

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ
ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА
Натрия альгинат

Регистрационный номер: ЛП-006215

Торговое наименование Натрия альгинат

Группировочное наименование Натрия алгинат

Лекарственная форма Суппозитории ректальные

Состав

Один суппозиторий содержит:

Действующее вещество: натрия алгинат - 250 мг

Вспомогательные вещества: жир твердый (Витепсол марка Н 15, Суппосир марка NA 15) - 1,0 г, жир твердый (Суппосир марка NAS 50) - достаточное количество для получения суппозитория массой 2,25 г.

Описание Суппозитории торпедообразной формы, от белого с коричневатым оттенком до светло-серого с коричневатым оттенком цвета или светло-коричневого цвета.

Фармакотерапевтическая группа Гемостатическое средство для местного применения

Код АТХ: B02BC

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Действующее вещество препарата - натрия альгинат - природный полисахарид, получаемый из бурых морских водорослей. Оказывает выраженное гемостатическое, противовоспалительное и репаративное действие.

Фармакокинетика

Не описана.

Показания к применению

Хронические анальные трещины в стадии эпителизации, хронический кровоточащий геморрой, проктосигмоидит и воспалительные явления в прямой кишке в послеоперационном периоде.

Противопоказания Гиперчувствительность к компонентам препарата. Детский возраст (до 14 лет).

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Препарат не противопоказан для применения в период беременности и грудного вскармливания.

Способ применения и дозы

Ректально. Суппозиторий вводят в прямую кишку после самопроизвольного опорожнения кишечника или очистительной клизмы, предварительно смочив его водой. Взрослым и детям старше 14 лет применяют по 1 суппозиторию 2 раза в сутки. Длительность курса лечения препаратом составляет 7-14 дней.

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

Побочное действие Возможны аллергические реакции.

Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции, или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка Нет данных. При передозировке препарата необходимо обратиться к врачу.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Клинически значимых лекарственных взаимодействий отмечено не было.

Особые указания

Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

Не превышайте максимальные сроки и рекомендованные дозы при самостоятельном применении препарата.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

Применение препарата не влияет на способность управлять автотранспортом, и иную деятельность требующую повышенного внимания.

Форма выпуска Суппозитории ректальные 250 мг.

По 2 суппозитория в контурной ячейковой упаковке из двухслойной пленки ПВХ/ПЭ или из пленки из полимерных материалов ПВХ/ПЭ или из пленки ПВХ/ПЭ белой комбинированной или из пленки поливинилхлоридной.

По 7, 8, 9, 10 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата помещают в пачку картонную.

По 3 суппозитория в контурной ячейковой упаковке из двухслойной пленки ПВХ/ПЭ или из пленки из полимерных материалов ПВХ/ПЭ или из пленки ПВХ/ПЭ белой комбинированной или из пленки поливинилхлоридной.

По 5, 6, 7, 8, 9, 10 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата помещают в пачку картонную.

По 4 суппозитория в контурной ячейковой упаковке из двухслойной пленки ПВХ/ПЭ или из пленки из полимерных материалов ПВХ/ПЭ или из пленки ПВХ/ПЭ белой комбинированной или из пленки поливинилхлоридной.

По 4, 5, 6, 7 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата помещают в пачку картонную.

По 5 суппозитория в контурной ячейковой упаковке из двухслойной пленки ПВХ/ПЭ или из пленки из полимерных материалов ПВХ/ПЭ или из пленки ПВХ/ПЭ белой комбинированной или из пленки поливинилхлоридной.

По 2, 3, 4, 5, 6 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата помещают в пачку картонную.

По 6 суппозитория в контурной ячейковой упаковке из двухслойной пленки ПВХ/ПЭ или из пленки из полимерных материалов ПВХ/ПЭ или из пленки ПВХ/ПЭ белой комбинированной или из пленки поливинилхлоридной.

По 3, 4, 5 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата помещают в пачку картонную.

По 7 суппозитория в контурной ячейковой упаковке из двухслойной пленки ПВХ/ПЭ или из пленки из полимерных материалов ПВХ/ПЭ или из пленки ПВХ/ПЭ белой комбинированной или из пленки поливинилхлоридной.

По 2, 3, 4 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата помещают в пачку картонную.

По 8, 9, 10 суппозитория в контурной ячейковой упаковке из двухслойной пленки ПВХ/ПЭ или из пленки из полимерных материалов ПВХ/ПЭ или из пленки ПВХ/ПЭ белой комбинированной или из пленки поливинилхлоридной.

По 2, 3 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата помещают в пачку картонную.

Условия хранения При температуре не выше 25 °С в оригинальной упаковке (контурная ячейковая упаковка в пачке).

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности 3 года. Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска Отпускают без рецепта.

Производитель/Организация, принимающая претензии:

ООО «Тульская фармацевтическая фабрика» Россия, 300004, г. Тула, Торховский проезд, д. 10 Тел./факс: (4872) 41-04-73