

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ  
РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**ИНСТРУКЦИЯ**

**по применению лекарственного препарата для медицинского применения**

**Гепатромбин Г**

**Регистрационный номер:** П N015945/02

**Торговое название:** Гепатромбин Г

**Международное непатентованное название или группировочное название:**

Гепарин натрия + Лауромакрогол 600 + Преднизолон .

**Лекарственная форма:** суппозитории ректальные.

**Состав:**

1 суппозиторий содержит:

*действующие вещества:*

гепарин натрия – 120 МЕ;

(1 МЕ гепарина натрия - антикоагулянтная активность, соответствует активности 0,0077 мг II

Международного стандарта гепарина (ВОЗ))

лауромакрогол 600 - 30,00 мг.

преднизолона ацетат - 1,675 мг;

*вспомогательные вещества:* триглицериды среднецепочные – 1,08 мг, кремния диоксид

коллоидный – 11,40 мг, жир твердый (Novata В) – 1801,20 мг, глицерил тристеарат – 27,50 мг.

**Описание**

Суппозитории белого цвета, конической формы; на срезе белого цвета, гомогенные.

**Фармакотерапевтическая группа:** Антикоагулянтное средство прямого действия для местного применения + прочие препараты.

**Код АТХ:** C05BA53

**Фармакологические свойства**

***Фармакокинетика***

*Гепарин*

После адсорбции связывание с белками плазмы составляет 95 %. Из тканей выделяется медленно с полупериодом выделения около 1 ч. 50 % активного вещества остается на коже после введения. Скорость выделения зависит от дозы. После абсорбции метаболизируется в

печени (частично ферментом печеночная гепариназа) и в ретикулоэндотелиальной системе. 20-50 % выводится с мочой в неизменном виде и частично как урогепарин, имеющий слабое антикоагулянтное действие. Степень выделения зависит от дозы (более низкие дозы имеют более короткий полупериод жизни в плазме).

#### *Преднизолон*

Преднизолон после абсорбции метаболизируется в печени. Около 1 % выводится с мочой в неизменном виде. Биологический T1/2 составляет 18-36 ч, а T1/2 из плазмы - 115-212 мин.

#### **Фармакодинамика**

Комбинированный препарат с антитромботическим, противовоспалительным и веносклерозирующим действием для местного применения в проктологии.

*Гепарин* - антикоагулянт прямого действия. При наружном применении оказывает местное антитромботическое, противоэкссудативное и умеренное противовоспалительное действие; способствует регенерации соединительной ткани;

предотвращает коагуляцию крови в геморроидальных узлах.

*Преднизолон* - глюкокортикостероид, оказывает противовоспалительное, противоэкссудативное и противоаллергическое действие, уменьшает зуд, чувство жжения, боль в аноректальной области.

*Лауромакрогол 600* оказывает местноанестезирующее действие и обеспечивает склерозирование геморроидальных узлов.

#### **Показания к применению**

- наружный и внутренний геморрой;
- тромбоз флебитов геморроидальных вен заднего прохода;
- свищи, экзема и зуд в области заднего прохода;
- трещины заднего прохода;
- подготовка к оперативному вмешательству в аноректальной области;
- в составе комплексной терапии тромбированного или оперированного геморроя.

#### **Противопоказания**

- повышенная чувствительность к компонентам препарата;
- бактериальные, вирусные, грибковые поражения кожи;
- туберкулез;
- сифилис;
- опухоли кожи (аноректальной зоны);
- предрасположенность к кровотечениям;
- реакции на вакцинацию;

- I триместр беременности;
- детский возраст до 12 лет.

### **С осторожностью**

Второй и третий триместр беременности, период лактации.

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

Применение в I триместре беременности – противопоказано. Во втором и третьем триместре беременности и в период лактации – применение с осторожностью, когда ожидаемая польза для женщины превышает возможный риск для плода и грудного ребенка.

### **Способ применения и дозы**

Ректально, суппозитории вводят 1-2 раза в сутки в полость прямой кишки после дефекации.

### **Побочное действие**

*Системные реакции:* аллергические реакции, гиперемия кожи.

*При длительном применении и/или при нанесении на большие поверхности возможны системные побочные эффекты:* замедление процессов регенерации трещин, отеки.

### **Передозировка**

Не выявлены.

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

Взаимодействия с другими лекарственными средствами не выявлены. Не рекомендуется одновременное применение с другими препаратами для ректального применения.

### **Особые указания**

Так же как и при лечении со всеми другими кортикостероидами, следует соблюдать осторожность, не применять препарат в больших количествах или в течение длительного времени.

*Особенности влияния лекарственного средства на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами*

Препарат не влияет на способность к управлению автотранспортом и потенциально опасными механизмами.

**Форма выпуска**

Суппозитории ректальные.

По 5 суппозиторияев в контурную ячейковую упаковку из ПВХ. 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

**Условия хранения**

Хранить при температуре от 15 до 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

3 года.

Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

**Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

**Производитель/ фасовщик/ упаковщик**

Хемофарм А.Д. Вршац, отделение Производственная площадка Шабац, Сербия  
15000, г. Шабац, ул. Хайдук Велькова бб

**Владелец регистрационного удостоверения/выпускающий контроль качества**

Хемофарм А.Д., Сербия  
26300, г. Вршац, Београдский путь бб

**Организация, принимающая претензии**

АО «Нижфарм», Россия  
603950, г. Нижний Новгород, ГСП-459, ул. Салганская, д. 7  
Тел.: (831) 278-80-88; факс: (831) 430-72-28  
E-mail: [med@stada.ru](mailto:med@stada.ru)