



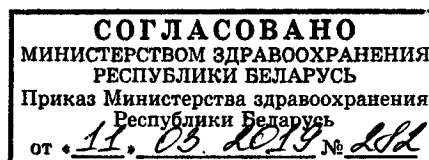
**Инструкция по медицинскому применению**  
для специалистов  
**РЕЛИФ® УЛЬТРА (RELIEF® ULTRA)**

**Международное непатентованное название**

Отсутствует

**Торговое название**

Релиф Ультра

**Общая характеристика:****Физико-химические свойства:**

Непрозрачный суппозиторий белого или светло-желтого цвета в форме торпеды.

**Состав**

*Действующие вещества* (1 суппозиторий содержит):

гидрокортизона ацетат 10 мг, цинка сульфат моногидрат 11 мг.

*Вспомогательные вещества:* масло какао, кальция гидрофосфат безводный, магния стеарат (E572), метилпарагидроксибензоат (E218), пропилпарагидроксибензоат (E216).

**Лекарственная форма**

Суппозитории ректальные.

**Фармакотерапевтическая группа**

Средства для лечения геморроя и анальных трещин для наружного применения. Код АТС: C05AA

**Фармакологические свойства**

Лекарственное средство предназначено для местного применения.

**Фармакодинамика**

Гидрокортизона ацетат – обладает противовоспалительным, противоаллергическим, противоотечным действием, уменьшает интенсивность зуда.

Цинка сульфат моногидрат – способствует заживлению ран и эрозий.

**Фармококинетика**

По оценкам системного всасывания гидрокортизона ацетата из прямой кишки, степень его всасывания составляет менее 30%. Степень всасывания может быть различной в случае поврежденной или воспаленной слизистой. Затем он метаболизируется в печени и в большинстве тканей организма. Выводится с мочой. Период полувыведения составляет около 100 минут. 90% гидрокортизона ацетата связывается с белками плазмы.

**Показания к применению**

В качестве симптоматического средства в комплексной терапии неосложненного геморроя, анальных трещин и эрозий, проктита.

**Способ применения и дозы**

Препарат применять после проведения гигиенических процедур.

Теплой водой предварительно обмыть кожу вокруг заднего прохода, очистить пораженный участок с помощью увлажненной мягкой салфетки, осторожно просушить его туалетной

бумагой или мягкой тканью. Перед введением суппозитория необходимо снять с него защитную пластиковую оболочку.

Вводить в прямую кишку по одному суппозиторию до 4 раз в день (утром, на ночь и после каждого опорожнения кишечника).

Продолжительность лечения – до 7 дней.

НД РБ

6131 - 2017

### **Побочные действия**

Возможны аллергические реакции (гиперемия, отечность, зуд), сухость слизистых оболочек.

### **Противопоказания**

Повышенная индивидуальная чувствительность к ингредиентам препарата, бактериальная, грибковая, вирусная инфекция в зоне введения препарата, новообразования аноректальной зоны, туберкулез. Синдром Иценко-Кушинга, тяжелые формы сахарного диабета, гипернатриемия, тромбоэмболия (в том числе ранее перенесенная), беременность и лактация.

### **Передозировка**

При длительном применении препарата в высоких дозах не следует исключать риск развития системных эффектов гидрокортизона, таких как нарушение менструального цикла, повышение артериального давления, мышечная слабость, бессонница, повышение уровня сахара в крови, гипернатриемия, синдром Иценко-Кушинга, угнетение иммунной системы, эрозии и язвы желудочно-кишечного тракта, остеопороз.

При появлении симптомов передозировки необходимо прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу. Лечение симптоматическое.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОм ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
№ 1001/2017 от 14.09.2017

### **Меры предосторожности**

При тяжелых формах гипертонической болезни, нарушениях сердечного ритма, иммунодефицитных состояниях, остеопорозе, сахарном диабете и другой эндокринной патологии, применение препарата допустимо только по строгим медицинским показаниям, если ожидаемый терапевтический эффект превышает потенциальный риск побочного действия или осложнений основного заболевания.

Не использовать суппозиторий в случаях повреждения или отсутствия защитной пластиковой оболочки.

Избегать попадания в глаза. Наличие гидрокортизона в составе препарата представляет собой риск возникновения таких эффектов как нечеткое зрение и центральная серозная хориоретинопатия.

В связи с содержанием метилпарагидроксибензоата и пропилпарагидроксибензоата может вызывать аллергические реакции, включая реакции замедленного типа.

### **Применение у детей**

Лекарственное средство не следует применять у детей до 12 лет.

### **Беременность и лактация**

Лекарственное средство противопоказано для применения женщинам в период беременности и кормления грудью.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами**

Не оказывает влияния на способность вождения автомобиля и управления механизмами.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Соблюдать осторожность при одновременном приеме препаратов, снижающих уровень сахара в крови, антикоагулянтов, барбитуратов, мочегонных и сердечных гликозидов.

### **Условия хранения**

При температуре не выше 25 °С, в недоступном для детей месте.

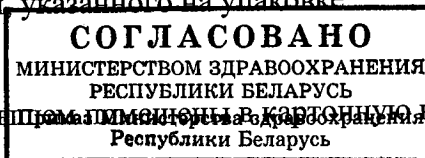
6131 - 2017

**Срок годности**

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

**Упаковка.**

2 стрипа по 6 суппозиторияв вместе с листком-вкладышем помещены в картонную коробку.

**Условия отпуска**

Без рецепта.

**Название фирмы- заявителя/производителя, адрес**Байер Консьюмер Кэр АГ,  
Петер Мериан-Штрассе 84, 4052 Базель, Швейцария.Иститутто де Ангели С.р.л.,  
50066 Реггелло (Флоренция), Лок. Прулли 103/с, Италия