

Состав

действующие вещества: гепарин натрия, преднизолона ацетат, полидоканол;

1 суппозиторий содержит гепарина натрия 120 МЕ преднизолона ацетата 1,675 мг полидоканола 30 мг

вспомогательные вещества: триглицериды средней цепи, кремния диоксид коллоидный, твердый жир, глицеролтристеарат.

Лекарственная форма

Суппозитории ректальные.

Основные физико-химические свойства: белого цвета суппозитории конической формы.

Фармакотерапевтическая группа

Средства для лечения геморроя и анальных трещин для местного применения.
Код АТХ C05A X03.

Фармакодинамика

Проктозан НЕО обеспечивает эффективное лечение характерных симптомов и последствий геморроя. Препарат быстро устраняет воспаление в аноректальной области, а также сопутствующие ощущения, такие как зуд, жжение, покалывание, боль и ощущение влажности.

Проктозан НЕО, благодаря чистому гепарина, предотвращает тромбообразование в геморроидальных сплетениях.

Преднизолон оказывает противовоспалительное и противоаллергическое действие.

Полидоканол оказывает местное обезболивающее действие и устраняет зуд.

Фармакокинетика

После местного применения гепарина в относительно низких концентрациях обнаруживается в кровотоке, не оказывает системного действия. В крови связывается с белками плазмы (95%). Метаболизируется в печени (частично ферментом печеночная гепариназа) и в ретикулоэндотелиальной системе.

Выводится почками. В моче обнаруживается от 20% до 50% препарата в неизмененном виде. Период полувыведения зависит от дозы (увеличивается с увеличением дозы).

Преднизолон содержится в препарате и всасывается в малых количествах, недостаточны для системного действия.

Полидоканол оказывает исключительно местное действие.

Показания

Для симптоматического лечения геморроя и зуда в перианальной области в течение короткого периода времени.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата инфекции в перианальной области; склонность к кровотечениям; специфические поражения кожи (например, сифилис); генитальный герпес другие вирусные инфекции; вторичные инфекции кожи при отсутствии соответствующей антибиотикотерапии.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Проктозан НЕО не рекомендуется применять вместе с другими лекарственными средствами для ректального применения.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами

Проктозан НЕО суппозитории ректальные не влияет на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами.

Применение в период беременности или кормления грудью

Препарат не следует применять в I триместре беременности. Рекомендуется осторожность при применении на поздних сроках беременности (II - III триместр).

В период кормления грудью препарат можно применять после консультации с врачом.

Способ применения и дозы

Применять местно.

Суппозитории вводить 1 раз в сутки после дефекации в прямую кишку. При выраженных симптомах можно вводить по 1 суппозиторию 2-3 раза только в течение первых суток лечения.

Продолжительность терапии не должна превышать 7 дней. В случае отсутствия улучшения необходимо изучить причины, которые привели к возникновению симптомов.

Дети

Клинический опыт применения препарата у детей отсутствует.

Передозировка

При местном применении препарата, в системном кровообращении можно обнаружить в относительно низких концентрациях, не следует ожидать каких-либо токсических эффектов.

Побочные реакции

Обычно препарат переносится хорошо, только в редких случаях могут возникнуть реакции повышенной чувствительности и местного раздражения кожи (существует небольшая возможность аллергических реакций на полидоканол).

Длительное применение может привести к замедленному заживлению ран и трещин и системного действия преднизолона.

Срок годности

3 года.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 ° C в оригинальной упаковке (для защиты от света и влаги). Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка

По 5 суппозиторий в блистерах; по 2 блистера в картонной коробке.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

«Хемофарм» АД.

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Белградский путь б / н, 26300, г. Вршац, Республика Сербия.

Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).