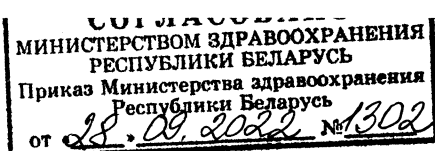


8223 - 2016



Листок-вкладыш: информация для потребителя

Натальсид® 250 мг суппозитории ректальные
Действующее вещество: натрия алгинат

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

- Всегда применяйте препарат в точности с данным листком или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните этот 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, через 7 дней вам следует обратиться к врачу.

Содержание данного листка:

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

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ НАТАЛЬСИД®, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ
Действующее вещество препарата – натрия алгинат – природный полисахарид, получаемый из бурых морских водорослей. Натальсид® оказывает выраженное гемостатическое (кровоостанавливающее), противовоспалительное и репаративное (восстанавливающее) действие.

Показания к применению

Хронические анальные трещины в стадии эпителизации, хронический кровоточащий геморрой, проктосигмоидит и воспалительные явления в прямой кишке в послеоперационном периоде.

Если улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение через 7 дней, необходимо обратиться к врачу.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА НАТАЛЬСИД®

Не применяйте препарат Натальсид®:

- если у вас аллергия на натрия алгинат или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша),
- у детей в возрасте до 14 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Натальсид® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Дети и подростки

Препарат показан к применению у детей старше 14 лет.

8223 - 2016

Другие препараты и препарат Натальсид®

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты.

Клинически значимых лекарственных взаимодействий отмечено не было.

Беременность и грудное вскармливание

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

Препарат Натальсид® не противопоказан при беременности и в период грудного вскармливания.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Применение препарата не оказывает влияния на способность к управлению транспортными средствами, работе с механизмами.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА НАТАЛЬСИД®

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

Рекомендуемая доза

Взрослым и детям старше 14 лет - по 1 суппозиторию 2 раза в сутки.

Длительность курса лечения препаратом Натальсид® составляет 7-14 дней.

Способ применения

Ректально. Перед применением суппозиторий освобождают от контурной упаковки.

Суппозиторий вводят в прямую кишку после самопроизвольного опорожнения кишечника или очистительной клизмы.

Если вы применили препарата Натальсид® больше, чем следовало

Случаи передозировки неизвестны.

При применении препарата в соответствии с данным листком передозировка маловероятна.

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

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

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

Препарат может вызвать другие, нежели указанные ниже нежелательные реакции.

Частота нижеперечисленных возможных нежелательных реакций является *неизвестной* (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно):

– аллергические реакции.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникли 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 данном листке-вкладыше. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА НАТАЛЬСИД®

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

8223 - 2016

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке и контурной ячейковой упаковке после слов «Годен до». Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить при температуре не выше 25 °С.

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

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Натальсид® содержит

Действующим веществом является натрия алгинат.

Один суппозиторий содержит 250 мг натрия алгината.

Прочим ингредиентом (вспомогательным веществом) является жир твердый (Витепсол (марки Н 15, W 35), Суппосир (марки NA 15, NAS 50)).

Внешний вид препарата Натальсид® и содержимое упаковки

Суппозитории торпедообразной формы белого с коричневатым оттенком, или светло-коричневого, или светло-серого с коричневатым оттенком цвета, допускается появление белого налета на поверхности суппозитория и наличие на срезе воздушного стержня и воронкообразного углубления.

5 суппозитория в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной, ламинированной полиэтиленом.

Две контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Условия отпуска из аптек

Отпускают без рецепта врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

АО «Нижфарм», Россия

ул. Салганская, д. 7, г. Нижний Новгород, 603950

Тел.: (831) 278-80-88, факс: (831) 430-72-28

E-mail: med@stada.ru

Все претензии потребителей направлять представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения:

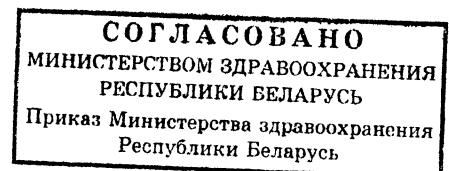
Претензии потребителей направлять по адресу:

АО «Нижфарм», Россия

ул. Салганская, д. 7, г. Нижний Новгород, 603950

Тел.: (831) 278-80-88; факс: (831) 430-72-28

E-mail: med@stada.ru



Листок-вкладыш пересмотрен