

**СОГЛАСОВАНО**МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

2546Б-2023

**Листок-вкладыш – информация для пациента**Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь**РЕЛИКАПС АДВАНС, 206 мг капсулы ректальные**

Действующее вещество: Бензокайн

от \* 15. 02. 2023 г. № 212

- Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.
- Всегда применяйте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
  - Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
  - 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.
  - Если состояние не улучшается или оно ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

**СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША**

1. Что из себя представляет препарат Реликапс Адванс, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Реликапс Адванс.
3. Применение препарата Реликапс Адванс.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Реликапс Адванс.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ РЕЛИКАПС АДВАНС, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ**

Препарат Реликапс Адванс содержит действующее вещество бензокайн, оказывающее местное обезболивающее действие.

**Препарат Реликапс Адванс применяется у взрослых, подростков и детей в возрасте старше 12 лет в качестве симптоматического средства в комплексной терапии геморроя и анальных трещин.**

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение необходимо обратиться к врачу.

**2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА РЕЛИКАПС АДВАНС**

**Не применяйте препарат Реликапс Адванс если у Вас:**

- аллергия на бензокайн или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша, а также на другие анестезирующие препараты амидного типа;
- тромбоэмболия (в том числе ранее перенесенная) (закупорка кровеносного сосуда тромбом);
- гранулоцитопения (уменьшение содержания гранулоцитов в крови).

**Особые указания и меры предосторожности**

Перед применением препарата Реликапс Адванс проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки если:

- у Вас артериальная гипертензия (повышенное артериальное давление);
- у Вас есть нарушение сердечного ритма;
- у Вас есть нарушение мочеиспускания (например, в случае гиперплазии предстательной железы);
- у Вас гипертиреоз (повышенная выработка гормонов щитовидной железы);
- у Вас обильные кровянистые выделения из заднего прохода. При отсутствии терапевтического эффекта при применении препарата более 7 дней необходимо обратиться к врачу.

При применении лекарственных препаратов, содержащих бензокайн, получены сообщения о развитии метгемоглобинемии (цианоз кожи, губ и ногтевых пластин, головная боль, головокружение, нарушения дыхания, общая слабость, тахикардия), которая может привести к летальному исходу и требует неотложной медицинской помощи. Риск осложнений при развитии метгемоглобинемии выше у детей младшего возраста, лиц пожилого возраста, пациентов с наследственными расстройствами (недостаточность некоторых видов ферментов), заболеваниями сердца, заболеваниями дыхательных путей (бронхиальная астма, бронхит, эмфизема легких) или в случае курения.

Препарат Реликапс Адванс содержит натрия бензоат (E211), что может вызвать слабое раздражение кожи и слизистых оболочек.

#### *Дети*

Лекарственный препарат не рекомендован детям до 12 лет.

#### *Другие препараты и препарат Реликапс Адванс*

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

Препарат не следует применять одновременно с некоторыми препаратами для лечения заболеваний нервной системы и психических нарушений (ингибиторы МАО, антидепрессанты) и препаратами для снижения кровяного давления (гипотензивные препараты).

#### *Беременность, грудное вскармливание и фертильность*

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

Препарат не рекомендован для применения женщинам в период беременности и кормления грудью.

#### *Управление транспортными средствами и работа с механизмами*

Данные о влиянии на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами отсутствуют.

### **3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА РЕЛИКАПС АДВАНС**

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.

**Рекомендуемая доза** взрослым, подросткам и детям в возрасте старше 12 лет составляет по 1 ректальной капсуле до 4 раз в день (утром, на ночь и после каждого опорожнения кишечника).

Длительность курса определяется врачом с учетом особенностей заболевания, переносимости лекарственного препарата и достигнутого эффекта.

**Способ применения**

2546Б-2023

Препарат Реликапс Адванс вводят в прямую кишку (утром, на ночь и после каждого опорожнения кишечника).

Препарат следует применять после проведения гигиенических процедур.

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

**Если Вы приняли препарата Реликапс Адванс больше, чем следовало**

В случае значительного превышения рекомендованных доз может наблюдаться склонность к гиперкоагуляции (нарушению свертывания крови, ведущему к образованию тромбов). В случае передозировки возможны реакции со стороны: сердечно-сосудистой, нервной систем, мочевыводящих путей, желудочно-кишечного тракта.

При применении лекарственных препаратов, содержащих бензокайн, получены сообщения о развитии метгемоглобинемии (цианоз кожи, губ и ногтевых пластин, головная боль, головокружение, нарушение дыхания, общая слабость, тахикардия), которая может привести к летальному исходу и требует неотложной медицинской помощи. В случае появления указанных симптомов необходимо немедленно обратиться в приемное отделение больницы.

**Если Вы забыли принять препарат Реликапс Адванс**

Не принимайте двойную дозу, чтобы восполнить пропущенную дозу.

Далее препарат применяется согласно рекомендованному режиму дозирования.

**Если Вы прекратили прием препарата Реликапс Адванс**

При прекращении применения лекарственного препарата нежелательные реакции не наблюдаются.

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

**4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ**

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

Препарат может вызвать другие, нежели указанные ниже нежелательные реакции.

Частота нижеперечисленных возможных нежелательных реакций является неизвестной (исходя из имеющихся данных, частоту возникновения определить невозможно):

- метгемоглобинемия (увеличение содержания метгемоглобина в крови; проявляется синюшностью кожи, губ и ногтевых пластин, головной болью, головокружением, нарушением дыхания, общей слабостью, тахикардией);
- кожные аллергические реакции (гиперемия, кожная сыпь, зуд);
- контактный дерматит.

В случае возникновения нежелательных реакций, в том числе не указанных в инструкции по применению, необходимо прекратить применение лекарственного препарата и обратиться к врачу.

**Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас появились нежелательные реакции, сообщите об этом своему лечащему врачу. Это также относится к любым нежелательным реакциям, которые не указаны в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства – члена Евразийского экономического союза:

2546Б-2023

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Электронная почта: [rcpl@rceth.by](mailto:rcpl@rceth.by), [rceth@rceth.by](mailto:rceth@rceth.by)<http://www.rceth.by>

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности лекарственного препарата.

## 5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА РЕЛИКАПС АДВАНС

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день данного 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 Реликалс Адванс содержит*

*Действующее вещество:* бензокайн – 206 мг.

*Вспомогательные вещества:* полисорбат 80, глицерина моностеарат, альфатокоферол, подсолнечное масло рафинированное.

*Оболочка капсулы содержит:* желатин, глицерин, натрия бензоат (E211), вода очищенная, титана диоксид (E171).

### *Внешний вид препарата и содержимое упаковки*

Капсулы ректальные мягкие желатиновые каплевидной формы, со швом, непрозрачные, от белого до светлого-желтого цвета.

По 10 капсул в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. По 1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

Не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации.

### *Условия отпуска*

Отпуск производится без рецепта врача.

### *Держатель регистрационного удостоверения и производитель*

УП «Минскинтеркапс», Республика Беларусь,

220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 26

Телефон/факс: +375 17 276–01–59

Электронная почта: [info@mic.by](mailto:info@mic.by)

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий, следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

### *Листок-вкладыш пересмотрен*

Дата последнего пересмотра:

Подробные сведения о препарате содержатся на официальном сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» [www.rceth.by](http://www.rceth.by).