

## KISA ÜRÜN BİLGİSİ

### 1. BEŞERİ TIBBİ ÜRÜNÜN ADI

RECBUTİN %5.8 + %0.5 rektal krem

### 2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

1 g kremde;

#### Etkin madde:

Trimebutin baz 58 mg

Ruskogenin 5 mg

#### Yardımcı maddeler:

Setostearil alkol 30 mg

Metil parahidroksibenzoat 0,70 mg

Propil parahidroksibenzoat 0,30 mg

Propilen glikol 50 mg

Yardımcı maddeler için, 6.1'e bakınız.

### 3. FARMASÖTİK FORM

Rektal krem

Beyaz veya sarımsı beyaz renkte, homojen görünümlü, gözle görülür kirlilik içermeyen krem

### 4. KLİNİK ÖZELLİKLER

#### 4.1. Terapötik endikasyonlar

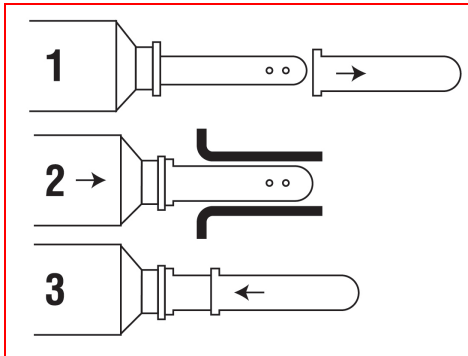
RECBUTİN hemoroid krizleri sırasında ağrılı ve kaşıntılı anal semptomların ve fissürlerin semptomatik tedavisinde endikedir.

#### 4.2. Pozoloji ve uygulama şekli

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

RECBUTİN rektal krem, günde 1 - 2 defa anal bölgeye uygulanır.

##### Uygulama şekli:



RECBUTİN rektal kremi, iç hemoroidlerin tedavisinde, yanında bulunan kanülle (kanül tüpe takılır.) uygulanır.

- Kullanmadan önce koruyucu kapak çıkarılır ve kullanıldıktan sonra yerine takılır.

Anal bölge temizlendikten sonra 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 etkililik ve güvenliliği hakkında yeterli bilgi yoktur.

#### **Geriyatrik popülasyon**

Yaşlı hastalarda kullanımı ile ilgili yeterli bilgi yoktur.

### **4.3. Kontrendikasyonlar**

RECBUTİN, içerdiği herhangi bir maddeye karşı aşırı duyarlılığı olanlarda kontrendikedir. (Bkz. Bölüm 6.1).

### **4.4. Özel kullanım uyarıları ve önlemleri**

RECBUTİN'in kullanılması, diğer anal hastalıkların tedavisine ara verilmesini gerektirmez.

Tedavi kısa süreli olmalıdır. Eğer semptomlarda 2 gün içerisinde herhangi bir iyileşme görülmez ise, tedaviye ara verilmeli ve hasta tıbbi tavsiye almalı veya tedavi gözden geçirilmelidir. Proktolojik bir muayene önerilmektedir.

RECBUTİN setostearil alkol içerir. Bu madde topikal kullanımda lokal deri reaksiyonlarına (örneğin, kontakt dermatite) sebebiyet verebilir.

RECBUTİN metil parahidroksibenzoat ve propil parahidroksibenzoat içerir. Bu maddeler alerjik reaksiyonlara (muhtemelen gecikmiş) sebebiyet verebilir.

RECBUTİN propilen glikol içerir. Bu madde topikal kullanımda ciltte irritasyona neden olabilir.

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

RECBUTİN ile bilinen bir ilaç etkileşimi bulunmamaktadır.

#### **Özel popülasyonlara ilişkin ek bilgiler**

RECBUTİN ile özel popülasyonlar üzerinde hiçbir etkileşim çalışması yapılmamıştır.

#### **Pediyatrik popülasyon:**

RECBUTİN ile pediyatrik popülasyon üzerinde hiçbir etkileşim çalışması yapılmamıştır.

## 4.6. Gebelik ve laktasyon

### Genel tavsiye

Gebelik kategorisi: C

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

RECBUTİN ile tedaviniz sırasında uygun bir doğum kontrol yöntemi 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 (Bkz. Bölüm 5.3). 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. RECBUTİN, gerekli olmadıkça gebelik döneminde kullanılmamalıdır.

### Laktasyon dönemi

Trimebutin laktasyon döneminde kullanılabilir ancak ruskogeninin laktasyon döneminde kullanımı ile ilgili bir bilgi bulunmamaktadır. Bu nedenle dikkatli olunmalıdır.

### Üreme yeteneği / Fertilité

Üreme yeteneği üzerinde etkisi bilinmemektedir.

## 4.7. Araç ve makine kullanımı üzerindeki etkiler

RECBUTİN'in 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).

### Bağışıklık sistemi hastalıkları:

Bilinmiyor: Aşırı duyarlılık\*<sup>†</sup>

### Sinir sistemi hastalıkları:

Yaygın olmayan: Presenkop\*\*, senkop\*\*

### Deri ve deri altı doku hastalıkları:

Yaygın olmayan: Döküntü

Bilinmiyor: Akut jeneralize ekzantematöz püstülozis\*, eritema multiforme\*, toksik deri döküntüsü\*, ekfoliyatif dermatit\*, kontakt dermatit\*, dermatit\*, eritem\*, prurit\*, ürtiker\* gibi ciddi deri reaksiyonları

\*Trimebutin için pazarlama sonrası bildirilen yan etkiler

\*\* Trimebutinin esas olarak enjekte edilebilir formülasyonu için gözlemlenmiştir.

† Trimebutin için pazarlama sonrası bildirimlerde ilaca aşırı duyarlılık raporlanmış olup genel olarak deriyi kapsamaktadır (örn. Kontakt dermatit, dermatit, prurit, ürtiker)

### Şüpheli advers reaksiyonların raporlanması

Ruhsatlandırma sonrası şüpheli ilaç advers reaksiyonların raporlanması büyük önem taşımaktadır. Raporlama yapılması, ilacın yarar/risk dengesinin sürekli olarak izlenmesine olanak sağlar. Sağlık mesleği mensuplarının herhangi bir şüpheli advers reaksiyonu Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TUFAM)'ne bildirmeleri gerekmektedir ([www.titck.gov.tr](http://www.titck.gov.tr); e-posta: [tufam@titck.gov.tr](mailto:tufam@titck.gov.tr); tel: 0 800 314 00 08; faks: 0 312 218 35 99)

#### **4.9. Doz aşımı ve tedavisi**

Doz aşımı halinde semptomatik tedavi başlatılmalıdır.

### **5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER**

#### **5.1. Farmakodinamik özellikler**

Farmakoterapötik grup: Topikal kullanım için hemoroid ve anal fissürlerin tedavisi için diğer ajanlar, Antihemoroidaller

ATC kodu: C05AX03

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

#### **5.2. Farmakokinetik özellikler**

##### **Genel özellikler**

##### Emilim:

Rektal uygulamayla ilgili emilim bilgisi yoktur. Trimebutinin oral tablet kullanım sonrası kan doruk seviyeleri 1-2 saat sonra elde edilir.

##### Dağılım:

Yeterli veri mevcut değildir.

##### Biyotransformasyon:

Yeterli veri mevcut değildir.

##### Eliminasyon:

Rektal uygulamayla ilgili emilim bilgisi yoktur. Trimebutinin oral tablet kullanım sonrası temel olarak idrarla, hızlı eliminasyon sağlanır (ortalama 24 saatte %70).

##### Doğrusallık/doğrusal olmayan durum:

Yeterli veri mevcut değildir.

#### **5.3. Klinik öncesi güvenilirlik verileri**

Hayvanlarda yapılan çalışmalarda trimebutinin herhangi bir teratojenik etkisi ile karşılaşılmamıştır. Ruskogenin ile yapılmış herhangi bir çalışma mevcut değildir.

### **6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLERİ**

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

Gliseril monostearat+PEG-75 (Gelot 64)

Setostearil alkol  
Gliseril monostearat  
İzopropil miristat  
Propilen glikol  
Metil parahidroksibenzoat (E218)  
Propil parahidroksibenzoat (E216)

## **6.2. Geçimsizlikler**

Bilinen herhangi bir geçimsizlięi bulunmamaktadır.

## **6.3. Raf mrü**

24 ay

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

25°C'nin altında oda sıcaklığında saklayınız.

## **6.5. Ambalajın nitelięi ve içerięi**

Kutuda kanül ile birlikte 30 g'lık alüminyum tüp içerir.

## **6.6. Beşeri tıbbi üründen arta kalan maddelerin imhası ve diğer özel önlemler**

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

## **7. RUHSAT SAHİBİ**

Abdi İbrahim İlaç San. ve Tic. A.Ş.  
Reşitpaşa Mah. Eski Büyükdere Cad. No.4  
34467  
Maslak / Sarıyer/ İSTANBUL  
Tel: 0212 366 84 00  
Faks: 0212 276 20 20

## **8. RUHSAT NUMARASI**

253 / 16

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

İlk ruhsat tarihi: 11/09/2013

Ruhsat yenileme tarihi:

## **10. KÜB'ÜN YENİLENME TARİHİ**

30.01.2024