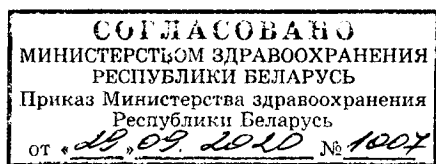


# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



## ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ (информация для пациента) по медицинскому применению лекарственного средства **Спазматон Нео®**

*Перед приемом этого лекарства внимательно прочитайте весь листок-вкладыш. Не выбрасывайте этот листок. Возможно, возникнет необходимость перечитать его. Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к своему врачу, провизору или фармацевту.*

*Это лекарство должно быть Вам выписано врачом. Не передавайте его другим. Это может нанести им вред, даже, если их симптомы такие же, как Ваши.*

*Если какой-либо из побочных эффектов становится серьезным, или, если Вы заметили какие-либо побочные эффекты, не перечисленные в этом листке-вкладыше, пожалуйста, сообщите об этом врачу или фармацевту.*

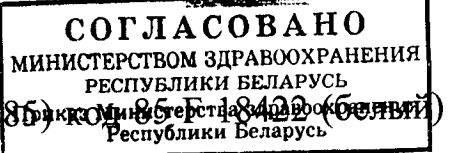
**Торговое название:** Спазматон Нео®.

**Международное непатентованное название:** -

**Форма выпуска:** таблетки покрытые пленочной оболочкой.

**Описание:** таблетки покрытые пленочной оболочкой, белого цвета, круглые, с двояковыпуклой поверхностью.

**Состав:** одна таблетка содержит: действующих веществ – ибuproфена – 400 мг, питофенона гидрохlorида – 5 мг, фенпивериния бромида – 0,1 мг; вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая (тип 102), крахмал 1500 (крахмал кукурузный частично прежелатинизированный), кроскармеллоза натрия, глицерин, кремния диоксид коллоидный без-



водный, тальк, магния стеарат, Опадрай II (серии 85/10/2018 № Г 18422 (беларусь))  
(в т.ч. спирт поливиниловый, частично гидролизованный; тальк; макро-  
гол 3350; титана диоксид Е 171).

**Фармакотерапевтическая группа:** нестероидные противовоспалительные и противоревматические средства. Производные пропионовой кислоты. Ибупрофен в комбинации с другими препаратами.

**Код АТХ:** М01AE51.

### **Показания к применению**

- болевой синдром (слабо или умеренно выраженный) при спазмах гладкой мускулатуры внутренних органов: почечная и желчная колика, дискинезия желчевыводящих путей, кишечная колика;
- дисменорея;
- головная боль;
- для кратковременного симптоматического лечения при болях в суставах, невралгии, ишиалгии, миалгии.

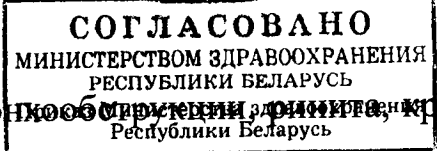
### **Способ применения и дозы**

Внутрь, за 1 ч до или через 3 ч после еды. Во избежание раздражающего действия на желудок можно принимать лекарственное средство сразу после еды или запивать молоком. При отсутствии особых предписаний врача ЛС Спазматон Нео® рекомендуется принимать при спастических болях по 1 таблетке до 3 раз в день. Максимальная суточная доза – 3 таблетки. Не следует превышать указанную дозу!

Курс лечения ЛС Спазматон Нео®, без консультации врача, не должен превышать 5 дней. Более длительное применение возможно под наблюдением врача с контролем показателей периферической крови и функционального состояния печени.

### **Противопоказания**

Эрозивно-язвенные изменения слизистой оболочки желудка или двенадцатиперстной кишки, активное желудочно-кишечное кровотечение; воспалительные заболевания кишечника в фазе обострения, в т.ч. язвенный колит;



анамнестические данные о приступе бронхоспазма, ринита, крапивницы, после приема ацетилсалициловой кислоты или иных нестероидных противовоспалительных средств (НПВС) (полный или неполный синдром непереносимости ацетилсалициловой кислоты – риносинусит, крапивница, полипы слизистой оболочки носа, бронхиальная астма); печеночная недостаточность или активное заболевание печени; почечная недостаточность (клиренс креатинина (КК) менее 30 мл/мин), прогрессирующее заболевание почек; подтвержденная гиперкалиемия; гемофилия и другие нарушения свертываемости крови (в т.ч. гипокоагуляция), геморрагические диатезы; период после проведения аортокоронарного шунтирования; острая перемежающаяся порфирия; гранулоцитопения; нарушения кроветворения; дефицит глюкозо-б-фосфатдегидрогеназы; тахиаритмии; закрытоугольная глаукома; заболевания зрительного нерва; гиперплазия предстательной железы; кишечная непроходимость; беременность и период лактации (грудного вскармливания); возраст до 16 лет; повышенная чувствительность к любому компоненту ЛС.

### **Меры предосторожности**

Нежелательные реакции при приеме препарата можно уменьшить, используя минимальную эффективную дозу в течение кратчайшего периода, необходимого для облегчения симптомов.

Пациенты пожилого возраста подвержены повышенному риску проявления нежелательных реакций при приеме НПВС, особенно желудочно-кишечных кровотечений и прободений, которые могут быть смертельными.

### *Со стороны дыхательной системы*

У пациентов, страдающих бронхиальной астмой или аллергическим заболеванием, или в случае их наличия в анамнезе, может быть спровоцирован бронхоспазм.

### *Другие НПВС*

Следует избегать одновременного применения нескольких НПВС, включая специфические ингибиторы цикlooксигеназы-2.

*Системная красная волчанка и смешанное заболевание соединительной ткани*

*ткани*

При системной красной волчанке и смешанном заболевании соединительной ткани в случае применения препарата существует повышенный риск возникновения асептического менингита.

*Со стороны почек*

Следует соблюдать осторожность пациентам с почечной недостаточностью в связи с возможностью ухудшения функции почек.

*Со стороны печени*

Следует соблюдать осторожность пациентам с нарушением функции печени.

*Влияние на сердечно-сосудистую и цереброваскулярную системы*

Пациентам с артериальной гипертензией и/или сердечной недостаточностью в анамнезе следует с осторожностью начинать лечение, поскольку при терапии НПВС сообщали о случаях задержки жидкости, артериальной гипертензии и отеков.

Клинические исследования показывают, что применение ибупрофена, особенно в высоких дозах (2400 мг/день), может быть связано с небольшим повышением риска развития артериальных тромботических событий (например, инфаркта миокарда или инсульта).

Пациенты с неконтролируемой гипертензией, застойной сердечной недостаточностью (класс NYHA II—III), установленной ишемической болезнью сердца, заболеваниями периферических артерий и/или цереброваскулярными заболеваниями должны получать лечение ибупрофеном только после тщательного рассмотрения всех аспектов, и им следует избегать высоких доз (2400 мг/день).

Тщательный анализ ситуации также необходим перед началом длительной терапии ибупрофеном пациентов с факторами риска сердечно-сосудистых событий (например, для пациентов с гипертензией,

гиперлипидемией, сахарным диабетом, если требуются большие дозы ибuproфена (2400 мг/день). особенно

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

### *Женская fertильность*

Доказательств того, что лекарственные средства, которые ингибируют синтез циклооксигеназы/простагландинов, могут вызвать ухудшение репродуктивной функции у женщин, влияя на овуляцию, недостаточно. Это явление обратимо при прекращении лечения.

### *Желудочно-кишечные эффекты*

НПВС должны с осторожностью применяться для лечения пациентов с гастроинтестинальными заболеваниями в анамнезе (язвенный колит, болезнь Крона), так как состояние пациентов может ухудшаться. Риск желудочно-кишечного кровотечения, образования язвы или перфорации увеличивается при повышении дозы НПВС, для пациентов, перенесших язвенную болезнь, особенно при осложнениях в виде кровотечения или перфорации и в пожилом возрасте. Такие пациенты должны начинать лечение с самой низкой дозы препарата.

Если у Вас появились необычные симптомы со стороны брюшной полости, особенно на начальных стадиях лечения, необходимо сообщить об этом врачу.

Если в период приема препарата Спазматон Нео<sup>®</sup> появляется желудочно-кишечное кровотечение или язва, то лечение необходимо прекратить.

### *Дermатологические реакции*

Сообщалось об очень редких серьезных кожных реакциях (некоторые из них - летальные), включая эксфолиативный дерматит, синдром Стивенса-Джонсона и токсический эпидермальный некролиз, связанных с применением НПВС. В большинстве случаев подобные реакции возникали в течение первого месяца лечения. Прием ибuproфена следует прекратить при первом появлении кожных высыпаний, поражений слизистой оболочки или любых других признаков гиперчувствительности.

В период лечения вышеуказанным Лекарственным средством не рекомендуется принимать спиртосодержащие напитки.

Недопустимо использование для купирования острых болей в животе (до выяснения причины).

Лекарственное средство следует с осторожностью применять пациентам с обструктивными заболеваниями пищеварительного тракта (ахалазия, пилородуodenальный стеноз). Многократное применение лекарственного средства Спазматон Нео® в этих случаях может вызвать задержку желудочно-кишечного содержимого и интоксикацию.

Применение лекарственного средства Спазматон Нео® у пациентов с гастроэзофагеальной рефлюксной болезнью, атонией кишечника, паралитическим илеусом, глаукомой, миастенией гравис, заболеваниями сердца (аритмия, ишемическая болезнь сердца, застойная сердечная недостаточность) требует особой осторожности и контроля со стороны врача.

*Применение у детей.* Противопоказан детям до 16 лет.

*Беременность и кормление грудью.* Противопоказан при беременности и в период лактации (грудного вскармливания).

*Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами.* Во время лечения следует соблюдать осторожность водителям транспортных средств и лицам, занимающимся потенциально опасными видами деятельности, требующими быстроты физической и психической реакции.

#### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Ибuproфен, как и другие НПВС, не следует применять в комбинации с:

- *ацетилсалициловой кислотой:* поскольку это увеличивает риск возникновения побочных реакций, если только врач не посоветовал принимать низкие дозы аспирина (не более 75 мг в день);
- *другими НПВС,* включая селективные ингибиторы циклооксигеназы-2: поскольку это может повысить риск развития побочных явлений.

Ибупрофен следует с осторожностью применять в сочетании с  
нижеуказанными средствами:

- *глюокортикостероиды* (ГКО: могут увеличить образования язв и кровотечений в желудочно-кишечном тракте);
- *антигипертензивные средства* (ингибиторы АПФ, антагонисты ангиотензина II) и диуретики: НПВС могут уменьшать эффект этих лекарственных средств. У некоторых пациентов с нарушениями функции почек прием этих препаратов одновременно с ингибиторами циклооксигеназы приводит к ухудшению функции почек, включая возможную острую почечную недостаточность, которая, как правило, является обратимой. Поэтому следует с особой осторожностью применять эту комбинацию пациентам пожилого возраста. Пациентам следует принимать достаточное количество воды и проводить контроль функции почек как в начале комбинированной терапии, так и через регулярные интервалы времени. Диуретические препараты могут повышать риск нефротоксичности НПВС;
- *антикоагулянты*: НПВС могут усиливать действие антикоагулянтов, таких как варфарин;
- *антиагрегантные средства и селективные ингибиторы обратного захвата серотонина (СИОЗС)*: повышают риск желудочно-кишечных кровотечений;
- *сердечные гликозиды*: НПВС могут усугублять сердечную недостаточность, уменьшать скорость клубочковой фильтрации и увеличивать уровень гликозидов в плазме крови;
- *литий*: существует вероятность повышения уровня лития в плазме;
- *метотрексат*: существует вероятность повышения уровня метотрексата в плазме, и тем самым, к повышению его токсического действия;
- *циклоспорин*: существует повышенный риск нефротоксичности;
- *мифепристон*: НПВС не следует применять в течение 8-12 дней после приема мифепристона, поскольку НПВС могут снижать действие мифепристона;

такролимусом;

- *зидовудин*: повышенный риск гематологической токсичности при одновременном применении зидовудина и НПВС;
- *хинолоновые антибиотики*: одновременное применение НПВС и хинолоновых антибиотиков повышает риск возникновения судорог.

### **Побочное действие**

Побочные реакции, связанные с приемом ибuproфена, перечислены по системно-органным классам с указанием частоты согласно следующей классификации: очень часто ( $>1/10$ ), часто ( $>1/100, <1/10$ ), нечасто ( $>1/1000, <1/100$ ), редко ( $>1/10000, <1/1000$ ), очень редко ( $<1/10000$ ), неизвестно (частота не может быть установлена на основе имеющихся данных). В рамках каждой группы частоты побочные реакции приводятся в порядке снижения степени тяжести. Следующие побочные реакции наблюдались при кратковременном применении ибuproфена (максимум 1200 мг в сутки) в безрецептурных дозах. При лечении хронических заболеваний и при длительном применении могут возникнуть другие побочные реакции.

Чаще всего наблюдались побочные реакции со стороны желудочно-кишечного тракта. В основном, побочные реакции зависят от дозы, в частности, риск возникновения желудочно-кишечного кровотечения зависит от дозы и длительности лечения. Результаты клинических исследований указывают на то, что применение ибuproфена, особенно в больших дозах (2400 мг/день), может быть ассоциировано с незначительно повышенным риском артериальных тромботических событий (например, инфарктом миокарда или инсультом).

<b>Класс системы органов</b>	<b>Частота</b>	<b>Побочные реакции</b>
Нарушения со стороны системы крови и лимфатической системы	Очень редко	Нарушение кроветворения (анемия, лейкопения, тромбоцитопения, панцитопения, агранулоцитоз). Первыми признаками являются лихорадка, боль в горле, поверхно-

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

		остные язвы в ротовой полости, гриппоподобные симптомы, тяжелая форма истощения, необъяснимое кровотечение и гематомы неизвестной этиологии
Нарушения со стороны иммунной системы	Нечасто	Реакции гиперчувствительности
	Очень редко	Крапивница и зуд
	Частота неизвестна	Тяжелые реакции гиперчувствительности, симптомы которых могут включать отек лица, языка и горлани
	Частота неизвестна	Одышка, тахикардия, артериальная гипотензия (анафилактическая реакция, ангионевротический отек или тяжелый шок); реактивность дыхательных путей, включая бронхиальную астму, обострение астмы, бронхоспазм или одышку
Нарушения со стороны нервной системы	Нечасто	Головная боль
	Очень редко	Асептический менингит <sup>2</sup>
Нарушения со стороны сердечно-сосудистой системы	Частота неизвестна	Сердечная недостаточность и отек
Нарушения со стороны сосудистой системы	Частота неизвестна	Артериальная гипертензия
Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта	Нечасто	Боль в животе, тошнота, диспепсия
	Редко	Диарея, метеоризм, запор и рвота
	Очень редко	Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, перфорации или желудочно-кишечные кровотечения, мелена, кровавая рвота, иногда летальные (особенно у пациентов пожилого возраста). Язвенный стоматит, гастрит
	Частота неизвестна	Обострение колита и болезни Крона
Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей	Очень редко	Нарушение функции печени
Нарушения со стороны кожи и под-	Нечасто	Различные высыпания на коже
	Очень редко	Могут возникать тяжелые формы кожных

кожных тканей		такие как буллезные реакции, включая синдром Стивенса-Джонсона, мультиформную эритему
	Частота неизвестна	Токсический эпидермальный некролиз; Лекарственная реакция с эозинофилией и системными симптомами; (DRESS-синдром)
Нарушения со стороны почек и мочевыделительной системы	Очень редко	Острое нарушение функции почек, папиллонекроз, особенно при длительном применении, связанный с повышением уровня мочевины в сыворотке крови, и отек
	Частота неизвестна	Почечная недостаточность
Лабораторные исследования	Очень редко	Снижение уровня гемоглобина

#### *Описание некоторых побочных действий*

<sup>1</sup> При лечении ибупрофеном наблюдались реакции гиперчувствительности. К ним относятся:

- неспецифические аллергические реакции и анафилаксия;
- воздействия на дыхательные пути, такие как астма, обострение астмы, бронхоспазм, диспnoe;
- различные кожные явления, включая разные виды высыпаний, зуд, крапивницу, пурпур, ангиоотек и редкие эксфолиативные и буллезные дерматозы (включая токсический эпидермальный некролиз, синдром Стивенса-Джонсона и эритему многоформную).

<sup>2</sup> Патогенный механизм лекарственно-индукционного асептического менингита еще не полностью понятен. Имеющиеся данные по НПВС указывают, вместе с тем, на иммунную реакцию (временная связь с приемом препарата, исчезновением симптомов после отмены препарата). Интересно то, что в период лечения ибупрофеном наблюдались единичные симптомы асептического менингита (такие как ригидность затылка, головные боли, тошнота, рвота, повышение температуры тела или помутнение сознания) у пациентов с аутоиммунными заболеваниями (такими как красная волчанка или смешанное заболевание соединительной ткани).

#### **Передозировка**

У детей прием 400 мг/кг или более может вызвать нижеуказанные симптомы. У взрослых дозозависимые эффекты менее выражены. Период полувыведения при передозировке составляет 1,5-3 часа.

*Симптомы:* у большинства пациентов, которые принимали клинически значимое количество НПВС, развивается тошнота, рвота, боли в эпигастрии или диарея (реже). Также может возникать шум в ушах, головная боль и желудочно-кишечные кровотечения. При более серьезных отравлениях наблюдается токсическое воздействие на центральную нервную систему, которое проявляется в виде сонливости, иногда в виде возбуждения и дезориентации. Изредка у пациентов развиваются судороги. При серьезных отравлениях могут возникнуть метаболический ацидоз, также может увеличиваться протром-

**СОГЛАСОВАНО**

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

«РЕПУБЛИКАНСКИЙ ЦЕНТР ПОДДЕРЖАНИЯ ПОВРЕЖДЕНИЙ ПОЧЕЧНЫХ ОРГАНОВ»

биновое время / МНО, вероятно, из-за влияния на почечную недостаточность, повреждения почек, гипотония, угнетение дыхания и цианоз. У пациентов с астмой возможно обострение течения заболевания.

**Лечение:** требуется симптоматическое и поддерживающее лечение, включающее поддержание проходимости дыхательных путей и мониторинг сердечных и жизненно важных показателей до стабилизации состояния. Рекомендуется пероральный прием активированного угля в течение 1 часа после приема потенциально токсичной дозы. При частых и длительных судорогах необходимо назначить лечение диазепамом или лоразепамом внутривенно. При астме следует давать бронходилататоры.

**Упаковка**

10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из фольги алюминиевой и пленки поливинилхлоридной. 1, 2, 3 или 5 контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона (№10x1, №10x2, №10x3, №10x5).

**Условия хранения**

В защищенном от света и влаги месте, при температуре не выше 25 °C.  
Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

2 года. Не использовать после окончания срока годности.

**Условия отпуска из аптек**

Без рецепта.

**Информация о производителе**

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, тел/факс +375(177)735612, 731156.