

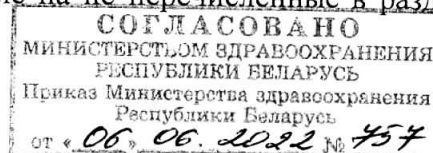
3104 - 2018

**ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ: ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА**

**Спазмалгон® 500 мг/2 мг/0,02 мг/мл раствор для инъекций**  
метамизол натрия моногидрат/пирофенона гидрохлорид/фенпивериния бромид

**Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.**

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.
- Препаратор назначен именно вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с вашими (не следует включать данное указание, если препарат предназначен только для стационарного применения).
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

**Содержание листка-вкладыша**

1. Что из себя представляет препарат Спазмалгон, и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед применением препарата Спазмалгон.
3. Применение препарата Спазмалгон.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Спазмалгон.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ СПАЗМАЛГОН, И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ**

Препаратор Спазмалгон содержит действующие вещества: метамизол натрия моногидрат, пирофенона гидрохлорид, фенпивериния бромид.

Фармакотерапевтическая группа: Спазмолитические препараты, в комбинации с анальгетиками.

Спазмалгон представляет собой комбинированный лекарственный препарат, который снимает спазмы гладкой мускулатуры желудочно-кишечного тракта, желчных и мочевыводящих путей, репродуктивных органов и оказывает выраженное болеутоляющее действие.

**Показания к применению**

Для кратковременного симптоматического лечения острых, умеренно сильных до сильных болей при спазмах гладкой мускулатуры внутренних органов:

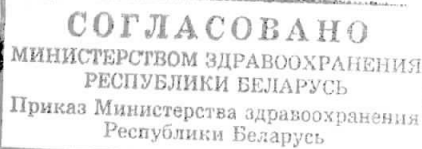
- желудочные или кишечные колики;
- почечные колики при нефролитиазе;
- спастическая дискинезия желчных путей;
- дисменорея.

**2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИМЕНЕНИЕМ ПРЕПАРАТА СПАЗМАЛГОН**

3104 - 2018

**Противопоказания.**

Не применяйте препарат Спазмалгон:



- если вам известно, что у вас имеется аллергия (гиперчувствительность) к действующим веществам препарата Спазмалгон;
- если у вас имеется аллергия (гиперчувствительность) к производным пиразолона или нестероидным противовоспалительным лекарственным средствам;
- бронхиальная астма;
- если вы имеете тяжелое заболевание печени и/или почек;
- в случаях кишечной непроходимости и мегаколона (расширение толстой кишки);
- если имеется наследственное заболевание печеночная порфирия, связанное с нарушением функции эритроцитов или недостаточность фермента глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы;
- если нарушена функция костного мозга (после цитостатической терапии) или имеются такие заболевания крови, как апластическая анемия (уменьшение числа кровяных клеток с появлением слабости, кровоподтеков или вероятности возникновения инфекции), агранулоцитоз (резкое уменьшение числа белых кровяных клеток, что повышает вероятность возникновения инфекций) или лейкопения (уменьшение общего числа лейкоцитов);
- аденоома предстательной железы (с тенденцией к задержке мочи);
- атония желчного и мочевого пузыря;
- закрытоугольная глаукома;
- если имеется гипотония (низкое кровяное давление) или нестабильное кровообращение;
- при беременности и грудном вскармливании.

Этот лекарственный препарат не следует назначать детям младше 15 лет.

**Особые указания и меры предосторожности.**

Перед тем как начать лечение препаратом Спазмалгон информируйте врача, если у вас имеется заболевание почек или печени; заболевания, связанные с непроходимостью кишечного тракта или затрудненным прохождением содержимого через желудочно-кишечный тракт (ахалазия, степоз между привратником и двенадцатiperстной кишкой); гастроэзофагальная рефлюксная болезнь, кишечная атония, кишечная непроходимость; глаукома (повышенное внутриглазное давление); миастения гравис (мышечная слабость), сердечные заболевания (аритмии, ишемическая болезнь сердца, застойная сердечная недостаточность).

Во время лечения препаратом Спазмалгон существует риск развития тяжелых реакций гиперчувствительности, в том числе и анафилактических реакций. При появлении первых симптомов гиперчувствительности введение препарата немедленно прекратить и принять срочные меры для купирования состояния (адреналин, глюкокортикоиды, антигистаминные средства).

Риск наступления возможных тяжелых реакций гиперчувствительности к метамизолу значительно повышается в следующих случаях:

- у пациентов с аллергической астмой;
- у пациентов с бронхиальной астмой, особенно если имеется риносинусит (воспаление носа и полостей носа) или полипы в носу;
- у пациентов с хронической крапивницей;
- у пациентов с гиперчувствительностью к красителям (напр. тартразину) или консервантам (бензоатам);
- у пациентов с непереносимостью к алкоголю. Такие пациенты реагируют даже на небольшие количества алкоголя появлением чихания, слезоточивости и сильным покраснением лица. Такая непереносимость к алкоголю может быть признаком

**недиагностированного синдрома апальгетической астмы.**

При лечении лекарственными средствами, содержащими метамизол, существует риск появления шока (циркуляторный коллапс) и агранулоцитоза (уменьшение числа белых кровяных клеток, что повышает вероятность возникновения инфекций). Они не зависят от дозы и не могут быть предвидены.

При применении препарата Спазмалгон пациентам, у которых имеются заболевания крови или были такие заболевания в анамнезе, необходимо проводить контроль картины крови во время лечения.

Спазмалгон раствор для инъекций может вызвать понижение кровяного давления. Риск возникновения такой реакции особенно повышается у пациентов с низким давлением крови или с потерей жидкостей, нарушенным кровообращением или начальным циркуляторным коллапсом (напр. у пациентов с инфарктом или тяжелыми ранами), у пациентов с высокой температурой. Таким пациентам внутримышечное введение препарата Спазмалгон необходимо делать в горизонтальном положении (лежа) и под постоянным контролем давления крови, частоты сердечных сокращений и дыхания.

**Нарушения функции печени**

Сообщалось о воспалении печени у пациентов, принимающих метамизол, симптомы которого развивались в течение от нескольких дней до нескольких месяцев после начала приема препарата.

Следует прекратить прием Спазмалгона и обратиться к врачу в случае появления симптомов нарушения функции печени, таких как тошнота, рвота, лихорадка, чувство усталости, потеря аппетита, потемнение мочи, кал светлого цвета, пожелтение кожи или белков глаз, зуд, сыпь или боль в верхней части живота. Врач проверит функцию печени.

Не следует принимать Спазмалгон, если ранее при применении лекарственного препарата, содержащего метамизол, развивались нарушения функции печени.

**Серьезные кожные реакции**

Были получены сообщения о развитии серьезных кожных реакций, включая синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз и DRESS-синдром (реакция на лекарственное средство с сыпью, эозинофилией и системными симптомами), при лечении метамизолом. Прекратите применение метамизола и немедленно обратитесь к врачу, если вы заметили появление каких-либо симптомов, связанных с серьезными кожными реакциями, описанными в разделе 4.

Если у вас когда-либо развивались любые тяжелые кожные реакции, вам не следует возобновлять лечение Спазмалгоном (см. раздел 4).

Лекарственный препарат Спазмалгон содержит 32,7 мг натрия в 1 мл раствора для инъекций, что эквивалентно 1,6% от рекомендуемой максимальной суточной дозы 2 г натрия для взрослого человека.

**Взаимодействия с другими лекарственными препаратами.**

Сообщите пожалуйста лечащему врачу, если вы принимаете или недавно принимали другие лекарственные препараты, в том числе и отпускаемые без рецепта.

**Другие препараты и препарат Спазмалгон**

Неблагоприятные взаимодействия могут наблюдаться при одновременном применении препарата Спазмалгон со следующими лекарственными средствами: лекарства, влияющие на свертываемость крови (ацинакумарол и варфарин); средства для лечения психозов (хлорпромазин и другие производные фенотиазина); угнетающие иммунную систему (циклоспорин); хлорамфеникол и другие лекарственные средства, угнетающие костный мозг; препараты для лечения депрессии; спиртовые; пероральные противозачаточные препараты; препараты для лечения подагры (алюпуринол); другие болеутоляющие и

3104 - 2018

противовоспалительные препараты, такие как **пироксикам**, **аспирин**, **ибупрофен**, **индометацин**.

Спазмалгон может взаимодействовать с каптоприлом (для лечения сердечных заболеваний и гипертонической болезни), с литием (для лечения психических заболеваний), с метотрексатом (для лечения ревматических и опухолевых заболеваний) и триамтереном (мочегонным), а также изменить эффект антагипертензивных (понижающих давление крови) препаратов и диуретиков (мочегонных).

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы принимаете следующие лекарственные препараты:

- бутиронон, лекарственный препарат для лечения депрессии или в качестве вспомогательного средства для прекращения курения
- эфавиренц, лекарственный препарат для лечения ВИЧ/СПИД
- метадон, лекарственный препарат для лечения зависимости от запрещенных препаратов (опиоидов)
- валпроаты, лекарственный препарат для лечения эпилепсии, биполярных расстройств
- такролимус, лекарственный препарат для предотвращения отторжения органов у пациентов после трансплантации
- сертралин, лекарственный препарат для лечения депрессии.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения

### Применение препарата Спазмалгон с пищей и напитками

Во время лечения препаратом Спазмалгон не рекомендуется употребление алкоголя ввиду возможности усиления побочных эффектов препарата.

### Беременность и грудное вскармливание

Посоветуйтесь с лечащим врачом или фармацевтом перед применением любого лекарственного препарата.

Спазмалгон не следует применять во время беременности.

При необходимости лечения препаратом кормящих грудью матерей, грудное вскармливание следует прекратить.

### Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Лекарственный препарат Спазмалгон может вызвать головокружение, нарушение зрения, а также оказать неблагоприятное влияние на внимание и нарушить реакции в неожиданных ситуациях. В связи с этим, следует избегать управления транспортными средствами и работы с машинами при лечении этим препаратом.

## 3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА СПАЗМАЛГОН

Спазмалгон раствор для инъекций вводится внутримышечно.

Используется только для кратковременного лечения!

Вводится под контролем врача и при готовности оказания срочной помощи в связи с риском появления анафилактического шока у пациентов с гиперчувствительностью.

#### Взрослые и подростки старше 15 лет

Обычная доза для взрослых и подростков старше 15 лет (> 53 кг) составляет 2-5 мл внутримышечно, однократно. При необходимости доза повторяется через 6-8 часов. Максимальная суточная доза не должна превышать 6 мл раствора для инъекций (экв. 3 г метамизола натрия моногидрата).

Продолжительность лечения 2-3 дня.

После достижения лечебного эффекта можно перейти к лечению пероральными болеутоляющими и спазмолитическими средствами.

Пациенты старше 65 лет

Обычно не требуется уменьшение дозы. У пациентов с нарушениями функции печени и почек, связанных с возрастом, необходимо уменьшать дозу препарата. Дозу определяет лечащий врач.

Пациенты с нарушением функции почек

Если у вас имеется заболевание почек, применяется  $\frac{1}{2}$  определенной для взрослых дозы, так как скорость выделения вещества при нарушениях почек замедляется.

Пациенты с нарушением функции печени

Если у вас имеются нарушения функции печени, следует избегать применения высоких доз. При кратковременном применении нет необходимости понижать дозу.

Продолжительность лечения 2-3 дня.

После достижения лечебного эффекта можно перейти к лечению пероральными болусотолюционными и спазмолитическими средствами.

Если у вас появятся какие-либо дополнительные вопросы, связанные с применением этого препарата, пожалуйста, обратитесь к лечащему врачу или фармацевту.

**Если вы применили препарат Спазмалгон больше, чем следовало.**

При передозировке возможны тошнота, рвота, головокружение, шум в ушах, шок, острая почечная и печечная недостаточность, судороги. Проводится симптоматическое лечение в медицинском учреждении.

При появлении таких признаков как: холодный пот, головокружение, тошнота, изменение цвета кожи и удушье, необходимо немедленно обратиться за помощью к врачу.

**Если вы забыли применить препарат Спазмалгон**

Не следует применять двойную дозу для компенсации пропущенной.

**4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ**

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Спазмалгон может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Частота нежелательных реакций определяется следующим образом: очень часто ( $>1/10$ ), часто ( $>1/100$ , но  $<1/10$ ), нечасто ( $>1/1\ 000$ , но  $<1/100$ ), редко ( $>1/10\ 000$ , но  $<1/1\ 000$ ), очень редко ( $<1/10\ 000$ ), частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно).

Перечисленные ниже нежелательные реакции вызываются в основном метамизолом, который входит в состав лекарственного препарата.

**Следует прекратить прием Спазмалгона и немедленно обратиться к врачу, в случае возникновения каких-либо из следующих симптомов:**

тошнота, рвота, лихорадка, чувство усталости, потеря аппетита, потемнение мочи, кал светлого цвета, пожелтение кожи или белков глаз, зуд, сыпь или боль в верхней части живота. Данные симптомы могут являться признаками поражения печени (см. раздел Особые указания и меры предосторожности).

**Нечасто** (могут возникать не более чем у 1 человека из 100)

Кожная сыпь (экзантема) - овальные, в виде шластилок, фиолетовые до темно-красных пузырьки. Во время или после введения – понижение давления крови, которое не сопровождается другими признаками реакций гиперчувствительности, учащение пульса.

**Редко** (могут возникать не более чем у 1 человека из 100)

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

СОГЛАСОВАНО

3104 - 2018

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Республика Беларусь

Лейкопения (уменьшение числа белых кровяных клеток, что увеличивает вероятность возникновения инфекции), макулопапулезная сыпь (образование кожных пластинок и узлов), анафилактические или аناфилактоидные реакции, особенно после парентерального применения. Такие реакции могут появиться во время введения препарата или непосредственно после прекращения введения, но могут появиться и спустя несколько часов. Чаще они появляются в течение первого часа после инъекции. Более легкие реакции проявляются в виде типичных реакций со стороны кожи и слизистой оболочки (например, зуд, жжение, покраснение, высыпания, крапивница, отеки), диспноэ и в редких случаях, желудочно-кишечные жалобы. Эти более легкие реакции могут перейти в более тяжелые формы с генерализированной крапивницей, сильным отеком лица и горлышка, с тяжелым бронхоспазмом, нарушениями сердечного ритма, с понижением давления крови (иногда с предшествующим повышением кровяного давления), нарушениями почек, например, появление белка в моче, пониженное или повышенное количество мочи, воспаление почек. Во время лечения препаратом Спазмалгон моча может окраситься в красный цвет. После прекращения лечения цвет нормализуется.

#### Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000)

Агранулоцитоз (резкое уменьшение числа белых кровяных клеток, которое увеличивает вероятность возникновения инфекций). Агранулоцитоз может появиться и у пациентов, которые лечились метамизолом в пропиле без появления побочных действий. Риск появления агранулоцитоза повышается при продолжительном применении (более 1 недели) метамизола.

Характерные признаки агранулоцитоза включают воспалительные изменения кожи и слизистой рта, горла, половых органов, боли в горле и повышенную температуру. При внезапном ухудшении общего состояния, при отсутствии понижения температуры или повторном ее повышении, при появлении болезненных изменений со стороны слизистой оболочки и кожи, необходимо прекратить лечение препаратом Спазмалгон и обратиться к врачу.

В очень редких случаях может наблюдаться также и тромбоцитопения (уменьшение числа тромбоцитов, что повышает риск кровотечения или образования кровоподтеков), гемолитическая анемия (уменьшение числа красных кровяных клеток, что может привести к бледности или пожелтению кожи, слабости или одышке), апластическая анемия (резкое уменьшение числа кровяных клеток, что вызывает слабость, появление кровоподтеков или вероятность возникновения инфекций). У пациентов с анальгетической астмой реакции гиперчувствительности обычно проявляются в виде астматического приступа; циркуляторный шок.

#### Частота неизвестна (нельзя оценить на основании имеющихся данных)

Воспаление печени, пожелтение кожи и белков глаз, повышение уровня ферментов печени в крови, сухость во рту, тошнота, рвота, боли в животе и чувство дискомфорта, запор, обострение гастрита и язвенной болезни желудка, в редких случаях изъязвление и кровотечение, головокружение, головная боль, нарушения зрения, нарушение аккомодации, затрудненное мочеиспускание.

Тяжелые кожные реакции - необходимо прекратить применение метамизола и немедленно обратиться к врачу за медицинской помощью, если у вас появились следующие серьезные нежелательные реакции:

- Красноватые пятна на туловице, минионевидной или круглой формы, часто с пузьрями в центре, покраснение кожи, язвами на слизистой полости рта, горла, носа, на половых органах и глазах. Этим серьезным кожным высыпаниям могут предшествовать лихорадка и гриппоподобные симптомы (синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз).
- Распространенная сыпь, высокая температура тела и увеличенные лимфатические узлы (DRESS синдром или синдром гиперчувствительности).

3104 - 2018

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬПриказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

При парентеральном применении могут появиться реакции, крайне редко даже флебиты.

При появлении гиперчувствительности, данных о нарушениях почечной или кроветворной функции, применение препарата Спазмалгон прекращается.

### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас появились нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе, и не перечисленные в данном листке-вкладыше. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

## **5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА СПАЗМАЛГОН.**

В оригинальной упаковке, в запицованном от света месте при температуре не выше 25°C.  
Не замораживать!

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности – 4 года.

Не применяйте Спазмалгон по истечении срока годности, отмеченного на картонной упаковке. Срок годности соответствует последнему дню указанного месяца.

Лекарственные препараты не следует выбрасывать в канализацию или в контейнер для бытовых отходов. Спросите своего фармацевта, как уничтожить ненужные лекарственные препараты. Эти меры будут способствовать охране окружающей среды.

## **6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ.**

### **6.1. Полное перечисление действующих веществ и вспомогательных веществ**

#### **Препарат Спазмалгон содержит**

Каждая ампула по 2 мл раствора для инъекций содержит действующие вещества: метамизол патрия моногидрат 1000 мг, пирофенона гидрохлорид 4 мг, фенпивериния бромид 0,04 мг.

Каждая ампула по 5 мл раствора для инъекций содержит действующие вещества: метамизол патрия моногидрат 2 500 мг, пирофенона гидрохлорид 10 мг, фенпивериния бромид 0,1 мг.

Вспомогательные вещества: вода для инъекций.

### **6.2. Лекарственная форма, характер и содержимое первичной упаковки по массе, объему или единицам дозирования.**

Раствор для инъекций.

Прозрачная жидкость, практически свободная от частиц, желто-зеленого или желто-коричневого цвета.

Ампулы по 2 мл раствора для инъекций

Ампулы из коричневого стекла I-го гидролитического класса с маркировкой для вскрытия в верхней части ампулы – цветная точка.

По 5 или 10 ампул в блистере из ПВХ пленки, 1 блистер в картонной пачке вместе с листком-вкладышем.

3104 - 2018

Ампулы по 5 мл раствора для инъекций

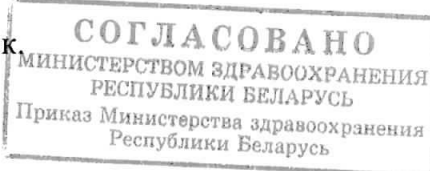
Ампулы из коричневого стекла I-го гидролитического класса с маркировкой для вскрытия в верхней части ампулы – цветная точка и кодировкой – цветное кольцо.

По 5 или 10 ампул в блистере из ПВХ пленки, 1 блистер в картонной пачке вместе с листком-вкладышем.

В продаже могут находиться не все размеры упаковок.

**Условия отпуска**

По рецепту врача.

**Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

АО СОФАРМА

ул. Илиенское шоссе 16, 1220 София, Болгария

**Представитель держателя регистрационного удостоверения**

Претензии потребителей следует направлять по адресу:

Представительство АО «Софарма» (Республика Болгария) в Республике Беларусь,  
ул. Надеждинская, д.2, офис 4, г. Минск, 220006, тел./факс: +375 17 242-82-92.

Адрес электронной почты: [info@sopharma.by](mailto:info@sopharma.by).