

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению лекарственного препарата

ПОСТЕРИЗАН®

Регистрационный номер: П N012331/02

Торговое наименование: Постеризан®

Международное непатентованное или группировочное наименование: ~

Лекарственная форма: суппозитории ректальные

Состав

в одном суппозитории содержится:

Действующее вещество: Стандартизованная суспензия культуры бактерий *E. coli* (6,60 x 10⁸ инактивированных микробных клеток) - 387,10 мг;

Вспомогательные вещества: фенол (сжиженный)* 6,60** мг, макрогола глицерилгидроксистеарат 9,68 мг, жир твердый 1603,22 мг.

* в составе стандартизованной суспензии культуры бактерий *E. coli*

** соответствует содержанию твердого фенола 6,0 мг

Описание

Торпедовидные суппозитории от белого до бежевого цвета с характерным запахом фенола. На продольном срезе – однородные, не содержащие посторонних вкраплений, допускается наличие воздушного стержня или воронкообразного углубления.

Фармакотерапевтическая группа: геморроя средство лечения.

Код АТХ: C05AX

Фармакологические свойства

Антигены клеточных стенок и продукты метаболизма кишечной палочки при контакте со слизистой прямой кишки и кожей аногенитальной области повышают местную резистентность тканей к воздействию патогенной микрофлоры. Препарат стимулирует Т-лимфоцитарную систему клеточного иммунитета, увеличивает фагоцитарную активность лейкоцитов и клеток ретикулоэндотелиальной системы, неспецифические факторы иммунитета, уменьшает экссудацию сосудов при воспалении, нормализует проницаемость и тонус кровеносных сосудов, стимулирует регенерацию поврежденных тканей.

Показания к применению

Постеризан суппозитории ректальные назначают взрослым (с 18 лет) при следующих заболеваниях: анальный зуд, выделения и жжение в анальной области вследствие геморроидальных заболеваний.

Противопоказания

Гиперчувствительность к действующему веществу или другим компонентам препарата, детский возраст до 18 лет.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Данные по применению препарата беременными и кормящими женщинами отсутствуют. В качестве меры предосторожности перед применением препарата необходимо проконсультироваться с врачом.

Способ применения и дозы

Вводят в анальный проход по одному суппозиторию утром и вечером по возможности после дефекации. Рекомендуемая суточная доза - 2 суппозитория. Возможно комбинированное использование Постеризан® суппозитория ректальных и Постеризан® мази для ректального и наружного применения.

Курс лечения составляет 2-3 недели.

Побочное действие

Нежелательные реакции (НР) классифицируются в соответствии с частотой их возникновения: очень часто ($\geq 1/10$), часто ($\geq 1/100$, но $< 1/10$), нечасто ($\geq 1/1\ 000$, но $< 1/100$), редко ($\geq 1/10\ 000$, но $< 1/1\ 000$), очень редко ($< 1/10\ 000$):

Классификация по органам и системам	Часто ($\geq 1/100 < 1/10$)	Нечасто ($\geq 1/1\ 000 < 1/100$)
Общие расстройства и нарушения в месте введения	местные реакции гиперчувствительности (например, зуд и жжение)	аллергический контактный дерматит (вследствие повышенной чувствительности к консерванту фенолу)

Передозировка

О случаях передозировки не сообщалось.

При случайном проглатывании (у детей) могут возникнуть желудочно-кишечные симптомы (боль в животе, тошнота).

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Не выявлены.

Особые указания

Содержит макрогола глицерилгидроксистеарат. Может вызывать кожные реакции.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и механизмами

Постеризан не влияет на способность к вождению автотранспорта и выполнению работ, требующих повышенной скорости психомоторных реакций.

Форма выпуска

Суппозитории ректальные.

По 5 суппозитория в стрип из алюминиевой фольги. По 2 стрипа вместе с инструкцией по применению в картонную пачку.

Условия хранения

При температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Транспортирование

При температуре от 0 °С до 25 °С.

Срок годности

3 года.

Не применять после истечения срока годности, указанного на упаковке!

Условия отпуска

Без рецепта.

Производитель

Др. Каде Фармацевтическая Фабрика ГмбХ,

Германия, 12277 Берлин, Ригиштрассе, 2

Тел. +49 30 7208 2 0

Факс +49 30 7208 2 200

Организация, принимающая претензии

ООО «Ацино Рус»

129110, Москва, проспект Олимпийский,
дом 16, строение 5, этаж 5, помещение I

Телефон: +7 (495) 502-92-47

Е-Mail: info_rus@acino.swiss,

safety_rus@acino.swiss