

ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению лекарственного препарата

НАТРИЯ АЛГИНАТ

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование:** Натрия алгинат.

**Международное непатентованное или группировочное наименование:** Натрия алгинат.

**Лекарственная форма:** суппозитории ректальные.

**Состав на 1 суппозиторий:**

*Действующее вещество:*

Натрия алгинат (Натрия альгинат) – 250 мг.

*Вспомогательное вещество:*

Жир твердый – 2000 мг.

**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 или 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**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, детский возраст до 14 лет.

## **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Препарат не противопоказан при беременности и в период грудного вскармливания.

## **Способ применения и дозы**

Ректально. Перед применением суппозиторий освобождают от контурной ячейковой 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 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 медицинскому применению передозировка маловероятна.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Клинически значимых лекарственных взаимодействий отмечено не было.

## **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

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

## **Форма выпуска**

Суппозитории ректальные 250 мг.

По 5 суппозиториев в контурную ячейковую упаковку из пленки полимерной поливинилхлоридной/полиэтиленовой.

По 1, 2 или 3 контурных ячейковых упаковок помещают вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачку картонную.

## **Срок годности**

3 года. Не применять препарат по истечении срока годности.

## **Условия хранения**

При температуре не выше 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте!

## **Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

**Владелец регистрационного удостоверения/организация, принимающая претензии потребителей**

ООО «Б-ФАРМ», Россия

**Юридический адрес:** 143026, Московская область, г.о. Одинцовский, р.п. Новоивановское, ул. Агрехимиков, стр. 2А, ком.2

**Почтовый адрес:** 143026, Московская область, г. о. Одинцовский, р. п. Новоивановское, ул. Агрехимиков, д. 2, а/я 80/1039

Тел.: +7 (499) 145-59-99, тел. Горячей линии: +7 (926) 601-20-45.

e-mail: inbox@b-pharm.ru

**Производитель**

ООО «БиоФармКомбинат», Россия

**Адрес места производства лекарственного препарата:** Рязанская обл., Михайловский район, пос. Коровинского спиртзавода.

Генеральный директор  
ООО «Б-ФАРМ»

Кульчицкий П.С.



МИНЗДРАВРОССИЙ  
ЛП - 007756-100122  
СОГЛАСОВАНО

Прошито и пронумеровано и  
скреплено печатью 3 листа(ов).

Должность, ФИО  
Генеральный директор

Кульчицкий П.С.  
(подпись)

