

Состав

действующее вещество: бензокаин;

1 г мази содержит бензокаина 200 мг;

вспомогательные вещества: масло минеральное легкое, парафин белый мягкий, пропиленгликоль, метилпарабен (E 218), пропилпарабен (E 216), сорбитанстеарат.

Лекарственная форма

Мазь ректальная.

Основные физико-химические свойства: мазь от белого до желтоватого цвета без посторонних включений.

Фармакотерапевтическая группа

Средства для лечения геморроя и анальных трещин для местного применения. Местноанестезирующие средства. Код АТХ C05A D03.

Фармакодинамика

Бензокаин обратимо стабилизирует мембрану нейрона, снижает ее проницаемость для ионов натрия. Деполаризация мембраны нейрона подавляется, и таким образом блокирует возникновение и проведение нервных импульсов. Таким образом бензокаин оказывает выраженное местное обезболивающее действие.

Фармакокинетика

Препарат для местного применения. Бензокаин, входящий в его состав, выделяется в составе слизи или в крайне незначительных количествах почками.

Показания

Внешний и внутренний геморрой, эрозии, трещины, заболевания прямой кишки, которые сопровождаются выраженным болевым синдромом, зудом, жжением в аноректальной области; послеоперационный период у пациентов, перенесших проктологические операции; для обезболивания при проведении диагностических манипуляций.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, включая вспомогательные вещества, к другим амидным местноанестезирующим средствам, тромбоэмболическая болезнь, гранулоцитопения.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Не рекомендуется без строгих медицинских показаний и контроля врача применять препарат на фоне регулярного приема ингибиторов МАО, антидепрессантов и гипотензивных средств через теоретическую возможность уменьшения эффекта ингибиторов МАО или усиления эффекта гипотензивных средств вследствие взаимодействия с бензокаином в случае существенного превышения рекомендованных доз и длительности приема .

При местном применении препарата Релиф® Адванс, мази ректальной в области заднего прохода вспомогательное вещество парафин белый мягкий может уменьшить прочность и безопасность латексных презервативов, используемых одновременно с препаратом (с целью предупреждения беременности и / или уменьшения вероятности инфицирования заболеваниями, передающимися половым путем или вирусом иммунодефицита человека).

Особенности применения

В случае обильных кровянистых выделений из заднего прохода или при наличии симптомов заболевания в течение 7 дней лечения или ухудшении состояния необходимо дополнительно проконсультироваться с проктологом.

Применять с осторожностью по назначению врача при таких состояниях: выраженная артериальная гипертензия, тяжелые нарушения сердечного ритма, клинически выраженный тиреотоксикоз, нарушение мочеиспускания.

В случае отсутствия других указаний врача не превышать рекомендуемую суточную дозу для сведения к минимуму системных побочных реакций. Не рекомендуется наносить на поврежденную кожу, это может способствовать возникновению системной абсорбции.

При кровотечении из заднего прохода нужно в кратчайшие сроки обратиться к врачу.

Имеются сообщения, что назначение средств, которые содержат бензокаин, может вызвать метгемоглобинемию. Такие симптомы, как цианоз кожи, губ и ногтевых ложе, головная боль, головокружение, одышка (затрудненное дыхание), слабость, тахикардия, могут наблюдаться во время лечения, могут указывать на метгемоглобинемию, что потенциально угрожает жизни и требует безотлагательного медицинского вмешательства.

Пропиленгликоль может вызвать раздражение кожи. Метилпарабен и пропилпарабен могут вызывать аллергические реакции (возможно, замедленные).

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

Не наблюдалось влияния на способность управлять автотранспортом или другими механизмами.

Применение в период беременности или кормления грудью

В период беременности препарат применять только в случае крайней необходимости после взвешенной оценки врачом соотношения польза для матери / риск для плода или ребенка.

В период кормления грудью следует принять решение о прекращении грудного вскармливания или отказа от применения лекарственного средства, принимая во внимание важность приема препарата для матери.

Способ применения и дозы

Взрослым и детям старше 12 лет препарат применять после проведения гигиенических процедур. Снять с аппликатора защитный колпачок. Прикрепить аппликатор к тюбику и выдавить небольшое количество мази для смазывания аппликатора. Мазь осторожно наносится через аппликатор на пораженные участки снаружи или внутри заднего прохода до 4 раз в день, особенно вечером, утром или после каждого опорожнения кишечника в течение 7-10 дней.

После каждого использования тщательно промыть аппликатор и поместить его в защитный колпачок.

Не применять, если защитное покрытие отсутствует или повреждено.

Дети

Эффективность и безопасность применения препарата Релиф® Адванс детям до 12 лет не изучали. Данные отсутствуют.

Передозировка

Симптомы передозировки могут быть связаны с фармакологическими эффектами бензокаина. Его системная абсорбция при передозировке может проявляться сонливостью, беспокойством, нарушением сердечного ритма, возбуждением, в тяжелых случаях могут возникать судороги, кома, уменьшение частоты дыхания или дыхательная недостаточность. Имеются сообщения, что назначение продуктов, содержащих бензокаин, может вызвать метгемоглобинемию. Такие симптомы как цианоз кожи, губ и ногтевых ложе, головная боль, головокружение, одышка (затрудненное дыхание), слабость, тахикардия, могут наблюдаться во время лечения, могут указывать на метгемоглобинемию, что потенциально угрожает жизни и требует безотлагательного медицинского вмешательства.

В случаях существенного превышения рекомендованных разовых и суточных доз масла печени акулы может наблюдаться склонность к ускоренному свертыванию крови.

Неотложная помощь при передозировке и развитии метгемоглобинемии заключается во внутривенном введении метиленового синего. Остальные симптомы передозировки требует отмены препарата и симптоматического лечения.

Побочные реакции

Со стороны крови и лимфатической системы. При применении препарата возможна метгемоглобинемию (цианоз кожи, губ и ногтевых ложе, головная боль, головокружение, одышка, слабость, тахикардия).

Общие нарушения и изменения в месте применения: аллергические реакции, включая гиперемию, кожные высыпания, зуд, боль в месте применения, изменения в месте введения (раздражение, отек).

Со стороны кожи и подкожной клетчатки: аллергический дерматит, контактный дерматит.

Срок годности

2 года.

Раскрытие тубы и начало использования препарата не влияет на срок годности при условии плотного закрытия ее колпачком каждый раз после применения. Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения

Хранить в недоступном для детей месте при температуре не выше 25 ° С.

Упаковка

По 28,4 г мази в тубе. Туба помещена в картонную коробку. В каждой упаковке содержится аппликатор в виде трубки с отверстиями для ввода мази и инструкция по применению препарата.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

Фамар А.В.Е. Авлон Планта / Famar A.V.E. Avlon Plant.

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

49 км Национальной трассы Афины-Ламия, Авлон Аттика, 19011, Греция / 49th km National Road Athens-Lamia, Avlona Attiki, 19011, Greece.

Источник инструкции

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