

СОГЛАСОВАНО  
Министерством здравоохранения  
Республики Беларусь  
Регистрационное удостоверение  
№ НД РБ

**РЕЛИФ® УЛЬТРА (RELIEF® ULTRA)**  
**суппозитории ректальные**  
**Листок-вкладыш (для пациентов)**

6131 - 2017

**Международное непатентованное название**

Отсутствует

**Торговое название**

Релиф Ультра.

**Лекарственная форма**

Суппозитории ректальные.

**Описание**

Непрозрачный суппозиторий белого или светло-желтого цвета в форме торпеды.

**Состав**

Действующие вещества (1 суппозиторий содержит):

гидрокортизона ацетат 10 мг, цинка сульфат моногидрат 11 мг.

Вспомогательные вещества: масло какао, кальция гидрофосфат безводный, магния стеарат (E572), метилпарагидроксибензоат (E218), пропилпарагидроксибензоат (E216).

**Фармакотерапевтическая группа**

Средства для лечения геморроя и анальных трещин для наружного применения. Код АТС: C05AA.

**Фармакологические свойства**

Гидрокортизона ацетат – обладает противовоспалительным, противоаллергическим, противоотечным действием, уменьшает интенсивность зуда.

Цинка сульфат моногидрат – способствует заживлению ран и эрозий.

**Показания к применению**

В качестве симптоматического средства в комплексной терапии неосложненного геморроя, анальных трещин и эрозий, проктита.

**Способ применения и дозы**

Препарат применять после проведения гигиенических процедур.

Теплой водой предварительно обмыть кожу вокруг заднего прохода, очистить пораженный участок с помощью увлажненной мягкой салфетки, осторожно просушить его туалетной бумагой или мягкой тканью. Перед введением суппозитория необходимо снять с него защитную пластиковую оболочку. Вводить в прямую кишку по одному суппозиторию до 4 раз в день (утром, на ночь и после каждого опорожнения кишечника).

Продолжительность лечения – до 7 дней.

**Побочные действия**

Возможны аллергические реакции (гиперемия, отечность, зуд), сухость слизистых оболочек.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в листке-вкладыше, необходимо прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу. **УД РБ**

### **Противопоказания**

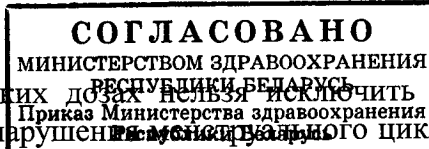
Повышенная индивидуальная чувствительность к ингредиентам препарата, бактериальная, грибковая, вирусная инфекция в зоне введения препарата, новообразования аноректальной зоны, туберкулез, синдром Иценко-Кушинга, тяжелые формы сахарного диабета, гипернатриемия, тромбоз, тромбоэмболия (в том числе ранее перенесенная), беременность и лактация.

6131 - 2017

### **Передозировка**

При длительном применении препарата в высоких дозах нельзя исключить риск развития системных эффектов гидрокортизона, таких как нарушение менструального цикла, повышение артериального давления, мышечная слабость, бессонница, повышение уровня сахара в крови, гипернатриемия, синдром Иценко-Кушинга, угнетение иммунной системы, эрозии и язвы желудочно-кишечного тракта, остеопороз.

При появлении симптомов передозировки необходимо прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу. Лечение симптоматическое.



### **Меры предосторожности**

При тяжелых формах гипертонической болезни, нарушениях сердечного ритма, иммунодефицитных состояниях, остеопорозе, сахарном диабете и другой эндокринной патологии, применение препарата допустимо только по строгим медицинским показаниям, если ожидаемый терапевтический эффект превышает потенциальный риск побочного действия или осложнений основного заболевания.

Не использовать суппозиторий в случаях повреждения или отсутствия защитной пластиковой оболочки.

Избегать попадания в глаза. Наличие гидрокортизона в составе препарата представляет собой риск возникновения таких эффектов как нечеткое зрение и центральная серозная хориоретинопатия.

В случае обильных кровянистых выделений из заднего прохода или отсутствия терапевтического эффекта при применении препарата необходимо обратиться к врачу.

В связи с содержанием метилпарагидроксибензоата и пропилпарагидроксибензоата может вызывать аллергические реакции, включая реакции замедленного типа.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Соблюдать осторожность при одновременном приеме препаратов, снижающих уровень сахара в крови, антикоагулянтов, барбитуратов, мочегонных и сердечных гликозидов.

В случае одновременного приема других лекарственных средств необходимо проконсультироваться с врачом.

### **Применение у детей**

Лекарственное средство не рекомендовано для применения у детей до 12 лет.

### **Беременность и лактация**

Лекарственное средство противопоказано для применения женщинам в период беременности и кормления грудью.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами**

Не оказывает влияния на способность вождения автомобиля и управления механизмами.

**Условия хранения**

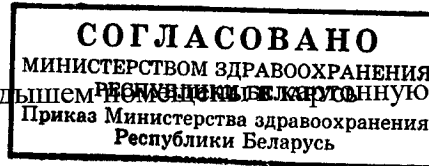
При температуре не выше 25 °С, в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

2 года. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Упаковка**

2 стрипа по 6 суппозиторияев вместе с листком-вкладышем помещены в картонную коробку.

**Условия отпуска**

Без рецепта.

**Название фирмы-заявителя/производителя, адрес**

Байер Консьюмер Кэр АГ,  
Петер Мериан-Штрассе 84, 4052 Базель, Швейцария

Иституту де Ангели С.р.л.,  
50066 Реггелло (Флоренция), Лок. Прулли 103/с, Италия