

ИНСТРУКЦИЯ  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ  
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Лакс Канон

**Регистрационный номер:**

ЛП-№(004203)-(РГ-RU)

**Торговое название препарата:** Лакс Канон

**Международное непатентованное или группировочное наименование:** Натрия лаурилсульфоацетат + натрия цитрат + сорбитол

**Лекарственная форма:** раствор ректальный

**Состав:**

1 мл раствора содержит:

*действующие вещества:* натрия лаурилсульфоацетат 9,0 мг, натрия цитрата дигидрат 102,6 мг, в пересчете на натрия цитрат 90,0 мг, сорбитол 625,0 мг;

*вспомогательные вещества:* глицерол 125,0 мг, сорбиновая кислота 1,0 мг, вода очищенная до 1,0 мл.

**Описание:** белая или почти белая вязкая опалесцирующая жидкость.

**Фармакотерапевтическая группа:** средства для лечения запоров; слабительные средства в клизмах.

**Код АТХ:** A06AG11.

**Фармакологические свойства**

Лакс Канон - комбинированный препарат, оказывающий слабительное действие. Эффект наступает через 5-15 мин. В состав препарата входят натрия цитрат (пептизатор, который вытесняет связанную воду, содержащуюся в каловых массах), натрия лаурилсульфоацетат (разжижает содержимое кишечника) и сорбит (усиливает слабительное действие путем стимуляции поступления воды в кишечник). Увеличение количества воды за счет пептизации и разжижения способствует размягчению каловых масс и облегчает опорожнение кишечника.

**Показания к применению**

Запор, в т.ч. с энкопрезом. Подготовка к эндоскопическому (ректоскопия) и рентгенологическому исследованию желудочно-кишечного тракта.

**Противопоказания**

- Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата;
- Непроходимость кишечника и боли в животе неизвестной этиологии;
- Одновременное пероральное/ректальное применение натрия / кальция полистиролсульфоната.

**С осторожностью**

Рекомендуется избегать применение данного лекарственного препарата в случае обострения геморроя, анальных трещин или геморрагического ректоколита.

При применении у пациентов с воспалительными или язвенными заболеваниями толстой кишки или с острыми желудочно-кишечными заболеваниями следует соблюдать особые меры предосторожности.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Адекватных и строго контролируемых исследований с участием беременных женщин не проводилось. Так как этот препарат, вероятно, всасывается в системный кровоток в незначительной степени, при его применении в соответствии с рекомендациями во время беременности или лактации не ожидается развития нежелательных эффектов для плода или грудного ребенка.

**Способ применения и дозы**

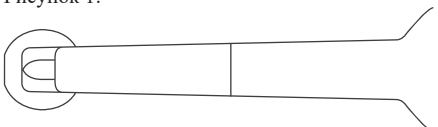
*Взрослые и дети старше 3 лет*

Вводить содержимое одной микроклизмы (5 мл) ректально, вставляя наконечник на всю длину (см. рис. 1).

*Новорожденные и дети до 3-х лет*

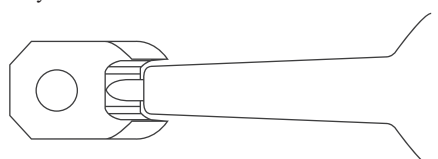
Вводить все содержимое одной микроклизмы ректально, вставляя универсальный наконечник на половину длины (см. отметку на наконечнике, см. рис.1).

Рисунок 1:



Если жалобы сохраняются в течение длительного времени, то необходимо обратиться к врачу. Для детей до 3-х лет также возможно использование микроклизмы с укороченным наконечником (см. рис.2). В таком случае необходимо ввести все содержимое одной микроклизмы ректально, вставляя наконечник на всю длину.

Рисунок 2:



**Указания по применению:**

Отломите пломбу на наконечнике тюбика.

Слегка надавите на тюбик так, чтобы капля препарата смазала кончик клизмы - это облегчит процесс введения.

Введите наконечник клизмы в прямую кишку.

Сдавливая тюбик, выдавите полностью его содержимое.

Извлеките наконечник, по-прежнему слегка сдавливая тюбик.

## **Побочное действие**

### По данным спонтанных сообщений о нежелательных явлениях

Нежелательные реакции, возникающие на фоне применения препарата, которые были выявлены в период пострегистрационного применения, были классифицированы следующим образом: очень частые (>10 %), частые (>1 %, но <10 %), не частые (>0,1 %, но <1%), редкие ( $\geq 0,01\%$ , но <0,1 %), очень редкие (<0,01 %) и нежелательные реакции с неизвестной частотой возникновения (частота возникновения не может быть оценена на основании имеющихся данных).

*Если у вас отмечаются нежелательные реакции, указанные в инструкции или они усугубляются, или Вы заметили любые другие нежелательные реакции, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.*

### **Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта.**

Очень редко: боль в области живота (включая абдоминальный дискомфорт, боль в области живота, а также в верхних отделах живота); дискомфорт в аноректальной области, жидкий стул.

### **Нарушения со стороны иммунной системы.**

Очень редко: реакции гиперчувствительности (например, крапивница).

## **Передозировка**

Случаи передозировки при применении препарата не зарегистрированы.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Существует риск развития некроза толстого кишечника при одновременном пероральном/ректальном применении натрия полистиролсульфоната и сорбитола, входящего в состав препарата. При необходимости использования других ректальных препаратов следует соблюдать интервал между их приемами.

## **Особые указания**

Если симптомы сохраняются, избегайте длительного применения и обратитесь к врачу.

Если лекарственное средство пришло в негодность или истек срок годности – не выливайте его в сточные воды и не выбрасывайте на улицу! Поместите лекарственное средство в пакет и положите в мусорный контейнер. Эти меры помогут защитить окружающую среду!

## **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Применение препарата не оказывает влияние на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных

реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

## **Форма выпуска**

Раствор ректальный, 9 мг/мл + 90 мг/мл + 625 мг/мл. По 5 мл раствора в полиэтиленовую микроклизму с наконечником и отламывающейся пломбой, обеспечивающей контроль первого вскрытия. Длина наконечника – от 4,4 до 4,8 см (для взрослых); 3 см (для детей).

По 4 или 12 микроклизм вместе с инструкцией по применению в пачку из картона.

## **Условия хранения**

При температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

## **Срок годности**

2 года.

Не применять по истечении срока годности.

## **Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

## **Владелец регистрационного удостоверения/ Организация, принимающая претензии потребителей**

ЗАО «Канонфарма продакшн», Российская Федерация

141100, Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, д. 105.  
Тел.: +7 (495) 797-99-54.

Электронный адрес: safety@canonpharma.ru

Получить дополнительные данные о препарате, направить претензию на его качество, безопасность, сообщить о нежелательных лекарственных реакциях можно по телефону: 8 (800) 700-59-99 (бесплатная линия 24 часа) или на сайте [www.canonpharma.ru](http://www.canonpharma.ru) в разделе «Политика в области качества» - «Безопасность препаратов».

## **Производитель**

ЗАО «Канонфарма продакшн»,

Российская Федерация

Производство готовой лекарственной формы:  
Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 16.

## *Первичная упаковка:*

Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 16.

## *Вторичная (потребительская) упаковка:*

Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 16; Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 1.

## *Выпускающий контроль качества:*

Московская обл., г.о. Щёлково, г. Щёлково, ул. Заречная, стр. 105Б, к. 11.

Тел.: +7 (495) 797-99-54

[www.canonpharma.ru](http://www.canonpharma.ru)