

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Nigepan 1000UI/50 mg supozitoare

Heparinum/Benzocainum

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră, sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Nigepan și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Nigepan
3. Cum să utilizați Nigepan
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Nigepan
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Nigepan și pentru ce se utilizează

Nigepan supozitoare conține 2 substanțe active: heparină și benzocaină și se atribuie la grupa de medicamente sub denumirea de "vasoprotectoare; medicamente pentru tratamentul hemoroizilor și fisurilor anale pentru utilizare topică; anestezice locale". Heparina este un anticoagulant (împiedică coagularea sângelui), la aplicare topică preîntâmpină formarea trombilor și inhibă creșterea trombilor deja formați, manifestă acțiune antiinflamatoare. Benzocaina manifestă acțiune anestezică locală.

Nigepan este indicat pentru utilizare la adulți cu vârsta de la 18 ani.

Se utilizează în tromboza hemoroizilor interni și externi.

Dacă după tratament starea nu s-a ameliorat sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Nigepan

Nu utilizați Nigepan

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la heparină sodică, benzocaină sau la oricare dintre celelalte componente ale preparatului (enumerat în pct.6);
- dacă aveți predispoziție la hemoragii;
- dacă aveți trombocitopenie (micșorarea numărului de trombocite în sânge);
- la copii cu vârsta până la 18 ani.

Atenționări și precauții

Înainte de utilizarea Nigepan supozitoare adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

În cazul unei hemoragii grave din rect sau în cazul în care simptome dureroase persistă mai mult de 7 zile, este necesar să consultați un proctolog.

Nigepan împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alt medicament.

Interacțiuni cu alte medicamente nu sunt descrise.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Siguranța utilizării Nigepan supozitoare în sarcină și în perioada de alăptare nu sunt stabilite.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nigepan supozitoare nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje potențial periculoase.

3. Cum să utilizați Nigepan

Utilizați întotdeauna Nigepan supozitoare exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Nigepan supozitoare se utilizează la adulți.

Doza recomandată: câte 1 supozitor de 2 ori pe zi.

Mod de administrare:

Administrare rectală. Supozitorul se administrează în rect după golirea spontană a intestinului sau clismă evacuatoare.

Durata tratamentului

Durata curei de tratament constituie în medie 10-14 zile.

Dacă ați utilizat mai mult Nigepan decât trebuie

Până în prezent nu au fost înregistrate cazuri de supradozaj.

Dacă ați utilizat mai mult Nigepan decât trebuie anunțați cât mai urgent posibil medicul sau mergeți la secția de urgență a celui mai apropiat spital. Dacă e posibil, luați ambalajul cu dumneavoastră, pentru ca medicul să știe ce ați utilizat.

Dacă uitați să utilizați Nigepan

Dacă ați uitat să folosiți Nigepan la timpul necesar, utilizați-l de îndată ce v-ați amintit.

Nu utilizați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca și toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Următoarele reacții adverse pot apărea la utilizarea Nigepan supozitoare:

Cu frecvență necunoscută (care nu pot fi estimate din datele disponibile):

- reacții alergice,
- methemoglobinemie (este o boală caracterizată de o creștere anormală a concentrației sanguine de methemoglobină (metHb), o moleculă incapabilă să transporte oxigenul).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md
Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Nigepan

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.
A se păstra la loc ferit de lumină, la temperaturi sub 20 °C.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și informații suplimentare

Ce conține Nigepan

- *Substanțele active sunt* heparina sodică și benzocaina.

1 supozitor conține heparină sodică – 1000 UI (8,3 mg heparină sodică cu activitatea de 120 UI/mg), benzocaină – 50 mg;

- *Celelalte componente sunt:* apă purificată, grăsimi solide, monogliceride distilate (Palsgaard 0093).

Cum arată Nigepan și conținutul ambalajului

Nigepan se prezintă sub formă de supozitoare de formă cilindrico-conică, de culoare albă sau albă cu nuanță gălbuie. Se admite suprafața marmorată și prezența în secțiune a unui ax aerian și a depresiunii în formă de pâlnie.

Nigepan este disponibil în cutii cu 2 blistere din folie de clorură de polivinil laminat cu polietilenă a câte 5 supozitoare.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

SA „Nijfarm”, Rusia.
str. Salganskaya, 7,
603105, or. Nijnii Novgorod,
Tel.: (831) 278-80-88,
fax: (831) 430-72-28.

Fabricantul

SA „Nijfarm”, Rusia.

str. Salganskaya, 7, bl.1
603105, or. Nijnii Novgorod.

Acest prospect a fost revizuit în Iulie 2025.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>