



## Листок-вкладыш – информация для пациента

### Проктовен

**150 мг + 50 мг + 100 мг, суппозитории ректальные  
бензокаин + декспантенол + диосмин**

**Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.**

- Всегда применяйте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача, или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, вам следует обратиться к врачу.

### Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Проктовен, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Проктовен.
3. Применение препарата Проктовен.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Проктовен.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

#### **1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ ПРОКТОВЕН И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ**

Проктовен – комбинированный препарат для лечения геморроя и анальных трещин. Проктовен содержит в своем составе три активных вещества – бензокаин, диосмин, декспантенол.

Если улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

#### **2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА ПРОКТОВЕНА**

**Не применяйте препарат Проктовен, если у вас**

- аллергия на бензокаин, диосмин, декспантенол и/или любые другие компоненты препарата перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- была ранее аллергия на другие местные анестетики (например, лидокаин);
- детский и подростковый возраст до 18 лет;
- беременность;
- период лактации;



- тяжелые нарушения функции печени;
- тяжелые нарушения функции почек;
- тяжелые сердечно-сосудистые заболевания;
- тяжелые заболевания дыхательной системы;
- острая закупорка кровеносного сосуда тромбом (тромбоэмболия), в том числе ранее перенесенная;
- низкий уровень некоторых видов лейкоцитов в крови (гранулоцитопения);
- онкологические заболевания.

### **Особые указания и меры предосторожности**

Перед применением препарата Проктовен проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

При кровавистых выделениях из заднего прохода, ухудшении состояния или при отсутствии эффекта в течение 7 дней, прекратите применение препарата и обратитесь за консультацией к врачу. Проведение проктологического исследования и пересмотр тактики лечения необходимы, если симптомы геморроя не исчезают после кратковременной терапии.

При применении лекарственных средств, содержащих бензокаин, получены сообщения о развитии метгемоглобинемии (синюшная окраска кожи, губ, ногтевых пластин, головная боль, головокружение, тахикардия, общая слабость, нарушения дыхания), которая может привести к летальному исходу и требует неотложной медицинской помощи. Риск развития метгемоглобинемии выше у детей младшего возраста, пожилых людей, пациентов с наследственными расстройствами (недостаточность ферментов глюкоза-6-фосфодиэстеразы, пируваткиназы, NADH-метгемоглобинредуктазы), заболеваниями сердца, заболеваниями дыхательных путей (бронхиальная астма, бронхит, эмфизема легких), в случае курения.

При длительном применении препарата необходим контроль показателей крови.

Пациентам с артериальной гипертензией, нарушениями сердечного ритма, гипертиреозом, нарушениями мочеиспускания (например, в случае гиперплазии предстательной железы) лекарственный препарат можно применять после консультации врача.

### **Дети и подростки**

Не применяйте препарат у детей в возрасте от 0 до 18 лет, поскольку безопасность и эффективность применения у детей и подростков не установлены.

### **Другие препараты и препарат Проктовен**

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты, в том числе, препараты, отпускаемые без рецепта.

Исследований взаимодействия препарата с другими лекарственными средствами не проводилось.

Ингибиторы холинэстеразы тормозят метаболизм бензокаина. Бензокаин снижает противомикробную активность сульфаниламидов.

### **Препарат Проктовен с пищей, напитками и алкоголем**

Не взаимодействует.

### **Беременность и грудное вскармливание**

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что можете быть беременны, или планируете беременность, перед началом применения препарата Проктовен проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Препарат противопоказан при беременности и в период кормления грудью.

### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Проктовен не влияет на способность управлять транспортным средством или работать с механизмами.

## **3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ПРОКТОВЕН**

Всегда применяйте данный препарат в полном соответствии с данным листком или рекомендациями лечащего врача, работника аптеки. При появлении сомнений

посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

**Рекомендуемая доза**

По 1 суппозиторию 2 раза в сутки до исчезновения острых клинических симптомов. После улучшения клинической картины переходят на введение 1 суппозитория 1 раз в сутки.

**Путь и способ введения**

Препарат вводят в прямую кишку. Препарат применять после проведения гигиенических процедур. Теплой водой предварительно обмыть кожу вокруг заднего прохода или очистить с помощью увлажненной мягкой салфетки, осторожно просушить туалетной бумагой или мягкой тканью. Перед введением суппозитория необходимо снять с него защитную пластиковую оболочку. Для получения максимального терапевтического эффекта рекомендуется применять препарат после дефекации.

**Продолжительность терапии**

Длительность курса лечения определяет лечащий врач.

**Если вы применили препарат Проктовен больше, чем следовало**

Применяйте препарат Проктовен в соответствии с рекомендациями лечащего врача или в дозах, указанных в листке-вкладыше к препарату.

**Симптомы**

В случае значительного превышения рекомендуемых доз может наблюдаться склонность к образованию тромбов, сонливость, беспокойство, возбуждение, в тяжелых случаях – судороги.

При передозировке лекарственных препаратов, содержащих бензокаин, увеличивается риск развития метгемоглобинемии (синюшная окраска кожи, губ, ногтевых пластин, головная боль, головокружение, учащенное сердцебиение, общая слабость, нарушения дыхания), которая может привести к летальному исходу и требует неотложной медицинской помощи. В случае появления указанных симптомов необходимо немедленно обратиться в приемное отделение больницы.

**Неотложные мероприятия**

Лечение симптоматическое.

В случае случайного проглатывания препарата промойте желудок и примите энтеросорбенты.

*В случае появления симптомов передозировки прекратите применение лекарственного препарата и обратитесь к врачу!*

**Если вы забыли применить Проктовен**

Не применяйте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

При наличии вопросов по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

**4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ**

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Проктовен может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

**При приеме препарата могут возникать следующие нежелательные реакции:**

**Нечасто** (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000);

- аллергические реакции – локальный зуд, отек, крапивница, сыпь.
- зуд, жжение в заднем проходе.

**Редко** (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000):

- тошнота, рвота, запор, диарея;
- головокружение, головная боль, нарушение внимания.

**Частота неизвестна** (не может быть установлена на основании имеющихся данных):

- метгемоглобинемия (синюшная окраска кожи, губ, ногтевых пластин, головная боль, головокружение, тахикардия, общая слабость, нарушения дыхания);
- контактный дерматит, чувство онемения в заднем проходе.

**Сообщение о нежелательных реакциях**



Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через систему сообщений государств-членов Евразийского экономического союза.

Контактные данные для сообщений о нежелательных реакциях:

Республика Беларусь

Адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Тел.: +375 (17) 242-00-29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <https://www.rceth.by>

НД РБ

2863Б-2025

Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

## 5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА ПРОКТОВЕН

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

### Условия хранения:

Храните препарат при температуре не выше 25°C.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

## 6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

### Препарат Проктовен содержит:

Действующими веществами препарата являются бензокаин, декспантенол, диосмин.

Один суппозиторий содержит бензокаин 150 мг, декспантенол 50 мг, диосмин 100 мг.

Вспомогательными веществами являются: кукурузный крахмал, макрогола цетостеариловый эфир, жир твердый.

### Внешний вид препарата Проктовен и содержимое упаковки

Суппозитории торпедовидной формы светло-коричневого цвета. Допускается мраморность, вкрапления от светло-коричневого до темно-коричневого цвета и наличие воронкообразного углубления.

По 5 или 7 суппозитория в контурной ячейковой упаковке из полимерных материалов ПВХ/ПЭ. Две контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению (листочком-вкладышем) помещают в пачку из картона.

### Отпуск из аптек

Лекарственный препарат Проктовен отпускается без рецепта врача.

### Держатель регистрационного удостоверения и производитель:

ООО «Рубикон», Республика Беларусь,

210002, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б

тел./факс: +375 (212) 36-37-06, тел.: +375 (212) 36-47-77

e-mail: [secretar@rubikon.by](mailto:secretar@rubikon.by)

Данный листок-вкладыш пересмотрен:

10.2025

