

## KISA ÜRÜN BİLGİLERİ

### 1. BEŞERİ TIBBİ ÜRÜNÜN ADI

PROCTOLOG suppozituvar

### 2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

1 suppozituvarda;

#### Etkin madde:

Ruskogenin	0.010 g
Trimebutin	0.120 g

#### Yardımcı maddeler:

Yardımcı maddeler için,6.1'e bakınız.

### 3. FARMASÖTİK FORM

Suppozituvar

Beyaz-sarımtırak, mermi şeklinde, homojen düzgün suppozituvlar

### 4. KLİNİK ÖZELLİKLER

#### 4.1. Terapötik endikasyonlar

PROCTOLOG hemoroid krizleri sırasında ağrılı ve kaşıntılı anal semptomların ve fissürlerin semptomatik tedavisinde endikedir.

#### 4.2. Pozoloji ve uygulama şekli

##### Pozoloji/uygulama sıklığı ve süresi:

Günde 1 – 2 suppozituvar kullanılması önerilir.

##### Uygulama şekli:

PROCTOLOG Suppozituvar, günde 1 – 2 defa anal bölgeye uygulanır.

##### Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler:

##### Böbrek/Karaciğer yetmezliği:

Böbrek/Karaciğer yetmezliği olan hastalarda kullanımı ile ilgili yeterli bilgi yoktur.

**Pediyatrik popülasyon:**

18 yaş altındaki hastalarda etkinlik ve güvenilirliği hakkında yeterli bilgi yoktur.

**Geriatrik popülasyon:**

Yaşlı hastalarda kullanımı ile ilgili yeterli bilgi yoktur.

**4.3. Kontrendikasyonlar**

PROCTOLOG, içerdiği herhangi bir maddeye karşı aşırı duyarlılığı olanlarda kontrendikedir.

**4.4. Özel kullanım uyarıları ve önlemleri**

PROCTOLOG kullanılması, diğer anal hastalıkların tedavisine ara verilmesini gerektirmez.

Tedavi kısa süreli olmalıdır. Eğer semptomlarda herhangi bir iyileşme görülmez ise, tedaviye ara verilmeli ve proktolojik bir muayene uygulanmalıdır.

**4.5. Diğer tıbbi ürünler ile etkileşimler ve diğer etkileşim şekilleri**

PROCTOLOG ile bilinen bir ilaç etkileşimi bulunmamaktadır.

**4.6. Gebelik ve laktasyon****Genel tavsiye**

Gebelik kategorisi C'dir.

Ruskogenin ve Trimebutin kombinasyonunun gebelikte kullanımı ve süte geçip geçmemesi ile ilgili bilgi bildirilmemektedir. Bu sebeple gebelikte ve laktasyonda hekim tarafından yarar-risk açısından değerlendirilip kullanılması önerilmektedir

**Çocuk doğurma potansiyeli bulunan kadınlar/Doğum kontrolü (Kontrasepsiyon)**

PROCTOLOG ile tedaviniz sırasında uygun bir doğum kontrolü kullanma gereksiniminizi doktorunuza danışın.

**Gebelik dönemi**

Hayvanlar üzerinde yapılan çalışmalar, gebelik / ve-veya/ embriyonal/fetal gelişim/ve-veya doğum/ve-veya/doğum sonrası gelişim üzerindeki etkiler bakımından yetersizdir. İnsanlara yönelik potansiyel risk bilinmemektedir.

Tedbir olarak trimebutinin gebeliğin ilk trimesterinde kullanımı tercih edilmez. Anneye ve bebeğe beklenen hiçbir zararlı etkisi olmaması durumunda, hamileliğin ikinci ve üçüncü trimesterinde sadece gerekli olduğu durumlarda kullanılması düşünülebilir.

**Laktasyon dönemi**

Trimebutin laktasyon döneminde kullanılabilir.

Ruskogeninin laktasyon döneminde kullanımı ile ilgili bir bilgi bulunmamaktadır. Bu nedenle dikkatli olunmalıdır.

### **Üreme yeteneği / Fertilite**

Üreme yeteneği üzerinde etkisi bilinmemektedir.

### **4.7. Araç ve makine kullanımı üzerindeki etkiler**

PROCTOLOG'un araç ve makine kullanımı üzerindeki etkisi sistematik olarak değerlendirilmemiştir.

### **4.8. İstenmeyen etkiler**

Çok yaygın ( $\geq 1/10$ ); yaygın ( $\geq 1/100$  ila  $< 1/10$ ); yaygın olmayan ( $\geq 1/1.000$  ila  $< 1/100$ ); seyrek ( $\geq 1/10.000$  ila  $< 1/1.000$ ); çok seyrek ( $< 1/10.000$ ); bilinmiyor (eldeki verilerden hareketle tahmin edilmiyor).

### **Sinir sistemi bozuklukları**

Bilinmiyor: Presenkop, senkop

### **Deri ve deri altı doku bozuklukları**

Bilinmiyor: Deri reaksiyonları

### **4.9. Doz aşımı ve tedavisi**

Doz aşımı halinde semptomatik tedavi başlatılmalıdır.

## **5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER**

### **5.1. Farmakodinamik özellikler**

Farmakoterapötik grup: Antihemoroidaller

ATC kodu: C05AX03

PROGTOLOG'da iki etkin madde bulunur. Trimebutin, antispazmodik etkili bir madde olup, ruskogenin ise venotonik ve damar koruyucu özellikler gösterir.

### **5.2. Farmakokinetik özellikler**

#### **Genel özellikler**

##### Emilim:

Kan doruk seviyeleri 1-2 saat sonra elde edilir.

##### Dağılım:

Yeterli veri mevcut değil

##### Biyotransformasyon:

Yeterli veri mevcut değil

##### Eliminasyon:

Temel olarak idrarla, hızlı eliminasyon sağlanır (ortalama 24 saatte %70).

##### Doğrusallık/ doğrusal olmayan durum:

Doğrusallık/ doğrusal olmayan durum:  
Yeterli veri mevcut değil

### **5.3. Klinik Öncesi Güvenlilik Verileri**

Hayvanlarda yapılan çalışmalarda herhangi bir teratojenik etki ile karşılaşmamıştır. Hayvanlarda teratojenik etkinin olmadığı durumlarda, insanlarda maformasyona neden olması beklenmez. Bu güne kadar her iki tür için yapılmış çalışmalar, insanlarda malformasyona neden olan moleküllerin, hayvanlarda teratojenik olduğunu ortaya koymuştur.

## **6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLERİ**

### **6.1. Yardımcı maddelerin listesi**

Yarı sentetik katı gliseritler

### **6.2. Geçimsizlikler**

Bilinen herhangi bir geçimsizliği bulunmamaktadır.

### **6.3. Raf ömrü**

24 ay

### **6.4. Saklamaya yönelik özel tedbirler**

25°C' nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız.

### **6.5. Ambalajın Niteliği ve İçeriği**

Kutuda, PVC blister ambalajda 10 adet

### **6.6. Tıbbi Üründen Arta Kalan Maddelerin İmhası ve Diğer Özel Önlemler**

Kullanılmamış olan ürünler ya da atık materyaller "Tıbbi Atıkların Kontrolü Yönetmeliği" ve "Ambalaj ve Ambalaj Atıkları Kontrolü Yönetmeliği"ne uygun olarak imha edilmelidir.

## **7. RUHSAT SAHİBİ**

Pfizer İlaçları Ltd. Şti.  
34347 Ortaköy-İSTANBUL  
Tel : 0 212 310 70 00  
Faks : 0 212 310 70 58

## **8. RUHSAT NUMARASI**

233/80

## **9. İLK RUHSAT TARİHİ / RUHSAT YENİLEME TARİHİ**

02.08.2011

## **10. KÜB'ÜN YENİLENME TARİHİ**