

## Листок-вкладыш – информация для потребителя

### Натальсид<sup>®</sup>, 250 мг, суппозитории ректальные

Действующее вещество: натрия алгинат

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

- Всегда применяйте препарат в точности с данным листком или рекомендациями лечащего врача, или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу, или 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 Натальсид<sup>®</sup>, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата Натальсид<sup>®</sup>
3. Применение препарата Натальсид<sup>®</sup>
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Натальсид<sup>®</sup>
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

#### **1. Что из себя представляет препарат Натальсид<sup>®</sup>, и для чего его применяют**

Препарат Натальсид<sup>®</sup> содержит природный полисахарид, получаемый из бурых морских водорослей. Оказывает выраженное гемостатическое, противовоспалительное и репаративное действие.

#### **Показания к применению**

Хронические анальные трещины в стадии эпителизации, хронический кровоточащий геморрой, проктосигмоидит и воспалительные явления в прямой кишке в послеоперационном периоде.

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

#### **2. О чем следует знать перед применением препарата Натальсид<sup>®</sup>**

##### **Противопоказания**

**Не применяйте препарат Натальсид<sup>®</sup>, если у Вас:**

- аллергия (повышенная чувствительность) на натрия алгинат или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- детский возраст (до 14 лет).

##### **Особые указания и меры предосторожности:**

Перед применением препарата Натальсид<sup>®</sup> проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

##### **Дети и подростки**

Не применяйте препарат у детей от 0 до 14 лет.

### **Другие препараты и Натальсид®**

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки, если Вы применяете, недавно применяли или собираетесь применять любые другие лекарственные препараты.

Клинически значимых лекарственных взаимодействий отмечено не было.

### **Беременность и грудное вскармливание**

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

Препарат Натальсид® не противопоказан при беременности и в период грудного вскармливания.

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

Применение препарата не оказывает влияния на способность к управлению транспортными средствами, работе с механизмами.

### **3. Применение препарата Натальсид®**

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

#### **Рекомендуемая доза**

Взрослым и детям старше 14 лет – по 1 суппозиторию 2 раза в сутки.

#### **Путь и способ введения**

Ректально. Перед применением суппозиторий освобождают от контурной упаковки.

Суппозиторий вводят в прямую кишку после самопроизвольного опорожнения кишечника или очистительной клизмы.

#### **Продолжительность терапии**

Длительность курса лечения препаратом Натальсид® составляет 7-14 дней.

### **Если Вы применили препарата Натальсид® больше, чем следовало**

Случаи передозировки неизвестны. При применении препарата в соответствии с листком-вкладышем передозировка маловероятна.

При наличии вопросов по применению данного 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.

Следующие нежелательные реакции могут проявляться по-разному у каждого конкретного пациента и не исключают необходимость консультации с врачом.

Неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

-аллергические реакции.

### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)  
109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1  
Телефоны: +7 800 550 99 03, +7 (499) 578-06-70  
e-mail: pharm@roszdravnadzor.gov.ru  
www.roszdravnadzor.gov.ru

Республика Армения

«Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий им. академика Э. Габриеляна» АОЗТ  
0051, г. Ереван, пр. Комитаса 49/5  
Телефоны: (+374 10) 20-05-05, (+374 96) 22-05-05  
e-mail: vigilance@pharm.am  
www.pharm.am

Республика Беларусь

РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»  
220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а  
www.rceth.by

Республика Казахстан

РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан  
010000, г. Астана, район Байконур, ул. А. Иманова, 13  
Телефон: 8 (7172) 78-98-57  
e-mail: pdlc@dari.kz  
www.ndda.kz

Кыргызская Республика

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий Министерства здравоохранения Кыргызской Республики  
720044, г. Бишкек, ул. 3-я Линия, 25  
Телефон: +996 (312) 21-92-78  
e-mail: dlomt@pharm.kg  
www.pharm.kg

**5. Хранение препарата Натальсид®**

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке и контурной ячейковой упаковке после слов «Годен до». Датой истечения срока годности является последний день данного месяца

При температуре не выше 25°C.

Не выбрасывайте лекарственные препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препарата, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

**6. Содержимое упаковки и прочие сведения****Препарат Натальсид® содержит:**

Действующим веществом является натрия алгинат.

Каждый суппозиторий содержит 250 мг натрия алгината (натрия альгината).

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: жир твердый (Витепсол (марки Н 15, W 35), Суппосир (марки NA 15, NAS 50)).

**Внешний вид препарата и содержимое упаковки**

Суппозитории ректальные.

Суппозитории торпедообразной формы белого с коричневатым оттенком, или светло-коричневого, или светло-серого с коричневатым оттенком цвета, допускается появление налета на поверхности суппозитория и наличие на срезе воздушного стержня и воронкообразного углубления.

5 суппозиторияев в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной, ламинированной полиэтиленом.

Две контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем в пачку из картона.

**Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

АО «Нижфарм», Россия

ул. Салганская, д. 7, г. Нижний Новгород, 603105

Тел.: (831) 278-80-88; факс: (831) 430-72-28

E-mail: [med@stada.ru](mailto:med@stada.ru)

Претензии потребителей направлять по адресу:

*Российская Федерация, Республика Армения, Республика Беларусь*

АО «Нижфарм», Россия

ул. Салганская, д. 7, г. Нижний Новгород, 603105

Тел.: (831) 278-80-88; факс: (831) 430-72-28

E-mail: [med@stada.ru](mailto:med@stada.ru)

*Республика Казахстан*

ТОО «ДО «Нижфарм-Казахстан»

Республика Казахстан,

проспект Суюнбая, дом 258 В, г. Алматы, 050011

тел.: (727) 2222-100

факс: (727) 398-64-95

e-mail: [almaty@stada.kz](mailto:almaty@stada.kz)

*Кыргызская Республика*

Представительство АО «Нижфарм» в Кыргызской Республике

ул.Байтик Баатыра, 17/3, г.Бишкек, 720005.

**Листок-вкладыш пересмотрен**

07/2023

Подробные сведения о лекарственном препарате содержатся на вебсайте Союза:  
<https://ees.eaeunion.org/>