

## 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](mailto: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](mailto:angelini@angelini.pl)

### **Wytwórca:**

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

Data zatwierdzenia ulotki: 22.06.2015