

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ  
ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО  
ПРЕПАРАТА

МИНЗДРАВ РОССИИ  
ЛП-007997-280322  
СОГЛАСОВАНО

**ИХТИОЛ**

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование:** ИХТИОЛ

**Международное непатентованное или группировочное наименование:**  
ихтаммол

**Лекарственная форма:** суппозитории ректальные

**Состав на 1 суппозиторий:**

*Действующие вещества:* Ихтаммол (ихтиол) – 200 мг.

*Вспомогательные вещества:*

Эмульгатор Т-2 - 50 мг

Жир твердый - 980 мг

Масса 1 суппозитория - 1230 мг

**Описание**

Суппозиторий торпедообразной формы от зеленовато-коричневого до темно-коричневого цвета с запахом ихтиола.

**Фармакотерапевтическая группа:** противовоспалительное средство для местного применения.

**Код ATX:** D10BX01

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

Противовоспалительное средство, оказывает местнообезболивающее, антисептическое действие. Противовоспалительное действие связано с ингибированием высвобождения медиаторов воспаления. При ректальном введении препарат оказывает раздражающее действие на слизистую оболочку

прямой кишки, вследствие чего рефлекторно усиливается кровообращение в органах малого таза, улучшается обмен веществ, что способствует устраниению воспаления в предстательной железе у мужчин, яичниках, маточных трубах, матке у женщин.

### **Фармакокинетика**

В связи с низкой абсорбцией ихтаммола, данные по фармакокинетике отсутствуют.

### **Показания к применению**

В составе комплексной терапии: в гинекологии – сальпингоофорит, эндометрит; в урологии – хронический неспецифический простатит.

### **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, возраст до 18 лет.

### **С осторожностью**

Беременность, период грудного вскармливания.

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

При беременности и в период грудного вскармливания применение препарата возможно, если потенциальная польза для матери превосходит возможный риск для плода или ребенка. Перед применением препарата Ихтиол, если Вы беремены, или предполагаете, что Вы могли бы быть беременной, или планируете беременность, необходимо проконсультироваться с врачом.

### **Способ применения и дозы**

Ректально, по 1 суппозиторию 1-2 раза в день, после очистительной клизмы или самопроизвольного опорожнения кишечника и проведения гигиенических процедур. Длительность курса лечения определяется лечащим врачом индивидуально. Применяйте препарат только согласно тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкцию В случае необходимости, пожалуйста, проконсультируйтесь с врачом перед применением лекарственного препарата.

### **Побочное действие**

Нежелательные реакции (НР) сгруппированы в соответствии с поражением органов и систем органов согласно словарю MedDRA.

Нарушения со стороны иммунной системы: аллергические реакции.

Общие расстройства и нарушения в месте введения: ощущение жжения в месте введения.

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

### **Передозировка**

До настоящего времени случаев передозировки не зарегистрировано.

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

Не совместим с растворами солей йода, алкалоидами, солями тяжелых металлов, оксидом цинка. Если Вы применяете вышеперечисленные или другие лекарственные препараты (в том числе безрецептурные), перед применением препарата Ихтиол проконсультируйтесь с врачом.

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

Препарат не влияет на способность управлять транспортными средствами или заниматься другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

### **Форма выпуска**

Суппозитории ректальные 200 мг.

По 5 суппозиториев в контурную ячейковую упаковку из пленки ПВХ/ПЭ белой комбинированной или из пленки поливинилхлоридной марки ЭП-73.

На контурную ячейковую упаковку допускается наклеивать этикетку из бумаги писчей, или этикеточной, или самоклеящуюся этикетку.

По 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона. Пачки помещают в групповую упаковку.

### **Условия хранения**

При температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Срок годности**

2 года.

Не применять по истечении срока годности.

### **Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

**Владелец регистрационного удостоверения / Организация, принимающая претензии от потребителей**

АО «Усолье-Сибирский химфармзавод»

Россия, 665462, Иркутская область, г. Усолье-Сибирское

Телефон: +7 (39543) 58910, факс: +7 (39543) 58908

**Производитель**

АО «Усолье-Сибирский химфарм завод»

665462, Иркутская обл., г. Усолье-Сибирское, северо-западная часть города, с северо-восточной стороны, в 115 метрах от Прибайкальской автодороги.

Генеральный директор

АО «Усолье-Сибирский химфарм завод»

С. В. Тюстин

