

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

ІХТІОЛ

Склад:

діюча речовина: іхтіол;

1 супозиторій містить іхтіолу 200 мг;

допоміжна речовина: твердий жир.

Лікарська форма. Супозиторії ректальні.

Основні фізико-хімічні властивості: супозиторії темно-бурого кольору із запахом іхтіолу. Допускається поява ледь помітного білого нальоту на поверхні супозиторія.

Фармакотерапевтична група.

Антигемороїдальні засоби для місцевого застосування. Код АТХ С05А Х.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Іхтіол містить приблизно 10,5 % сірки у вигляді органічних сполук, чим зумовлені його антисептичні, протизапальні та знеболювальні властивості. Протизапальна дія пов'язана з пригніченням вивільнення медіаторів запалення. При ректальному застосуванні препарат чинить подразнювальну дію на слизову оболонку прямої кишки, через що рефлекторно підсилюється кровообіг в органах малого таза, що сприяє усуненню запалення у передміхуровій залозі у чоловіків; у яєчниках, маткових трубах, матці – у жінок.

Фармакокінетика.

При ректальному введенні добре всмоктується у прямій кишці. Виводиться з калом.

Клінічні характеристики.

Показання.

У комплексному лікуванні запальних захворювань малого таза (метрит, параметрит, сальпінгіт, аднексит, оофорит), хронічного неспецифічного простатиту та геморою.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до будь-якого з компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Взаємодія препарату у вигляді супозиторіїв з іншими лікарськими засобами не описана.

Особливості застосування.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Препарат можна застосовувати у випадках, коли очікувана користь для матері переважає потенційний ризик для плода (дитини).

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

Дані відсутні.

Спосіб застосування та дози.

Призначати дорослим. Вводити ректально по 1 супозиторію 1-2 рази на добу після очищувальної клізми або після звичайного акту дефекації. Тривалість курсу лікування визначає лікар індивідуально. Зазвичай курс лікування становить 7-14 днів. При рецидиві захворювання курс лікування повторити.

Діти.

Не застосовувати дітям.

Передозування.

Випадки передозування не описані.

Побічні реакції.

Можливі алергічні реакції, включаючи свербіж, шкірні висипи, набряк, почервоніння у місці введення препарату.

Термін придатності.

2 роки.

Умови зберігання.

В оригінальній упаковці при температурі не вище 15 °С.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 5 супозиторіїв у стрипі. По 2 стрипи у пачці з картону.

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Виробник.

ПАТ «Монфарм».

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.

Україна, 19161, Черкаська обл., Уманський р-н, с. Аврамівка, вул. Заводська, 8.