

**Листок-вкладыш: Информация для пациента/потребителя** от 06 ОКТ 2023

**Месалаприн 250 мг суппозитории ректальные  
Месалаприн 500 мг суппозитории ректальные  
месалазин**

**Перед применением препарата полностью прочтайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.**

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.
- Препарат назначен именно вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с вашими.
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

**Содержание листка-вкладыша**

1. Что из себя представляет Месалаприн и для чего его применяют
2. О чём следует знать перед применением Месалаприн
3. Применение Месалаприн
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение Месалаприн
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

**1. Что из себя представляет Месалаприн и для чего его применяют**

Месалаприн содержит действующее вещество месалазин, противовоспалительное вещество, используемое для лечения воспалительных заболеваний кишечника.

Препарат применяется для лечения острой фазы и предотвращения рецидива (профилактическое лечение) язвенного колита (воспалительного заболевания толстой кишки), ограниченного прямой кишкой.

**2. О чём следует знать перед применением Месалаприн**

**Не применяйте Месалаприн:**

- если у вас аллергия (гиперчувствительность) на месалазин, салициловую кислоту и ее производные (такие как ацетилсалициловая кислота) или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- если у вас тяжелые формы нарушения функции печени и почек.

**Особые указания и меры предосторожности**

Перед применением препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки:

- если у вас были проблемы с легкими, в особенности, если вы страдаете бронхиальной астмой;
- если у вас была аллергия на сульфасалазин, вещество родственное месалазину;
- если у вас проблемы с печенью или почками.
- если у вас были тяжелые кожные нежелательные реакции.

Во время лечения вы будете находиться под тщательным наблюдением врача, возможно понадобится регулярно контролировать показатели крови и мочи.

**Дети**

Опыт применения и данные по эффективности препарата в данной возрастной группе ограничены.

**Другие препараты и Месалаприн**

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты:

- азатиоприн, 6-меркаптопурин или тиогуанин (препараты, применяемые для лечения заболеваний иммунной системы);
- препараты, разжижающие кровь и препятствующие образованию тромбов (например, варфарин).

**Беременность и грудное вскармливание**

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Применять препарат в период беременности и грудного вскармливания следует только по рекомендации врача.

**Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Препарат не влияет на способность к вождению транспортными средствами и управлению механизмами.

**Месалаприн 500 мг суппозитории ректальные содержат цетиловый спирт, который может вызвать местные кожные реакции (например, дерматит контакт).**

**3. Применение Месалаприн**

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

**Взрослые и пациенты пожилого возраста**

*В острой фазе заболевания:* по 2 суппозитория 250 мг 3 раза в день или по 1 суппозиторию 500 мг 3 раза в день. Максимальная суточная доза - 1500 мг.

*С целью профилактики рецидивов:* по 1 суппозиторию 250 мг 3 раза в день.

Продолжительность лечения определяет лечащий врач.

**Способ применения**

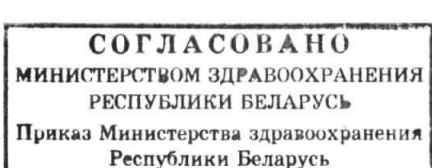
Препарат предназначен только для ректального применения. Не принимайте внутрь.

При трехкратном применении суппозитории следует ввести утром, в середине дня и вечером.

Для достижения желаемого терапевтического эффекта препарат следует применять регулярно и последовательно, в соответствии с рекомендациями.

**Если вы применили Месалаприн больше, чем следовало**

Если вы применили более высокие дозы, чем вам назначено, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.



**Если вы забыли применить Месалаприн**

Если вы забыли применить очередную дозу препарата, примените ее сразу, как только вспомнили. Если приближается время следующего приема, пропустите забытую дозу и примените следующую. Дальше продолжайте лечение как обычно.

Не применяйте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

**Если вы прекратили применение Месалаприн**

Проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, если вы хотите прекратить лечение.

При наличии вопросов по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

**4. Возможные нежелательные реакции**

Подобно всем лекарственным препаратам, данный препарат может вызывать нежелательные реакции, однако, они возникают не у всех.

1) Во время лечения могут возникнуть серьезные нежелательные реакции:

*Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):*

- аллергические и фиброзные легочные реакции (включая одышку, кашель, бронхоспазм, альвеолит, легочную эозинофилию, инфильтрацию легких, пневмонию);
- реакции гиперчувствительности, такие как аллергическая экзантема, медикаментозная лихорадка, синдром красной волчанки, панколит.

*Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):*

- лекарственная реакция с эозинофилией и системными симптомами (DRESS- синдром), Синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз.

*В случае появления таких серьезных нежелательных реакций прекратите применение препарата Месалаприн и СРОЧНО обратитесь к врачу.*

2) Другие возможные нежелательные реакции:

*Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1 000):*

- головные боли, головокружение;
- воспаление сердечной мышцы (миокардит), воспаление наружной оболочки сердца (перикардит);
- боль в животе, диарея, вздутие живота (метеоризм), тошнота и рвота, запор.
- повышенная чувствительность кожи к свету.

*Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):*

- изменения формулы крови (апластическая анемия, агранулоцитоз, панцитопения, нейтропения, лейкопения, тромбоцитопения);
- онемение и покалывание в руках и ногах (периферическая нейропатия);
- острый панкреатит;
- нарушение функции почек, в том числе острый и хронический интерстициальный нефрит, почечная недостаточность;
- выпадение волос и облысение;
- боль в мышцах и суставах;
- изменения параметров функции печени (повышение уровня трансаминаз и параметров холестаза), гепатит, холестатический гепатит;
- обратимое снижение выработки сперматозоидов.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

**Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через национальную систему сообщений, сведения о которой опубликованы на веб-сайте республиканского УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Республики Беларусь (Фармаконадзор): [www.rceth.by](http://www.rceth.by) или по электронному адресу: [rcpl@rceth.by](mailto:rcpl@rceth.by).

Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности данного препарата.

**5. Хранение Месалаприн**

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

В защищенном от влаги и света месте, при температуре не выше 25 °C. Не замораживать.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке после «Годен до...». Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

**6. Содержимое упаковки и прочие сведения****Препарат Месалаприн 250 мг суппозитории ректальные содержит**

- Действующим веществом является месалазин. Каждый суппозиторий содержит 250 мг месалазина.
- Прочим ингредиентом является твердый жир.

**Препарат Месалаприн 500 мг суппозитории ректальные содержит**

- Действующим веществом является месалазин. Каждый суппозиторий содержит 500 мг месалазина.
- Прочими ингредиентами являются: цетиловый спирт, докузат натрия, твердый жир.

**Внешний вид Месалаприн и содержимое упаковки**

Суппозитории цилиндроконической формы, от светло-серого до серого с бежевым или розовым оттенком цвета. На срезе допускается наличие воздушного и пористого стержня и воронкообразного углубления.

Препарат упакован по 7 суппозиториев в контурную ячейковую упаковку из ПВХ/ПЭ пленки, по 2 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещают в картонную пачку.

**Условия отпуска**

По рецепту

**Держатель регистрационного удостоверения и производитель  
ЗАО «ИНТЕГРАФАРМ»**

Республика Беларусь, 223045, Минская область, Минский р-н,  
Юзуфовский с/с, 8-5, р-н а/г Юзуфово.

тел.: +375 17 504 22 60

e-mail: [office@integrafarm.by](mailto:office@integrafarm.by)

СОГЛАСОВАНО МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь
---

За любой информацией о препарате следует обращаться к локальному представителю держателя регистрационного удостоверения по адресу:

ДД ДД

25875-2023

Республика Беларусь, 223045, Минская область, Минский р-н,  
Юзуфовский с/с, 8-5, р-н а\г Юзуфово  
тел.: +375 17 504 22 60  
e-mail: office@integrafarm.by

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь