

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
15.10.2020 № 2338
Реєстраційне посвідчення
№ UA/11194/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

СПАСКУПРЕЛЬ
(SPASCUPREEL®)

Склад:

діючі речовини: 1,1 мл розчину містять: Aconitum napellus D6 – 2,2 мг, Amanita muscaria D4 – 0,55 мг, Ammonium bromatum D4 – 1,1 мг, Atropinum sulfuricum D6 – 1,1 мг, Citrullus colocynthis D4 – 1,1 мг, Cuprum sulfuricum D6 – 0,55 мг, Gelsemium sempervirens D6 – 1,1 мг, Magnesium phosphoricum D6 – 1,1 мг, Matricaria recutita D3 – 0,55 мг, Passiflora incarnata D2 – 0,55 мг, Veratrum album D6 – 1,1 мг;

допоміжні речовини: натрію хлорид, вода для ін'екцій.

Лікарська форма. Розчин для ін'екцій.

Основні фізико-хімічні властивості: прозорий безбарвний розчин без запаху.

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинамічні та фармакокінетичні властивості для гомеопатичних препаратів не визначаються.

Клінічні характеристики.

Показання. Спазми гладкої мускулатури органів (шлунок, кишечник, жовчний міхур, матка, сечовивідні шляхи); спастичність поперечно-смугастої мускулатури (міогельоз, затвердіння м'язів).

Протипоказання. Вагітність. Період годування груддю. Підвищена чутливість до ромашки лікарської або до будь-якого компонента лікарського засобу.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії. Невідома.

У разі необхідності одночасного застосування будь-яких інших лікарських засобів слід проконсультуватися з лікарем.

Особливості застосування.

Якщо пацієнт має постійні скарги, пов'язані з жовчнокам'яною хворобою, обтурацією жовчовивідніх шляхів, або жовтяницею, необхідно проконсультуватися з лікарем.

На початку лікування препаратом можливе короткоспермене загострення наявних симптомів захворювання (первинна реакція). Така реакція є тимчасовою. Якщо симптоми не зникають і спостерігається погіршення стану, застосування лікарського засобу слід припинити та звернутися до лікаря за консультацією.

Цей лікарський засіб містить менше 1 ммоль (23 мг)/дозу натрію, тобто практично вільний від натрію.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Не застосовують.

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє



Oleg

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Невідома.

Спосіб застосування та дози.

Застосовувати у вигляді внутрішньом'язових, підшкірних, внутрішньошкірних і внутрішньовенозних ін'єкцій.

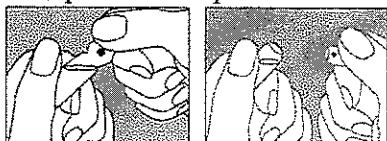
Разова доза: дорослим і дітям віком від 12 років – 1,1 мл (1 ампула).

Вводити по 1 разовій дозі 1–3 рази на тиждень, у гострих випадках – до 3 ампул на добу з інтервалом 4 години.

Звичайна тривалість лікування становить до 2 тижнів. Довготривале застосування лікарського засобу (протягом кількох місяців) слід проводити під наглядом лікаря.

Відкриття ампули

Відкривати обережно.



Розрізати скляну ампулу не обов'язково. Тримайте ампулу верхньою частиною догори під нахилом; рідину, яка знаходиться у верхній частині ампули, струсіть вниз. Відламайте верхню частину ампули, де знаходиться кольорова позначка.

Невикористаний розчин вилити.

Діти. Препаратор застосовувати для лікування дітей віком від 12 років.

Передозування. Не відзначалося.

Побічні реакції. У поодиноких випадках можуть виникати тимчасові шкірні алергічні реакції. У разі виникнення будь-яких небажаних реакцій слід проконсультуватися з лікарем.

Термін придатності. 5 років.

Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня вказаного місяця.

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C. Зберігати у недоступному для дітей місці!

Несумісність. Препарат не слід змішувати з іншими лікарськими засобами в одній ємності, окрім препаратів виробника Біологіше Хайльміттель Хеель ГмбХ (Biologische Heilmittel Heel GmbH).

Упаковка. 5 (5×1), 10 (5×2) або 100 (5×20) ампул по 1,1 мл у картонній коробці.

Категорія відпуску. За рецептом.

Виробник.

Біологіше Хайліміттель Хеель ГмбХ/ Biologische Heilmittel Heel GmbH.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Д-р Рекевег-штрасе 2-4, 76532 Баден-Баден, Німеччина/

Dr. Reckeweg-Str. 2-4, 76532 Baden-Baden, Germany.

Дата останнього перегляду.

Узгоджено з матеріалами
регистраційного досьє

