

Листок-вкладыш: информация для пациента**Нигепан®, 1000 МЕ+50 мг, суппозитории ректальные**

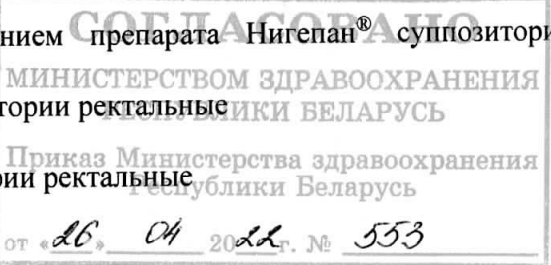
Действующее вещество: гепарин натрия, бензокайн

Перед приёмом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нём содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки, или медицинской сестре.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки, или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание данного листка:

1. Что из себя представляет препарат Нигепан® суппозитории ректальные, и для чего его применяют
2. О чём следует знать перед применением препарата Нигепан® суппозитории ректальные
3. Применение препарата Нигепан® суппозитории ректальные
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Нигепан® суппозитории ректальные
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

**1. Что из себя представляет препарат Нигепан® суппозитории ректальные, и для чего его применяют**

Действующими веществами препарата Нигепан® являются гепарин натрия и бензокайн. Гепарин является антикоагулянтом прямого действия (препятствует свертыванию крови и образованию тромбов), относится к группе среднемолекулярных гепаринов. При наружном применении оказывает местное антикоагулянтовое, умеренное противовоспалительное действие. Бензокайн оказывает местное обезболивающее действие.

Показания к применению

Тромбоз наружных и внутренних геморроидальных узлов.

Если после лечения улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чём следует знать перед применением препарата Нигепан® суппозитории ректальные**Не применяйте препарат Нигепан® суппозитории ректальные:**

- если у Вас аллергия (повышенная чувствительность) на гепарин натрия, бензокайн или любые другие компоненты препарата (перечислены в разделе 6);
- если у Вас нарушения свертываемости крови, тромбоцитопения, гипокоагуляция; гепарининдуцированная тромбоцитопения в настоящее время или в анамнезе;
- не применяйте препарат у детей в возрасте до 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Нигепан® суппозитории ректальные проконсультируйтесь с врачом.



При использовании в сочетании с другими антикоагулянтными средствами необходим тщательный контроль показателей свертывающей системы крови.

Если имеющиеся симптомы заболевания не уменьшаются в процессе лечения, при возникновении анального кровотечения, подозрении на кровь в стуле, сохранении болезненных симптомов свыше 7 дней, а также при появлении новых необычных симптомов, следует обратиться к врачу.

При применении лекарственного средства Нигепан[®] необходимо следить за гигиеной анальной области, избегать чрезмерного напряжения, принимать меры для поддержания мягкой консистенции стула.

С осторожностью применять у пациентов с блокадами сердца.

Применение у детей

Безопасность применения препарата Нигепан[®] у детей в возрасте до 18 лет не установлена.

Другие препараты и препарат Нигепан[®] суппозитории ректальные

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты, в том числе отпускаемые без рецепта.

Клинически значимых взаимодействий с другими лекарственными средствами не обнаружено.

Бензокаин метаболизируется до парааминобензойной кислоты, что может оказывать влияние на эффекты сульфаниламидов.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Беременность

Безопасность применения препарата Нигепан[®] при беременности не установлена.

Грудное вскармливание

Безопасность применения препарата Нигепан[®] в период лактации не установлена.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

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

3. Применение препарата Нигепан[®] суппозитории ректальные

Всегда применяйте данный препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

Препарат применяется у взрослых.

Рекомендуемая доза: по 1 суппозиторию 2 раза в сутки. Курс лечения 10-14 дней.

Путь и способ введения: Ректально. Суппозиторий вводят в прямую кишку после самопроизвольного опорожнения кишечника или очистительной клизмы.

Если Вы применили препарата Нигепан[®] суппозитории ректальные больше, чем следовало.

Информация о случаях передозировки отсутствует.

Если Вы забыли применить препарат Нигепан[®] суппозитории ректальные

Если Вы не ввели суппозиторий в назначенное время, сделайте это как только вспомните.

Не применяйте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

При наличии вопросов по применению данного препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.



6600 - 2017

СОГЛАСОВАНО

Министерство здравоохранения
Республики Беларусь

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам данный препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех. При применении данного препарата возможны следующие нежелательные реакции:

Нечастые побочные эффекты (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- реакции гиперчувствительности, включая покраснение, отек, зуд.

Побочные эффекты, которые наблюдались при приеме препарата с неизвестной частотой (частота не может быть установлена по имеющимся данным):

- тромбоцитопения, метгемоглобинемия;
- ощущения жжения в заднем проходе, незначительное усиление кровотечения в первые 3 дня применения.

В случае появления любых нежелательных явлений необходимо прекратить применение препарата и обратиться к врачу.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Министерства здравоохранения Республики Беларусь

Товарищеский пер., 2а, г. Минск, 220037

+375-17-299-55-14

www.rceth.by

5. Хранение препарата Нигепан® суппозитории ректальные

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке и контурной ячейковой упаковке после слов «Годен до».

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

В защищенном от света месте при температуре не выше 20 °C.

Не выбрасывайте лекарственные препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Нигепан® суппозитории ректальные содержит:

Действующими веществами являются гепарин натрия, бензокайн.

Каждый суппозиторий содержит: гепарин натрия – 1000 МЕ (8,3 мг при активности гепарина натрия 120 МЕ/мг), бензокайн – 50 мг.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: вода очищенная, жир твердый (Витепсол (марки Н 15, В 35), Суппосир (марки НА 15, НАС 50)), моноглицериды дистиллированные (Палсгаард 0093).

Внешний вид препарата Нигепан® суппозитории ректальные и содержимое упаковки

Суппозитории ректальные.



Суппозитории торпедообразной формы белого или белого с желтоватым оттенком цвета.
Допускается появление налета на поверхности суппозитория и наличие на срезе воздушного стержня и воронкообразного углубления.
По 5 суппозиториев в контурной ячейковой упаковке, две контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению препарата в пачке.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Условия отпуска из аптек

По рецепту врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

АО «Нижфарм», Россия
ул. Салганская, д. 7, г. Нижний Новгород, 603950

Все претензии потребителей направлять представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения:

АО «Нижфарм», Россия
ул. Салганская, д. 7, г. Нижний Новгород, 603950
Тел.: (831) 278-80-88; факс: (831) 430-72-28
E-mail: med@stada.ru

Листок-вкладыш пересмотрен

