

Склад

діюча речовина: іхтіол;

1 супозиторій містить іхтіолу 200 мг;

допоміжна речовина: твердий жир.

Лікарська форма

Супозиторії ректальні.

Основні фізико-хімічні властивості: супозиторії темно-бурого кольору із запахом іхтіолу. Допускається поява ледь помітного білого нальоту на поверхні супозиторія.

Фармакотерапевтична група

Антигемороїдальні засоби для місцевого застосування. Код АТХ C05A X.

Фармакодинаміка

Іхтіол містить приблизно 10,5 % сірки у вигляді органічних сполук, чим зумовлені його антисептичні, протизапальні та знеболювальні властивості. Протизапальна дія пов'язана з пригніченням вивільнення медіаторів запалення. При ректальному застосуванні препарат чинить подразнювальну дію на слизову оболонку прямої кишки, через що рефлекторно підсилюється кровообіг в органах малого таза, що сприяє усуненню запалення у передміхуровій залозі у чоловіків; у яєчниках, маткових трубах, матці – у жінок.

Фармакокінетика

При ректальному введенні добре всмоктується у прямій кишці. Виводиться з калом.

Показання

У комплексному лікуванні запальних захворювань малого таза (метрит, параметрит, сальпінгіт, аднексит, оофорит), хронічного неспецифічного простатиту та геморою.

Протипоказання

Підвищена чутливість до будь-якого з компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

Взаємодія препарату у вигляді супозиторіїв з іншими лікарськими засобами не описана.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами

Дані відсутні.

Застосування у період вагітності або годування груддю

Препарат можна застосовувати у випадках, коли очікувана користь для матері переважає потенційний ризик для плода (дитини).

Спосіб застосування та дози

Призначати дорослим. Вводити ректально по 1 супозиторію 1-2 рази на добу після очищувальної клізми або після звичайного акту дефекації. Тривалість курсу лікування визначає лікар індивідуально. Зазвичай курс лікування становить 7-14 днів. При рецидиві захворювання курс лікування повторити.

Діти

Не застосовувати дітям.

Передозування

Випадки передозування не описані.

Побічні реакції

Можливі алергічні реакції, включаючи свербіж, шкірні висипи, набряк, почервоніння у місці введення препарату.

Термін придатності

2 роки.

Умови зберігання

В оригінальній упаковці при температурі не вище 15 °С.
Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка

По 5 супозиторіїв у стрипі. По 2 стрипи у пачці з картону.

Категорія відпуску

Без рецепта.

Виробник

ПАТ «Монфарм».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності

Україна, 19100, Черкаська обл., м. Монастирище, вул. Заводська, 8.

Джерело інструкції

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).