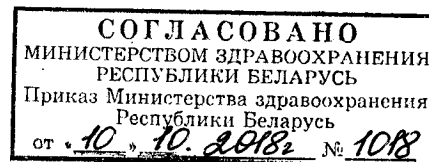


НД РБ
976 - 2016



ИНСТРУКЦИЯ
по применению лекарственного препарата
для медицинского применения

АТРИКАН 250

Регистрационный номер: XXXXXXXX

Торговое название: Атрикан 250

МНН: тенонитрозол (tenonitrozole)

Лекарственная форма: капсулы кишечнорастворимые

Состав

1 капсула содержит:

Действующее вещество:

Тенонитрозол 250,0 мг

Вспомогательные вещества:

Арахиса масло, соевых бобов масло гидрогенизированное, лецитин соевый.

Состав оболочки капсулы:

Желатин, сорбитола и сорбитанов раствор,
титана диоксид (E171), краситель железа оксид желтый (E 172), глицерол.

Напыление на оболочку капсулы:

Акрил-из (метакриловой кислоты сополимер, тальк, кремния диоксид коллоидный, натрия гидрокарбонат, натрия лаурилсульфат), триацетин.

Описание

Мягкие овальные капсулы от желтого до желто-коричневого цвета, содержащие маслянистую однородную серо - коричневую массу со слабым характерным запахом.

Фармакотерапевтическая группа

Противопротозойное средство.

Код АТХ: P01AX08

Фармакологические свойства

Противопротозойное средство, активен в отношении трихомонад. 976 - 2016
Оказывает также антиалкогольное (дисульфирамоподобное) действие.

Фармакокинетика

Хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте. Медленно выводится, что позволяет поддерживать в крови трихомонацидную концентрацию в течение многих часов.

Показания для применения

Трихомониаз мочеполовой системы.

Противопоказания для применения

Повышенная чувствительность к тенонитрозолу и другим компонентам препарата, острая и хроническая печеночная недостаточность, детский возраст.

Беременность и грудное вскармливание

Применение препарата в период беременности возможно в том случае, когда предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода. Препарат выделяется с грудным молоком, поэтому при необходимости назначения препарата в период лактации следует прекратить грудное вскармливание.

Способ применения и дозы

Для приема внутрь.

По одной капсуле 2 раза в день (утром и вечером) во время еды в течение 4 дней. Не рекомендуется превышать указанную суточную дозу.

В случае пропуска в приеме одной или нескольких доз возобновите прием препарата в обычной дозе.

Побочное действие

Со стороны желудочно-кишечного тракта иногда: тошнота, чувство тяжести в эпигастрии, потеря аппетита. Аллергические реакции: крапивница, кожные высыпания, зуд.

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка

Нет данных.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Несовместим с лекарственными препаратами, содержащими этанол.

НД РБ

976 - 2016

Особые указания

Во время лечения избегать употребления алкоголя и лекарственных средств, содержащих этанол. Имеется определенный риск у больных злоупотребляющих алкоголем, особенно при превышении рекомендуемой дозировки. Нельзя назначать препарат лицам, не способным воздержаться от приема алкоголя на время лечения.

Необходимо проведение одновременного лечения половых партнеров.

Не носить контактные линзы во время лечения (возможно проникновение препарата в глазную жидкость).

Возможно, окрашивание склер и мочи в желтый цвет.

В случае изменения количества лейкоцитов крови на фоне приема других лекарственных препаратов, обратитесь к врачу.

Препарат используют для лечения трихомониаза только у взрослых.

Во время курса лечения трихомониаза следует избегать половых контактов.

Влияние на способность управлять транспортными средствами

Нет данных об отрицательном влиянии препарата на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами.

Форма выпуска

Капсулы кишечнорастворимые 250 мг.

8 капсул в ПВХ/ алюминированном блистере.

1 блистер с инструкцией по применению в картонной пачке.

Срок годности

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

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:
Лаборатория Иннотек Интернациональ
22, авеню Аристид Бриан, 94110 Аркей, Франция

НД РБ

976 - 2016

Производственные площадки

Производство готовой лекарственной формы:
Свисс Капс АГ,
Хузенштрассе 35, 9533 Кирхберг, Швейцария.

Фасовка, упаковка, выпускающий контроль качества:
Иннотера Шузи
Рю Рене Шантеро, Шузи-сюр-Сис, Валуар-сюр-Сис, 41150, Франция

Претензии потребителей направлять по адресу:
ООО «ИННОТЕК»
127051, г. Москва, ул. Петровка, д.20/1
тел.: (495) 775-41-12, факс: (495) 287-87-68
e-mail: innotech@innotech.ru
www.innotech.ru

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь