

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Nigepan 1000UI/50 mg supozitoare

Heparinum/Benzocainum

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Nigepan și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Nigepan
3. Cum să utilizați Nigepan
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Nigepan
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Nigepan și pentru ce se utilizează

Nigepan supozitoare conține 2 substanțe active: heparină și benzocaină. Heparina este un anticoagulant (împiedică coagularea sângelui), la aplicare topică preîntâmpină formarea trombilor și inhibă creșterea trombilor deja formați, manifestă acțiune antiinflamatoare. Benzocaina manifestă acțiune anestezică locală.

Se utilizează în tromboza hemoroizilor interni și externi.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Nigepan

Nu utilizați Nigepan

- dacă sunteți alergic la substanțele active sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat în pct.6);

Atenționări și precauții

Înainte de utilizarea preparatului Nigepan supozitoare adresați-vă medicului pentru consultație.

În cazul unei hemoragii grave din rect sau în cazul în care simptome dureroase persistă mai mult de 7 zile, este necesar să se consulte cu un proctolog.

Nigepan împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alt medicament.

Interacțiuni cu alte medicamente nu sunt descrise.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă,

adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Siguranta utilizării Nigepan supozitoare în sarcină și în perioada de alăptare nu sunt stabilite.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nigepan supozitoare nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje potențial periculoase.

3. Cum să utilizați Nigepan

Utilizați întotdeauna Nigepan supozitoare exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Nigepan supozitoare se utilizează numai rectal.

Supozitorul se administrează în rect după efectuarea procedurilor igienice (golirea intestinului sau clismă evacuatoare).

Adulților câte 1 supozitor de 2 ori pe zi. Durata medie a curei de tratament constituie 10-14 zile.

Dacă ați utilizat mai mult Nigepan decât trebuie

Până în prezent nu au fost înregistrate cazuri de supradozaj.

Dacă ați utilizat mai mult decât trebuie Nigepan anunțați cât mai urgent posibil medicului sau farmacistului. Dacă e posibil luați ambalajul cu dumneavoastră.

Dacă uitați să utilizați Nigepan

Dacă ați uitat să folosiți Nigepan, luați-l cum v-ați amintit. Mai departe utilizați supozitoarele conform recomandărilor.

Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

4. Reacții adverse posibile

Ca și toate medicamentele, acest preparat poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Următoarele reacții adverse au fost raportate la utilizarea Nigepan supozitoare:

Cu frecvență necunoscută (care nu pot fi estimate din datele disponibile):

- reacții alergice,

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Nigepan

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la loc ferit de lumină la temperaturi sub 20°C.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și informații suplimentare

Ce conține Nigepan

Un supozitor conține:

- *substanțe active*: heparină sodică – 1000 UI (8,3 mg heparină sodică cu activitatea de 120 UI/mg), benzocaină – 50 mg;
- *celelalte componente sunt*: apă purificată, grăsimi solide (witepsol (marca H 15, W 35 în raport de 1:1), suppocire (marca NA 15, NAS 50 în raport de 1:1)), monogliceride distilate (Palsgaard 0093).

Cum arată Nigepan și conținutul ambalajului

Supozitoare de formă cilindrico-conică, de culoare albă sau albă cu nuanță gălbuie. Se admite suprafața marmorată și prezența în secțiune a unui ax aerian și a depresiunii în formă de pâlnie.

Câte 5 supozitoare în blister din folie de clorură de polivinil laminat cu polietilenă.

2 blistere a câte 5 supozitoare, însoțite de prospect se plasează în cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SA „Nijfarm”, Rusia
603950, Nijnii Novgorod
str. Salganskaya, 7
Tel.: (831) 278-80-88,
fax: (831) 430-72-28

Fabricantul

SA „Nijfarm”, Rusia
603950, Nijnii Novgorod
str. Salganskaya, 7

Acest prospect a fost aprobat în Noiembrie 2019

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>