

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА**  
**АНЕСТЕЗОЛ®**

**Регистрационный номер:** Р N002747/01

**Торговое наименование препарата:** Анестезол®

**Международное непатентованное или группировочное наименование:** Бензокаин + Висмута субгаллат + Цинка оксид + [Левоментол]

**Лекарственная форма:** суппозитории ректальные

**Состав на 1 суппозиторий:**

*действующие вещества:* бензокаин – 100,0 мг, висмута субгаллат – 40,0 мг, левоментол – 4,0 мг, цинка оксид – 20,0 мг; *вспомогательные вещества:* макрогол 1500, макрогол 400.

**Описание**

Суппозитории торпедообразной формы желтого или зеленовато-желтого цвета. Допускается наличие на срезе воздушного стержня и воронкообразного углубления.

**Фармакотерапевтическая группа:** средство лечения геморроя.

**Код АТХ:** C05AD03

**Фармакологические свойства**

Комбинированный препарат, оказывает местноанестезирующее, антисептическое, вяжущее и подсушивающее действие.

**Показания к применению**

Геморрой, трещины заднего прохода.

**Противопоказания**

Гиперчувствительность к компонентам препарата, детский возраст (до 12 лет).

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

Применение препарата Анестезол® при беременности и в период грудного вскармливания возможно, если потенциальная польза для матери превышает риск для ребенка и плода.

**Способ применения и дозы**

Ректально, после очистительной клизмы или самостоятельного опорожнения кишечника.  
Взрослым и детям старше 12 лет по 1 суппозиторию 1-2 раза в сутки.

### **Побочное действие**

Жжение в заднем проходе, слабительный эффект, аллергические реакции.

Имеются отдельные сообщения о случаях развития метгемоглобинемии при применении препаратов, содержащих бензокаин.

### **Передозировка**

О случаях передозировки препарата не сообщалось.

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

Лекарственное взаимодействие препарата Анестезол® не описано.

### **Особые указания**

Если имеющиеся симптомы заболевания не уменьшаются в процессе лечения или отмечается появление новых необычных ощущений, следует обратиться к врачу.

При применении препарата необходимо следить за гигиеной анальной области, избегать чрезмерного напряжения, принимать меры для поддержания мягкой консистенции стула.

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

Препарат не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами, механизмами.

### **Форма выпуска**

Суппозитории ректальные 100 мг + 40 мг + 20 мг + 4 мг.

По 5 суппозитория в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной, ламинированной полиэтиленом. По 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению лекарственного препарата в пачку из картона.

### **Срок годности**

3 года.

Не применять препарат после истечения срока годности.

### **Условия хранения**

В защищенном от света месте при температуре не выше 20 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

**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

Е-mail: [med@stada.ru](mailto:med@stada.ru)