

ULOTKA DLA PACJENTA: INFORMACJA DLA UŻYTKOWNIKA

RUSKOREX

Ruscogenin, Tetracainum hydrochloridum
(25 mg + 25 mg)/2 g, czopki

Należy przeczytać uważnie całą ulotkę, ponieważ zawiera ona ważne informacje dla pacjenta.

Lek ten jest dostępny bez recepty. Aby jednak uzyskać najlepszy wynik leczenia, należy stosować lek RUSKOREX czopki ostrożnie i zgodnie z informacją w ulotce.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- Należy zwrócić się do farmaceuty, jeśli potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja.
- Jeśli objawy nasiliły się lub nie ustępują po 14 dniach, należy skontaktować się z lekarzem.
- Jeśli nasiliły się którykolwiek z objawów niepożądanych lub wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Patrz punkt 4.

Spis treści ulotki:

1. Co to jest lek RUSKOREX w postaci czopków i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku RUSKOREX w postaci czopków
3. Jak stosować lek RUSKOREX w postaci czopków
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek RUSKOREX w postaci czopków
6. Inne informacje

1. Co to jest RUSKOREX w postaci czopków i w jakim celu się go stosuje

RUSKOREX czopki jest lekiem złożonym zawierającym ruskogeniny i tetrakainy chlorowodorek. Ruskogeniny otrzymywane są z kłączy ruszczyka kolczastego (*Ruscus aculeatus*), działają miejscowo przeciwzapalnie, przeciwobrzękowo i uszczelniająco na naczyń krwionośnych. Tetrakainy chlorowodorek jest środkiem miejscowo znieczulającym.

Lek stosuje się doodbytniczo w objawach bólu i świądu w okolicy odbytu, w stanach zapalnych błony śluzowej odbytnicy, w zapaleniu zakrzepowym guzków krwawniczych, do łagodzenia świądu odbytu występującego z innych przyczyn. W leczeniu uzupełniającym po zabiegach chirurgicznych przetok okołoodbytniczych i guzków krwawniczych.

2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku RUSKOREX w postaci czopków

Kiedy nie stosować leku RUSKOREX w postaci czopków:

Jeśli pacjent ma uczulenie (nadwrażliwość) na ruskogeniny, tetrakainę lub którykolwiek z pozostałych składników leku.

Kiedy zachować szczególną ostrożność stosując lek RUSKOREX w postaci czopków:

Jeśli pacjent ma zaburzenia czynności serca i niedociśnienie tętnicze lek można stosować wyłącznie po konsultacji z lekarzem.

Jeżeli po zastosowaniu leku nastąpi nasilenie świądu lub bólu, należy przerwać jego stosowanie.

Stosowanie innych leków:

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceucie o wszystkich przyjmowanych aktualnie lub ostatnio lekach, również tych, które wydawane są bez recepty.

Może wystąpić zwiększenie działania leków antyarytmicznych oraz zmniejszenie działania sulfonamidów. Leki blokujące kanały wapniowe mogą zmniejszać działanie ruskogenin.

Ciąża i karmienie piersią:

Przed zastosowaniem jakiegokolwiek leku należy poradzić się lekarza lub farmaceuty.

Brak badań potwierdzających bezpieczeństwo stosowania w okresie ciąży i karmienia piersią. Ekstrakty z ruszczyka kolczastego mogą zwiększać skurcze macicy.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn:

Lek nie wpływa na sprawność psychofizyczną oraz nie zaburza zdolności prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn.

3. Jak stosować RUSKOREX w postaci czopków

Lek jest przeznaczony dla osób dorosłych.

Stosować doodbytniczo: 1 czopek, 1 do 2 razy na dobę. Czopki stosować po wypróżnieniu.

Jednorazowa terapia nie powinna trwać dłużej niż 2 tygodnie.

Stosowanie u pacjentów w podeszłym wieku:

Osoby w podeszłym wieku mogą wykazywać zwiększoną wrażliwość na działanie leku, dlatego przed rozpoczęciem leczenia wskazana jest konsultacja z lekarzem.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem leku należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku RUSKOREX w postaci czopków:

Nie są znane objawy przedawkowania i zatrucia lekiem.

W razie zastosowania większej niż zalecana dawki leku, należy niezwłocznie zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Pominięcie dawki leku RUSKOREX w postaci czopków:

Należy kontynuować stosowanie leku.

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, lek RUSKOREX, czopki może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Niekiedy może wystąpić nasilenie pieczenia w okolicy odbytu na początku stosowania leku.

Ponadto mogą wystąpić luźne stolce.

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa, tel. + 48 22 49 21 301, faks: + 48 22 49 21 309, e-mail: ndl@urpl.gov.pl

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

5. Jak przechowywać lek RUSKOREX w postaci czopków:

Przechowywać w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci.

Nie należy stosować leku RUSKOREX po upływie terminu ważności zamieszczonym na opakowaniu.

Lek należy przechowywać w temperaturze poniżej 25°C.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani do domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę co zrobić z lekami, które nie są już potrzebne. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

6. Inne informacje

Co zawiera lek RUSKOREX w postaci czopków

Substancjami czynnymi leku są Ruskogeniny 0,025 g i Tetrakainy chlorowodorek 0,025 g. Ponadto lek zawiera polisorbat 60, triglicerydy o średniej długości łańcucha, skrobię kukurydzianą, krzemionkę koloidalną bezwodną, tłuszcz stały.

Jak wygląda lek RUSKOREX w postaci czopków:

Opakowaniem leku są dwie kształtki z folii PCV/PE zawierające po 5 czopków. Kształtki znajdują się w pudełku tekturowym.

Podmiot odpowiedzialny:

Angelini Pharma Polska Sp. z o.o.
ul. Podleśna 83
05-552 Łazy
tel. +48 22 70 28 200
e-mail: angelini@angelini.pl

Wytwórca:

GlaxoSmithKline Pharmaceuticals S.A.
ul. Grunwaldzka 189
60-322 Poznań

Data zatwierdzenia ulotki: 22.06.2015