

## ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ - ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ

**Анальгин, 500 мг, таблетки**

Действующее вещество: Метамизол натрия моногидрат

- Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.
- Всегда принимайте препарат в точности с данным листком или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. 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 **Анальгин** и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата **Анальгин**.
3. Прием препарата **Анальгин**.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата **Анальгин**.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

### 1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ АНАЛЬГИН И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Данный лекарственный препарат содержит действующее вещество метамизол натрия моногидрат, является болеутоляющим и жаропонижающим препаратом из группы пирозолонов.

**Анальгин применяют при:**

- острых болях после травм или операций;
- почечных и печеночных коликах (в комбинации со спазмолитическими средствами);
- болях, при онкологических заболеваниях;
- других острых и хронических интенсивных болях, когда иные лечебные мероприятия невозможны;
- лихорадках, когда другие методы лечения неэффективны.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

## **2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА АНАЛЬГИН**

### **2.1. Противопоказания**

**Анальгин** нельзя применять, если у Вас:

- аллергия на метамизол или другие пиразолоны (например: феназон, пропифеназон) или пиразолидины (например: фенилбутазон, оксифенбутазон);

Сюда же относятся пациенты с выраженным снижением определенных лейкоцитов (агранулоцитоз) после применения метамизола;

- аллергия на любой из компонентов этого лекарственного препарата (перечислены в разделе б);

- имеется непереносимость болеутоляющих препаратов (синдром анальгетической астмы или непереносимость анальгетиков по типу ангионевротического отека, крапивницы);

Это относится к пациентам, которые реагируют на болеутоляющие препараты, такие как салицилаты, парацетамол, диклофенак, ибупрофен, индометацин или напроксен спастическим сужением нижних дыхательных путей или другими реакциями гиперчувствительности, такими как крапивница с зудом и волдырями, насморк, отеки (крапивница, ринит, ангионевротический отек);

- имеются нарушения функции костного мозга, в том числе, после лечения некоторыми противораковыми препаратами;

- имеются заболевания крови;

- имеется наследственное заболевание с риском разрушения эритроцитов (врожденный дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы);

- имеется наследственное заболевание с нарушением образования красного кровяного пигмента (острая перемежающаяся печеночная порфирия);

- последний триместр беременности;

- период грудного вскармливания;

- детский возраст до 15 лет.

### **2.2. Особые указания и меры предосторожности**

Перед началом применения препарата **Анальгин** проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

**Анальгин** содержит метамизол и способен вызывать редкие, но опасные для жизни нежелательные реакции:

- внезапная недостаточность кровообращения;

- агранулоцитоз (тяжелое заболевание характеризующееся резким снижением в крови определенных лейкоцитов).

Прекратите прием таблеток **Анальгин** и немедленно обратитесь к врачу, если у Вас возникнут какие-либо из следующих симптомов, которые могут указывать на возможный агранулоцитоз:

- неожиданное ухудшение общего самочувствия (например: лихорадка, озноб, боль в горле, затрудненное глотание);
- лихорадка, которая не проходит или возвращается;
- болезненные изменения слизистых оболочек, особенно во рту, носу и горле, или в области гениталий, или ануса (см. раздел 4).

Если у Вас есть признаки снижения количества всех типов клеток крови (панцитопения) (например: общее недомогание, инфекция или постоянная лихорадка, кровоподтеки, кровотечение и бледность) или тромбоцитов (тромбоцитопения) (например: повышенная склонность к кровотечениям, точечные кровотечения на коже и слизистых оболочек), прекратите прием таблеток и немедленно обратитесь к врачу (см. раздел 4).

Ваш врач должен регулярно контролировать Ваши анализы крови и прекращать лечение, если есть определенные изменения.

Если у Вас аллергическая реакция или другие реакции (например, агранулоцитоз) на таблетки **Анальгин**, Вы подвержены риску такой же реакции и на другие пиразолоны и пиразолидины (химически родственные вещества), болеутоляющие препараты (феназон, пропифеназон, фенилбутазон, оксифенбутазон) и наоборот, если Вы подвержены аллергическим реакциям на другие пиразолоны и пиразолидины, то Вы подвержены риску таких же реакций и на таблетки **Анальгин**.

#### Тяжелые реакции гиперчувствительности

Риск тяжелых реакций гиперчувствительности значительно повышается если у Вас:

- непереносимость обезболивающих и противоревматических препаратов, в т.ч. выраженная крапивница с зудом и волдырями или отеком;

В этом случае таблетки **Анальгин** применять нельзя. Дополнительную информацию смотрите в разделе 2.

- одышка, астма, особенно если Вы страдаете носовыми полипами или воспалением носа и придаточных пазух носа;
- длительная крапивница;
- повышенная чувствительность к красителям (например, тартразину) или консервантам (например, бензоатам);
- непереносимость алкоголя.

Если у Вас даже небольшое количество алкоголя вызывает чихание, слезотечение и сильное покраснение лица, это может быть признаком непереносимости болеутоляющих препаратов, которая еще не распознана (см. раздел 2).

У пациентов с повышенным риском развития реакций гиперчувствительности **Анальгин** можно применять только после тщательной оценки польза/риск (см. раздел 2). Если в таких случаях назначают таблетки **Анальгин**, пациент должен находиться под пристальным наблюдением врача и должна быть обеспечена готовность к неотложной помощи. Может развиваться анафилактический шок, особенно у восприимчивых пациентов (см. раздел 4). Особая осторожность требуется у пациентов с астмой или предрасположенных к реакциям повышенной чувствительности.

#### Тяжелые кожные реакции

Тяжелые кожные реакции, включая синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз, лекарственную реакцию с эозинофилией и системными симптомами (DRESS) были зарегистрированы в связи с лечением метамизолом и лекарственной реакцией с эозинофилией и системными симптомами (DRESS).

Прекратите использование метамизола и немедленно обратитесь за медицинской помощью, если у Вас появятся какие-либо симптомы этих тяжелых кожных реакций, описанных в разделе 4.

Если у Вас когда-либо возникали тяжелые кожные реакции, ни в коем случае нельзя возобновлять лечение таблетками **Анальгин** (см. раздел 4).

#### Нарушения со стороны печени

Сообщалось о воспалении печени у пациентов, принимавших метамизол, симптомы которого развивались в течение от нескольких дней до нескольких месяцев после начала лечения. Прекратите прием таблеток и обратитесь к врачу, если у Вас появятся симптомы заболеваний печени, такие как плохое самочувствие, лихорадка, усталость, потеря аппетита, темная моча, светлый стул, пожелтение кожи или белков глаз, зуд, сыпь или боль в верхней части живота. Ваш врач проверит функцию Вашей печени.

Вы не должны принимать таблетки **Анальгин**, если ранее Вы применяли препарат, содержащий метамизол и у Вас возникли проблемы с печенью.

#### Падение артериального давления

Таблетки **Анальгин** могут вызвать снижение артериального давления (см. раздел 4). Этот риск возрастает, если у Вас:

- низкое кровяное давление, обезвоживание, нарушение кровообращения или слабое кровообращение (например, в случае сердечного приступа или тяжелых травм);
- высокая температура.

Таблетки **Анальгин** следует применять только под тщательным контролем функции кровообращения, следует избегать снижения артериального давления, особенно при тяжелой ишемической болезни сердца и сужении сосудов головного мозга.

#### Нарушения функции почек или печени

Если у Вас нарушена функция почек или печени, таблетки **Анальгин** следует применять только после тщательной оценки соотношения польза/риск с соблюдением соответствующих мер предосторожности (см. раздел 3).

### **2.3. Дети и подростки**

Таблетки **Анальгин** не следует принимать детям в возрасте до 15 лет.

### **2.4. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами**

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие лекарственные препараты.

В частности, сообщите Вашему врачу о следующих лекарственных препаратах, так как может произойти снижение концентрации их уровня в крови и, возможно, снижение эффективности этих препаратов:

- бупропион, препарат, используемый для лечения депрессии и помогающий бросить курить;
- эфавиренц, препарат, используемый для лечения ВИЧ/СПИДа;
- метадон, препарат, используемый для лечения зависимости от наркотических препаратов (опиоиды);
- вальпроат, препарат, используемый для лечения эпилепсии или биполярного расстройства;
- циклоспорин, препарат, применяемый для подавления иммунной системы организма;
- такролимус, препарат, используемый для предотвращения отторжения органов у пациентов, перенесших трансплантацию;
- сертралин, препарат, используемый для лечения депрессии.

Врач должен контролировать эффективность и/или концентрацию препаратов в крови.

А также, сообщите Вашему врачу о следующих лекарственных препаратах, совместное применение которых с таблетками **Анальгин** следует избегать:

- метотрексат, препарат, используемый для лечения рака или ревматических заболеваний;

Одновременное применение может усилить возможное повреждение печени метотрексамом, особенно у пожилых людей. Поэтому этой комбинации следует избегать.

- ацетилсалициловая кислота при приеме в малых дозах для защиты сердца;

Одновременное применение может снизить влияние ацетилсалициловой кислоты на тромбоциты.

- хлорпромазин, препарат, используемый для лечения психических расстройств;

При одновременном применении возможно резкое снижение температуры тела.

При применении пиразолонов, группы препаратов к которым относятся таблетки **Анальгина**, могут возникать взаимодействия с некоторыми препаратами (неизвестно в какой степени таблетки **Анальгина** приводят к этим взаимодействиям):

- принимаемые антикоагулянты;

- каптоприл, препарат, используемый для лечения высокого кровяного давления и некоторых сердечных заболеваний;

- литийсодержащие препараты, используемые для лечения психических расстройств;

- мочегонные препараты (триамтерен);

- препараты для снижения артериального давления.

## **2.5. Влияние на методы исследования**

Перед проведением лабораторных исследований сообщите лечащему врачу о применении таблеток **Анальгина**. Активное вещество метамизол может влиять на результаты некоторых лабораторных тестов, таких как содержание в крови уровня креатинина, жиров, холестерина ЛПВП или мочевой кислоты.

## **2.6. Прием Анальгина совместно с алкоголем**

По возможности не следует употреблять алкоголь во время приема таблеток **Анальгина**.

## **2.7. Беременность, лактация и фертильность**

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.

### Беременность

Имеющиеся данные о применении метамизола в течение первых трех месяцев беременности ограничены, но не указывают на вредное воздействие на эмбрион. В отдельных случаях, когда не существует других вариантов лечения, однократные дозы метамизола могут быть допустимы в течение первого и второго триместра после консультации с врачом или работником аптеки и после тщательной оценки польза/риск применения ме-

тамизола. Однако использование метамизола обычно не рекомендуется в первом и втором триместре. Нельзя применять таблетки **Анальгин** в течение последних трех месяцев беременности, так как существует повышенный риск осложнений для матери и ребенка (кровоотечение, преждевременное закрытие важного кровеносного сосуда, так называемого боталлова протока у нерожденного ребенка, который естественным образом закрывается только после рождения).

#### Грудное вскармливание

Продукты распада метамизола в значительных количествах попадают в грудное молоко, и нельзя исключить риск для ребенка, находящегося на грудном вскармливании. В частности, следует избегать повторного применения метамизола во время грудного вскармливания. В случае однократного применения метамизола матерям рекомендуется собирать и выбрасывать грудное молоко в течение 48 часов после приема препарата.

#### **2.8. Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

В рекомендуемом диапазоне доз не наблюдается нарушений способности концентрироваться и реагировать.

В качестве меры предосторожности, по крайней мере, при более высоких дозах следует учитывать ухудшение состояния и воздерживаться от работы с механизмами, вождения транспортных средств и других опасных видов деятельности. Особенно, если Вы употребляли алкоголь.

#### **2.9. Особые указания, касающиеся вспомогательных веществ**

##### Таблетки Анальгин содержат натрий.

Данный лекарственный препарат в разовой дозе (1 таблетка) содержит 33,0 мг натрия, что необходимо учитывать пациентам находящимся на диете с ограничением поступления натрия. Это соответствует, примерно, 1,7 % рекомендуемой максимальной суточной нормы потребления натрия для взрослого человека. Если Вы находитесь на диете с низким содержанием соли, Вы должны принять это во внимание.

### **3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА АНАЛЬГИН**

Всегда принимайте данный препарат в полном соответствии с данным листком или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

### 3.1. Доза

Дозировка зависит от интенсивности боли, лихорадки и индивидуальной реакции в ответ на прием препарата. Должны быть выбраны наименьшие эффективные дозы, контролируемые боль и лихорадку.

### 3.2. Применение у взрослых и подростков старше 15 лет

Взрослым и подросткам старше 15 лет (с массой тела > 53 кг) можно принимать до 1000 мг метамизола (2 таблетки) на один прием. В случае недостаточного эффекта однократного приема, максимальную разовую дозу можно принимать до 4 раз в сутки с интервалом 6-8 часов. Максимальная суточная доза составляет 4000 мг (эквивалентно 8 таблеткам).

Приведенная ниже таблица содержит рекомендуемую дозировку и максимальные дозы.

Возраст (масса тела)	Разовая доза	Максимальная суточная доза
Взрослым и подросткам старше 15 лет (> 53 кг)	1-2 таблетки (500 – 1000 мг метамизола натрия моногид- рата)	до 8 таблеток (4000 мг метамизола натрия моногидрата )

Заметный эффект можно ожидать через 30-60 минут после приема внутрь лекарственного препарата.

#### *Дети*

Таблетки **Анальгин** не следует применять у детей в возрасте до 15 лет. Используйте другие доступные лекарственные формы для детей младшего возраста.

*Пациенты пожилого возраста, пациенты со сниженной функцией почек и нарушением клиренса креатинина.*

У пожилых пациентов, пациентов со сниженной функцией почек и нарушением клиренса креатинина доза должна быть уменьшена, поскольку выведение продуктов распада метамизола может быть замедлено при приеме препарата.

*Пациенты с нарушением почечной или печеночной функции*

Следует избегать многократных высоких доз при сниженной почечной или печеночной функции. Возможно кратковременное применение без снижения дозы. Длительное применение недопустимо.



### 3.3. Способ применения

Внутрь.

Принимать таблетки целиком, запивая достаточным количеством жидкости (например, стаканом воды). Риска на таблетке нанесена лишь для облегчения разламывания таблетки при возникновении затруднений при ее проглатывании целиком.

### 3.4. Продолжительность применения.

Продолжительность лечения зависит от вида и тяжести заболевания и определяется лечащим врачом. Не рекомендуется принимать таблетки Анальгина в качестве обезболивающего более 3-5 дней.

#### Если Вы приняли препарата Анальгин больше, чем следовало

Если Вы подразумеваете передозировку, немедленно сообщите об этом врачу, чтобы он мог принять меры в случае необходимости.

*Признаки передозировки:*

- тошнота, рвота, боль в животе;
- нарушение функции почек вплоть до острой почечной недостаточности;
- головокружение, сонливость, потеря сознания;
- судороги;
- падение артериального давления, вплоть до недостаточности кровообращения;
- тахикардия;
- окрашивание мочи в красный цвет (безвредный продукт распада метамизола).

#### Если Вы забыли принять препарат Анальгин

Если Вы забыли принять дозу, примите ее как можно быстрее. Не принимайте двойную дозу, чтобы восполнить забытую. Если у Вас есть какие-либо дополнительные вопросы по поводу приема данного препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

## 4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

### 4.1. Описание нежелательных реакций

Подобно всем лекарственным препаратам таблетки Анальгин могут вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Прекратите прием таблеток Анальгин и немедленно сообщите лечащему врачу, если Вы испытываете любой из перечисленных симптомов после применения этого препарата, так как эти симптомы могут иметь серьезные последствия.

Если какие-либо из упомянутых нежелательных реакций возникают ~~внезапно или быстро~~ развиваются, немедленно сообщите об этом врачу. Некоторые побочные эффекты (например: тяжелые реакции гиперчувствительности, тяжелые кожные реакции, такие как синдром Стивенса-Джонсона или токсический эпидермальный некролиз, агранулоцитоз, панцитопения) при определенных обстоятельствах могут стать опасным для жизни. Таблетки **Анальгин**, в таких случаях, ни при каких обстоятельствах нельзя принимать без наблюдения врача. Своевременное отлучение от груди может иметь решающее значение.

При появлении признаков агранулоцитоза, панцитопении или тромбоцитопении (см. ниже и в разделе 2.2) следует немедленно прекратить прием **Анальгин** и проверить анализ крови, включая дифференциальный анализ крови, у врача. Прекращение лечения не следует откладывать до получения результатов лабораторных исследований.

Прекратите прием таблеток и немедленно обратитесь к врачу, если у Вас появится какой-либо из следующих симптомов: плохое самочувствие, тошнота или рвота, лихорадка, усталость, потеря аппетита, темная моча, светлый стул, пожелтение кожи или белков глаз, зуд, сыпь или боль в верхней части живота. Эти симптомы могут быть признаками поражения печени (см. раздел 2).

#### Другие возможные нежелательные реакции

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

- кожная сыпь от пурпурной до темно-красной, иногда с образованием пузырей (фиксированная лекарственная сыпь);
- падение артериального давления, которое может быть непосредственно связано с действием препарата и не сопровождается другими признаками реакции повышенной чувствительности. Такая реакция редко приводит к резкому падению артериального давления. Риск падения артериального давления может быть увеличен, если у вас аномально высокая температура.

Типичными признаками резкого падения артериального давления являются тахикардия, бледность, тремор, головокружение, тошнота и обмороки.

*Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):*

- реакции гиперчувствительности (анафилактикоидные или анафилактические реакции);
- Признаки легких реакций включают: горящие глаза, кашель, насморк, чихание, стеснение в груди, покраснение кожи, особенно на лице и голове, крапивница и отек в области лица, реже: тошнота и спазмы в животе. Особые предупреждающие симптомы – это жжение, зуд и ощущение жара на языке и под ним, особенно на ладонях и подошвах ног.

Такие более легкие реакции могут прогрессировать до более тяжелых форм: сильная крапивница, тяжелый ангионевротический отек (отек, в том числе в области гортани), тяжелое спастическое сужение нижних дыхательных путей, учащенное сердцебиение, иногда слишком медленное сердцебиение, сердечные аритмии, падение артериального давления, которому иногда предшествует повышение артериального давления, потеря сознания, недостаточность кровообращения.

Эти реакции могут возникать даже после многократного применения без осложнений и могут быть серьезными или опасными для жизни, а в некоторых случаях даже со смертельным исходом. У пациентов с синдромом анальгетической астмы реакции гиперчувствительности обычно проявляются в виде приступов астмы (см. раздел 2).

- снижение количества лейкоцитов (лейкопения);
- сыпь (например, макулопапулезная экзантема).

*Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000):*

- выраженное снижение гранулоцитов, входящих в состав лейкоцитов (агранулоцитоз), в том числе с летальным исходом, или снижение количества тромбоцитов (тромбоцитопения);

Предположительно, эти реакции возникают в результате работы иммунной системы. Они также могут возникать, если ранее метамизол переносился без осложнений. Имеются неподтвержденные данные о том, что риск агранулоцитоза может повышаться, если таблетки, принимаются более недели. Агранулоцитоз проявляется высокой температурой, ознобом, болью в горле, затруднением глотания и воспалением во рту, носу, глотке, половых органах, или анальной области. Эти признаки могут быть легкими у пациентов, получающих антибиотики (препараты, используемые для лечения бактериальных инфекций). Скорость оседания эритроцитов крови (СОЭ) значительно повышена, а лимфатические узлы обычно незначительно увеличены или не увеличены вовсе. Типичными признаками снижения количества тромбоцитов в крови являются: повышенная склонность к кровотечениям и точечной кровоточивости кожи и слизистых оболочек.

- приступ астмы;
- обширное образование пузырей на коже и шелушение кожи (синдром Стивенса-Джонсона или токсический эпидермальный некролиз);
- острое ухудшение функции почек, в ряде случаев с отсутствием или недостаточным диурезом, выделением белков крови с мочой, острая почечная недостаточность;
- воспаление почек (острый интерстициальный нефрит).

*Неизвестно (нельзя оценить на основании имеющихся данных):*

- внезапная недостаточность кровообращения вследствие тяжелой аллергической реакции (анафилактический шок);
  - инфаркт как часть аллергической реакции (синдром Куниса);
  - анемия с одновременным нарушением функции костного мозга (апластическая анемия), снижение количества лейкоцитов, эритроцитов и тромбоцитов (панцитопения), в том числе с летальным исходом;
- Признаки этих изменений крови сопровождаются: общим недомоганием, инфекциями, постоянной лихорадкой, кровоподтеками, кровотечениями и бледностью.
- воспаление печени, пожелтение кожи или белков глаз, повышение уровня ферментов печени в крови;
  - желудочно-кишечные кровотечения;
  - тяжелые кожные реакции;

Прекратите использование метамизола и немедленно обратитесь к врачу, если заметите какой-либо из следующих серьезных нежелательных реакций: красноватые, невозвышающиеся, мишеневидные или круглые пятна на туловище, часто с пузырьками в центре, шелушением кожи, язвами во рту, горле, носу, половых органах и глазах. Этим серьезным высыпаниям могут предшествовать лихорадка и гриппоподобные симптомы (синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз).

- распространенная сыпь, высокая температура тела и увеличение лимфатических узлов (синдром DRESS или синдром гиперчувствительности к лекарственным препаратам).

Безвредный продукт распада метамизола может вызвать окрашивание мочи в красный цвет.

#### **4.2. Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше.

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

### **5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА АНАЛЬГИН**

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не смог увидеть его.

#### **5.1. Дата истечения срока годности (срока хранения)**

Срок годности: 5 лет

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

## **5.2. Условия хранения**

Хранить в защищенном от света и влаги месте при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

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

### **6.1. Препарат Анальгин содержит**

Действующее вещество: метамизол натрия моногидрат.

Вспомогательные вещества: крахмал картофельный, тальк, натрия лаурилсульфат, кальция стеарат.

Каждая таблетка содержит 500 мг метамизола натрия моногидрата.

### **6.2. Внешний вид препарата Анальгин и содержимое его упаковки**

**Анальгин**, 500 мг, таблетки - таблетки белого или белого с желтоватым оттенком цвета, плоскоцилиндрические, с риской и фаской.

10 таблеток в контурной безъячейковой упаковке. 1 контурная безъячейковая упаковка вместе с листком-вкладышем в пачке из картона (№10×1).

10 таблеток в контурной ячейковой упаковке. 2, 5 контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем в пачке из картона (№10×2, №10×5).

Для лечебно-профилактических учреждений: 300 контурных ячейковых упаковок (№10×300) или 390 контурных безъячейковых упаковок (№10×390) вместе с 10 инструкциями по медицинскому применению в коробке.

### **6.3. Условия отпуска из аптек**

Без рецепта.

### **6.4. Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, тел.+375(177)735612, 731156, e-mail: market@borimed.com

### **6.5. Перечень представителей держателя регистрационного удостоверения на территории Союза, если применимо:**

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

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий, следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения:

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, тел.+375(177)735612, 731156, e-mail: market@borimed.com

**6.7. Данный листок-вкладыш пересмотрен**

16.08.2022