

## **Склад**

*діюча речовина:* беладони екстракт густий (з вмістом суми алкалоїдів беладони в перерахунку на гиосциамін 1,5% - 0,225 мг) - 15 мг;

*допоміжні речовини:* фенол, вода очищена, суміш макроголів (макрогол 1500 - 98%, макрогол 400 - 2%).

## **Лікарська форма**

Супозиторії ректальні.

Супозиторії торпедообразної форми від білого з жовтуватим відтінком до світло-коричневого кольору. Допускається мармуровість і наявність на зрізі повітряного стрижня і воронкоподібного поглиблення.

## **Фармакотерапевтична група**

Спазмолітичний засіб рослинного походження. Код АТС А03ВА04.

## **Фармакодинаміка**

Фармакологічна дія препарату зумовлена комплексом алкалоїдів, що входять до складу екстракту беладони (гиосциамін, скополамін, атропін). Препарат чинить спазмолітичну, болезаспокійливу дію.

## **Фармакокінетика**

Немає даних.

## **Показання**

Геморой, анальні тріщини.

## **Протипоказання**

Підвищена чутливість до компонентів препарату, закритокутова глаукома, гіпертрофія передміхурової залози з порушенням відтоку сечі, обструктивні захворювання шлунково-кишкового тракту, атонія кишечника, активний виразковий коліт, хронічна серцева недостатність в стадії декомпенсації, тахікардія, міастенія, вагітність, період грудного вигодовування, дитячий вік до 18 років.

## **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій**

При одночасному застосуванні з трициклічними антидепресантами можливе посилення м-холіноблокуючих ефектів препарату (сухість у роті, порушення акомодатції, тахікардія, запор і т.д.). При застосуванні з препаратами, що підвищують частоту серцевих скорочень (в тому числі прокаїнамід) - можлива виражена тахікардія. Інгібітори MAO підвищують ризик розвитку побічних ефектів і підсилюють позитивний хроно- і батмотропний ефект; при спільному застосуванні з серцевими глікозидами - посилення позитивного батмотропного ефекту. При одночасному прийомі етанолу (алкоголю) з препаратами беладони (беладони) можливе посилення гальмівної дії на центральну нервову систему (ЦНС).

## **Особливості застосування**

Слід враховувати можливе проникнення алкалоїдів беладони через гематоенцефалічний бар'єр і можливу взаємодію з лікарськими засобами, що впливають на центральну нервову систему.

У терапевтичних дозах алкалоїди беладони надають помірний стимулюючий вплив на центральну нервову систему, у великих дозах - збудливу дію, в токсичних дозах - ажитацію, галюцинації, що змінюються гальмуванням і коматозним станом.

Слід уникати одночасного призначення супозиторіїв з екстрактом беладони і інших препаратів з антихолінергічною активністю, оскільки підвищується ймовірність розвитку побічних ефектів.

Беладони екстракт сприяє зниженню швидкості всмоктування спільно застосовуваних лікарських та інших засобів внаслідок пригнічення моторної функції шлунково-кишкового тракту.

*З обережністю застосовувати пацієнтам з:* вегетативною нейропатією, гіпертиреозом, ішемічною хворобою серця, хронічною серцевою недостатністю, мітральним стенозом, захворюванням нирок, грижою стравохідного отвору діафрагми, рефлюкс-езофагітом, підвищенням температури тіла (ймовірність

розвитку лихоманки і теплового удару внаслідок придушення активності потових залоз) .

### **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами**

В період лікування необхідно дотримуватися обережності при керуванні автотранспортом і заняттях іншими потенційно небезпечними видами діяльності, що потребують підвищеної концентрації уваги, швидкої реакції і хорошого зору.

### **Застосування у період вагітності або годування груддю**

Застосування препарату при вагітності та в період грудного вигодовування протипоказано. У разі необхідності застосування препарату в період лактації грудне вигодовування слід припинити.

### **Спосіб застосування та дози**

Ректально, після очисної клізми або самостійного випорожнення кишечника. По 1 супозиторію 2-3 рази на добу, максимальна добова доза - 10 супозиторіїв. Зазвичай тривалість курсу лікування становить 7-10 днів.

Перед застосуванням супозиторій слід витягти з контурної чарункової упаковки.

### **Передозування**

*Симптоми:* сухість слизової оболонки порожнини рота і носа, спрага, запор, тахікардія, мідріаз, парез акомодатції, запаморочення, світлобоязнь, зниження потовиділення, затримка сечовипускання; в більш важких випадках - психомоторне збудження, судоми, гостра затримка сечовипускання. У разі передозування застосування препарату слід припинити і звернутися до лікаря.

*Лікування:* симптоматична та підтримуюча терапія.

### **Побічні реакції**

Можливі алергічні реакції, сухість у роті, спрага, запор, тахікардія, мідріаз, парез акомодатції, запаморочення, світлобоязнь, затримка сечовипускання.

### **Термін придатності**

2 роки. Не вживати препарат після закінчення терміну придатності.

## **Умови зберігання**

При температурі не вище 25 ° С.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

## **Упаковка**

По 5 супозиторіїв у контурну чарункову упаковку з плівки полівінілхлоридної, ламінованої поліетиленом.

По 2 контурні чарункові упаковки разом з інструкцією для медичного застосування лікарського препарату в пачку з картону.

## **Категорія відпуску**

Без рецепта.

## **Виробник**

АТ «Нижфарм»

## **Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності**

АТ «Нижфарм», Росія  
603950, г. Нижний Новгород,  
вул. САЛГАНСЬКИЙ, д. 7  
Тел .: (831) 278-80-88; факс: (831) 430-72-28  
E-mail: med@stada.ru

## **Джерело інструкції**

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).