

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
 здоров'я України
 05.12.14 № 939
 Реєстраційне посвідчення
 № УА/12859/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу
БЕСАЛОЛ

Склад:

діючі речовини: 1 таблетка містить красавки (беладони) екстракту густого (6:1) (екстрагент – етанол 20 %) 10 мг, фенілсаліцилату 300 мг;

допоміжні речовини: лактоза, моногідрат; целюлоза мікрокристалічна; натрію кроскармелоза; кислота стеаринова.

Лікарська форма. Таблетки.

Основні фізико-хімічні властивості: таблетки від світло-жовтого з коричнюватим відтінком до світло-коричневого кольору, з вкрапленнями, зі слабким специфічним запахом, двоопуклої форми.

Фармакотерапевтична група. Спазмолітичні та антихолінергічні засоби у комбінації з іншими препаратами. Код ATХ A03E D.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. Комбінований лікарський засіб, фармакологічні ефекти якого зумовлені дією компонентів, що входять до його складу – екстрактом красавки (беладони) і фенілсаліцилатом.

Алкалоїди екстракту красавки (атропін, гіосциамін, скополамін тощо) мають м-холінолітичну дію. На шлунково-кишковий тракт чинять спазмолітичний (знижують тонус, амплітуду і частоту перистальтики гладкої мускулатури) і помірний знеболювальний ефект. Проявляють також спазмолітичну дію на гладку мускулатуру бронхів, підшлункової залози, жовчного міхура, жовчних протоків, сечового міхура, сечоводу; зменшують секрецію слинних, слізних, потових, шлункових і бронхіальних залоз.

Фенілсаліцилат розщеплюється у лужному середовищі кишечнику з вивільненням фенолу (пригнічує патогенну флору) і саліцилової кислоти (проявляє протизапальну дію). У цілому фенілсаліцилат забезпечує антисептичний ефект препарату. Особливістю фенілсаліцилату є те, що він при тривалому застосуванні не спричиняє дисбактеріозу кишечнику.

Фармакокінетика. Препарат добре всмоктується у шлунково-кишковому тракті. Алкалоїди беладони проникають через гематоенцефалічний і плацентарний бар'єри та у грудне молоко.

Виводиться нирками.

Клінічні характеристики.

Показання. Захворювання шлунково-кишкового тракту, що супроводжуються спазмами (коліти, ентероколіти).

Протипоказання. Підвищена чутливість до компонентів препарату, саліцилатів та інших протизапальних і противимматичних засобів; закритокутова глаукома, аденона передміхурової залози з порушенням відтоку сечі; миготлива аритмія, тахікардія, хронічна серцева недостатність, ішемічна хвороба серця, мітральний стеноз, тяжка артеріальна гіпертензія; гостра кровотеча, шлунково-кишкові кровотечі; тиреотоксикоз; гіпертермічний синдром; захворювання шлунково-кишкового тракту, що супроводжуються непрохідністю (ахалазія стравоходу, стеноз воротаря, атонія кишечнику); печінкова і ниркова недостатність; myasthenia gravis.

Не слід застосовувати препарат при схильності до алергії, бронхіальній астмі, спастичних бронхітах.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Фармакологічна дія алкалоїдів красавки може посилюватися при одночасному застосуванні інших лікарських засобів з антимускариновим ефектом (м-холіноблокатори, протипаркінсонічні препарати (амантадин), спазмолітики, деякі антигістамінні засоби, препарати групи бутирофенонів, фенотіазинів, дизопірамідів, хінідину та трициклічних антидепресантів, неселективні інгібітори зворотного нейронального захоплення моноамінів).

При застосуванні з інгібіторами моноаміноксидаз виникає аритмія серця; з хінідином, новокаїномідом – спостерігається сумація холінолітичного ефекту. Може зменшувати тривалість та глибину дії наркотичних засобів, послаблює аналгетичну дію опіатів.

При одночасному застосуванні з димедролом або дипразином дія препарату посилюється, з нітратами, галоперидолом, кортикостероїдами для системного застосування – зростає вірогідність підвищення внутрішньоочного тиску, із сертрапіном – посилюється депресивний ефект обох препаратів, зі спіронолактоном, міноксидилом – знижується ефект спіронолактону та міноксидилу, з пеніцилінами – посилюється ефект обох препаратів, з нізатидином – посилюється дія нізатидину, з кетоконазолом – зменшується всмоктування кетоконазолу, з аскорбіновою кислотою та атапульгітом – знижується дія атропіну, з пілокарпіном – знижується ефект пілокарпіну при лікуванні глаукоми, з оксепренолоном – знижується антигіпертензивний ефект препарату. Під дією октадину можливе зменшення гіпосекреторної дії атропіну, який послаблює дію м-холіноміметиків та антихолінестеразних засобів. При одночасному застосуванні із сульфаніламідними препаратами зростає ризик ураження нирок, з препаратами, що містять калій, можливе утворення виразок кишечнику, з нестероїдними протизапальними засобами – зростає ризик утворення виразок шлунка та виникнення кровотеч.

Можливе посилення дії антикоагулянтів (наприклад кумарину, гепарину) та препаратів, які знижують рівень цукру у крові, а також зниження ефекту препаратів, що сприяють виведенню сечової кислоти. Посилює ризик гастроінтестинальної кровотечі при одночасному лікуванні кортикостероїдами (наприклад преднізолоном) або паралельному вживанню алкоголю.

Пригнічення перистальтики кишечнику під дією атропіну може привести до зміни всмоктування інших лікарських засобів.

Супутнє застосування антидіарейних засобів і антацидів може привести до зниження абсорбції препарату.

Особливості застосування.

Обов'язково слід повідомити лікарю про попередню реакцію на прийом препаратів цієї групи!

Перед застосуванням препарату вперше слід проконсультуватися з лікарем! Без консультації лікаря не застосовувати препарат понад встановлений термін!

Особам, діяльність яких потребує підвищеної гостроти зору, слід уникати застосування препарату.

Можливе застосування препарату під контролем лікаря при захворюваннях серцево-судинної системи, що супроводжуються брадикардією.

З обережністю застосовувати пацієнтам з гіпертрофією передміхурової залози без обструкції сечовивідних шляхів, із хворобою Дауна, при церебральному паралічі, рефлюкс-езофагіті, грижі стравохідного отвору діафрагми, що поєднується з рефлюкс-езофагітом, запальних захворюваннях кишечнику, включаючи неспецифічний виразковий коліт та хворобу Крона, мегаколон, пацієнтам із ксеростомією, хворим літнього віку або ослабленим хворим, при хронічних захворюваннях легень без оборотної обструкції, при хронічних захворюваннях легень, що супроводжуються низьким продукуванням мокротиння, що важко відділяється, особливо в ослаблених хворих при вегетативній (автономній) нейропатії, пошкодженнях мозку.

Пацієнтам із недостатністю глукозо-6-фосфат-дегідрогенази (спадкова ензимна хвороба) у зв'язку з небезпекою гемолітичної анемії (розділ червоних тілець) не слід застосовувати препарат без медичного призначення лікаря.

Дія на агрегацію тромбоцитів у пацієнтів зі склонністю до підвищеної кровотечі із-за порушення функцій тромбоцитів не досліджувалась. Тому таким пацієнтам необхідно приймати препарат тільки під наглядом лікаря.

Пацієнти, які мають порушення функцій нирок та печінки, потребують особливого контролю лікування. При тривалому лікуванні слід регулярно контролювати склад крові та рівень сечової кислоти.

Алкалоїди красавки можуть впливати на результати наступних лабораторних тестів:

- тест на визначення кислотності шлунка (можуть протидіяти активності пентагастрину і гістаміну; припинити прийом препарату за 24 години до проведення тесту);
- радіоізотопне дослідження випорожнення шлунка (можуть сповільнювати випорожнення шлунка);
- фенолсульфофталейновий тест секреції сечі (можуть сповільнювати виведення фенолсульфофталеїну з сечею).

Препарат містить лактозу, що слід враховувати пацієнтам із рідкісними спадковими формами непереносимості галактози, недостатністю лактази, синдромом глюкозо-галактозної мальабсорбції.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Не рекомендується застосування у період вагітності або годування груддю.

Здатність впливати на швидкість реакцій при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Під час лікування слід уникати діяльності, що потребує підвищеної концентрації уваги, швидких психічних і рухових реакцій та гостроти зору (керування транспортними засобами, робота зі складними механізмами).

Спосіб застосування і дози. Застосовувати дорослим по 1 таблетці 2-3 рази на добу.

Максимальна добова доза для дорослих – 6 таблеток.

Дози і тривалість застосування встановлюються індивідуально і залежать від перебігу захворювання, його тяжкості, клінічної ефективності препарату і характеру терапії (прийом препарату самостійно або у комплексі з іншими лікарськими засобами).

Діти. Досвід застосування дітям відсутній, тому препарат не застосовувати у педіатричній практиці.

Передозування.

Симптоми: при незначному передозуванні – порушення акомодації, утруднене сечовипускання, атонія кишечнику, головний біль, дисфагія, спрага, шкірні висипання. При значному передозуванні – сухість шкірних покривів і слизових оболонок, мідріаз, параліч акомодації, підвищення внутрішньоочного тиску, тахікардія, запаморочення, затримка сечі, психомоторне збудження, делірій, судомі. Можливе посилення проявів побічних реакцій, блювання, зниження артеріального тиску, тремор, сонливість, галюцинації, дратівливість, гіпертермія; пригнічення центральної нервової системи, пригнічення активності дихального і судинорукового центрів.

Лікування: відміна препарату. Терапія симптоматична. Антидот – прозерин або фізостигмін.

Побічні реакції.

З боку шлунково-кишкового тракту: відчуття спраги, порушення смакових відчуттів, дисфагія, зменшення моторики кишечнику аж до атонії, зменшення тонусу жовчовивідних шляхів та жовчного міхура, запор, діарея.

Кардіальні розлади: відчуття серцебиття; тахікардія; аритмія, включаючи екстрасистолію; ішемія міокарда.

Судинні розлади: почевоніння обличчя, відчуття припливів.

Неврологічні розлади: сухість у роті, головний біль, запаморочення, знервованість, безсоння, психомоторне збудження, судомі.

З боку органів зору: підвищення внутрішньоочного тиску, мідріаз, фотофобія, парез/параліч акомодації, тимчасові розлади зору.

З боку сечовидільної системи: затримка сечі, утруднення сечовипускання.

З боку дихальної системи та органів середостіння: зменшення секреторної активності та тонусу бронхів, що призводить до утворення в'язкого мокротиння, що тяжко відкашлюється.

З боку шкіри та підшкірної клітковини: алергічні реакції, шкірні висипання, крапив'янка, ексфоліативний дерматит, гіперемія.

З боку імунної системи: можливі реакції гіперчутливості, у тому числі анафілактичні реакції, анафілактичний шок, астма.

Інші: зменшення потовиділення, сухість шкіри, дизаутрія.

У випадку появи будь-яких незвичних реакцій обов'язково слід порадитися з лікарем щодо подальшого застосування препарату.

Термін придатності: 4 роки.

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці при температурі від 2⁰C до 8⁰C.
Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка. Таблетки № 6 у стрипі у коробці; № 6 у стрипах; № 6, № 10 у блістері у коробці; № 6, № 10 у блістерах; № 10 у банці у коробці; № 10 у банках.

Категорія відпуску. Без рецептa.

Виробник. ТОВ «Фармацевтична компанія «Здоров'я».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.
Україна, 61013, м. Харків, вул. Шевченка, 22.

Дата останнього перегляду.

Генч согласован

25.06.14

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє та достовірно
відомими даними щодо застосування
лікарського засобу