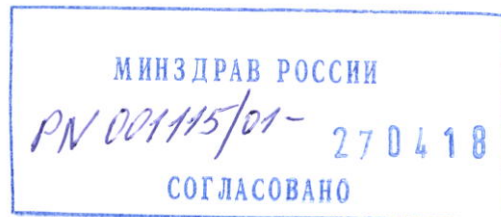


ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

НАТАЛЬСИД®



Регистрационный номер:

Торговое наименование: Натальсид®

Международное непатентованное или группировочное наименование: Натрия алгинат

Лекарственная форма: суппозитории ректальные

Состав:

Один суппозиторий содержит:

действующее вещество: натрия алгинат (натрия альгинат) – 250 мг;

вспомогательные вещества: жир твердый (Витепсол (марки Н 15, W 35), Суппосир (марки НА 15, NAS 50)).

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

Фармакотерапевтическая группа: Гемостатическое средство для местного применения

Код АТХ: B02BC

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Действующее вещество препарата – натрия алгинат – природный полисахарид, получаемый из бурых морских водорослей. Оказывает выраженное гемостатическое, противовоспалительное и репаративное действие.

Фармакокинетика

Не описана.

Показания к применению

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

Противопоказания

Гиперчувствительность к компонентам препарата. Детский возраст (до 14 лет).

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

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

Способ применения и дозы

Ректально. Перед применением суппозиторий освобождают от контурной упаковки.

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

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

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

Побочное действие

Возможны аллергические реакции.

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

Случаи передозировки неизвестны.

При применении препарата в соответствии с инструкцией по применению передозировка маловероятна.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Клинически значимых лекарственных взаимодействий отмечено не было.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и механизмами

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

Форма выпуска

Суппозитории ректальные 250 мг.

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

Две контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению лекарственного препарата в пачку из картона.

Условия хранения

При температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года. Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Производитель/организация, принимающая претензии

АО «Нижфарм», Россия

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

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

E-mail: med@stada.ru

По доверенности АО «Нижфарм»



Е.А. Агафонова