

## Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla pacjenta

### PROCTOMINA

(*Suppositoria antihaemorrhoidales*)

*Bismuthi subgallas + Zinci oxidum + Tanninum*

(200 mg + 100 mg + 150 mg) / czopek

Czopki

**Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.**

Lek ten należy zawsze stosować dokładnie tak, jak to opisano w ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- Jeśli potrzebna jest rada lub dodatkowa informacja, należy zwrócić się do farmaceuty.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie możliwe objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Patrz punkt 4.
- Jeśli po upływie kilku dni nie nastąpiła poprawa lub pacjent czuje się gorzej, należy skontaktować się z lekarzem.

### Spis treści ulotki

1. Co to jest lek Proctomina i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Proctomina
3. Jak stosować lek Proctomina
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Proctomina
6. Zawartość opakowania i inne informacje

#### 1. Co to jest lek Proctomina i w jakim celu się go stosuje

Proctomina jest lekiem o działaniu ściągającym, stosowanym w leczeniu dolegliwości takich jak: ból, świąd, towarzyszący chorobie hemoroidalnej (guzkom krwawniczym). Lek łagodzi stany zapalne oraz podrażnienia błony śluzowej odbytu.

#### 2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Proctomina

##### Kiedy nie stosować leku Proctomina

Jeśli pacjent ma uczulenie na bizmutu galusan zasadowy, cynku tlenek lub tanię lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6).

##### Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem stosowania leku Proctomina należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą.

Jeżeli wystąpi krwawienie z odbytu lub znaczne nasilenie dolegliwości bólowych należy skonsultować się z lekarzem.

Może wystąpić zmiana koloru kału na czarny ze względu na zawarty w produkcie zasadowy galusan bizmutu.

### **Dzieci i młodzież**

U dzieci i młodzieży lek może być stosowany po konsultacji z lekarzem.

### **Lek Proctomina a inne leki**

Lek Proctomina może być stosowany równocześnie z lekami stosowanymi doustnie. Stosowanie leku Proctomina może wpłynąć na wchłanianie innych leków stosowanych doodbytniczo. W razie wątpliwości należy skonsultować się z lekarzem lub farmaceutą.

### **Ciąża i karmienie piersią**

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza, że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku.

### **Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn**

Lek nie wpływa na prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn.

## **3. Jak stosować lek Proctomina**

Ten lek należy zawsze stosować dokładnie tak, jak opisano w ulotce dla pacjenta lub według zaleceń lekarza lub farmaceuty. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Lek Proctomina należy stosować doodbytniczo.

Dorośli: 1 czopek 1-2 razy na dobę.

Przed i po zastosowaniu czopka należy umyć ręce. Jeżeli dolegliwości nasilają się lub nie ustępują, należy skonsultować się z lekarzem.

### **Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Proctomina**

Nie odnotowano przypadków przedawkowania leku.

### **Pominięcie zastosowania leku Proctomina**

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

## **4. Możliwe działania niepożądane**

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

Podczas stosowania leku mogą wystąpić objawy nadwrażliwości przejawiające się podrażnieniem błony śluzowej odbytu.

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, nr tel.: +48 22 49-21-301, nr faksu +48 22 49-21-309,  
strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>  
Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.  
Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

## **5. Jak przechowywać lek Proctomina**

Przechowywać w temperaturze do 25°C. Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować po upływie terminu ważności zamieszczonego na opakowaniu.

Oznaczenia na opakowaniu bezpośrednim:

Termin ważności (EXP)

Numer serii (Lot)

## **6. Zawartość opakowania i inne informacje**

### **Co zawiera lek Proctomina**

1 czopek zawiera substancje czynne odpowiednio 200 mg bizmutu galusanu zasadowego + 100 mg cynku tlenku + 150 mg taniny.

Substancja pomocnicza to tłuszcz stały.

### **Jak wygląda lek Proctomina i co zawiera opakowanie**

Lek Proctomina zarejestrowany jest w następujących opakowaniach:

6, 10, 12 czopków w folii PVC/PE lub Aluminium/LDPE w pudełku tekturowym z ulotką.

### **Podmiot odpowiedzialny i wytwórca**

Farmina sp. z o.o.

ul. Lipska 44

30-721 Kraków

[Logo]

### **Data ostatniej aktualizacji ulotki: 05.2021**

[Forma graficzna przedstawiająca sposób wyjęcia czopka z blistra]