки.
Если Вам требуется дополнительная информация о Вашем состоянии, обратитесь за советом к своему врачу.

2485 Б-2017

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ

Применение данного лекарственного средства возможно только **после консультации врача!**

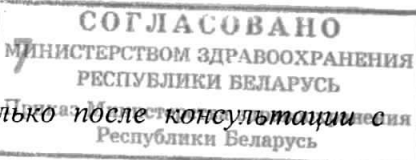
Не прекращайте прием суппозиториев ОБЛЕПИХОВОЕ МАСЛО без предварительной консультации с лечащим врачом!

Если у Вас возникли сомнения или вопросы, обратитесь к своему лечащему врачу.

Ректально. После опорожнения кишечника вводят глубоко в задний проход.

Взрослым и детям старше 12 лет - по 1 суппозиторию 1-3 раза в сутки в течение 7-10 дней.

Детям в возрасте от 6 до 12 лет – по 1 суппозиторию 1 раз в сутки в течение 7-10 дней.

**Инструкция по ректальному введению лекарственного средства**

При использовании ректальных суппозиториев 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.

НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

При появлении побочных эффектов сообщите об этом лечащему врачу. Это касается всех возможных побочных эффектов, в том числе не описанных в данном листке-вкладыше.

Конвенция MedDRA по частоте

Очень частые ($\geq 1/10$); частые ($\geq 1/100, < 1/10$); нечастые ($\geq 1/1000, < 1/100$); редкие ($\geq 1/10000, < 1/1000$); очень редкие ($< 1/10000$), с неизвестной частотой (не могут быть оценены на основе имеющихся данных).

Нарушения со стороны иммунной системы: редкие – аллергические реакции.

Общие расстройства и нарушения в месте введения: редкие – ощущение жжения, болезненность при длительном применении.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Гиперчувствительность к компонентам препарата, диарея, детский возраст до 6 лет.

ПЕРЕДОЗИРОВКА

Случаи передозировки не описаны. При правильном применении передозировка препарата невозможна.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

Перед началом лечения следует посоветоваться с врачом. Без консультации врача не применять препарат дольше установленного срока. Если признаки заболевания не начнут

проходить или же, наоборот, состояние здоровья ухудшится, или появятся нежелательные явления, следует обратиться к врачу за консультацией относительно дальнейшего применения препарата.

С осторожностью применять лицам с повышенной чувствительностью и предрасположенным к развитию аллергии.

Применение препарата у детей

Препарат противопоказан к применению у детей до 6 лет.

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.

Применение у пациентов пожилого возраста: данные о применении препарата у пациентов пожилого возраста отсутствуют.

Беременность и лактация

Если Вы беременны или кормите грудью, если Вы предполагаете, что беременны или не исключаете у себя вероятности наступления беременности, сообщите об этом своему лечащему врачу.

Применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания возможно, если ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода или ребенка.

Необходимо проконсультироваться с врачом.

Влияние на способность управлять механическими средствами передвижения и обслуживать механические устройства, находящиеся в движении

Препарат не влияет на способность управлять автотранспортом или потенциально опасными механизмами.

ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ

Если в настоящее время или в недавнем прошлом Вы принимали другие лекарственные средства, сообщите об этом врачу.

При местном применении не описаны клинически значимые взаимодействия с другими лекарственными средствами

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОК ГОДНОСТИ

Хранить в защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °C.

Не замораживать.

Срок годности - 2 года.

Не применять после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Хранить в недоступном для детей месте!

УСЛОВИЯ ОТПУСКА

Без рецепта врача

УПАКОВКА

По 5 суппозиториев в контурной ячейковой упаковке из ПВХ/ПЭ пленки. По 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению в картонной пачке.

ИНФОРМАЦИЯ О ПРОИЗВОДИТЕЛЕ

ЗАО «ИНТЕГРАФАРМ»

УНП 691778830, Республика Беларусь, 223045,

Минская область, Минский р-н, Юзуфовский с/с, 8-5, р-н а/т Юзуфово.

тел. +375 44 570 56 61

e-mail: office@integrafarm.by

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ и
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь