

ЗАТВЕРДЖЕНО

**Наказ Міністерства охорони
 здоров'я України**

20.04.11 № 226

РЕєстраційне посвідчення

№ УЛП / 11527/01/01

Способ застосування: таблетка.

Діючі речовини: Аконітум насполус D5 – 2,2 мг, Агарікус D3 –

0,55 мг, Аммоній броматум D3 – 1,1 мг, Атропін суперікіум D5 – 1,1 мг,

Кітровий лук звичайний D3 – 1,1 мг, Гельсеміум семпервіренс D5 – 1,1 мг,

Магній фосфорікіум D6 – 1,1 мг, Матрікарія ресутіта D2 – 0,55 мг, Пасифлора

інкарната D1 – 0,55 мг, Вератрум альбум D5 – 1,1 мг;

допоміжна речовина: твердий жир.

ІНСТРУКЦІЯ для медичного застосування препарату

СПАСКУПРЕЛЬ С

(SPASCUPREEL® S)

Інструкція

Наукова редакція

Склад лікарського засобу:

діючі речовини: 1 супозиторій 2,0 г містить: Aconitum napellus D5 – 2,2 мг, Agaricus D3 – 0,55 мг, Ammonium bromatum D3 – 1,1 мг, Atropinum sulfuricum D5 – 1,1 мг, Citrullus colocynthis D3 – 1,1 мг, Cuprum sulfuricum D5 – 0,55 мг, Gelsemium sempervirens D5 – 1,1 мг, Magnesium phosphoricum D6 – 1,1 мг, Matricaria recutita D2 – 0,55 мг, Passiflora incarnata D1 – 0,55 мг, Veratrum album D5 – 1,1 мг;

допоміжна речовина: твердий жир.

Лікарська форма. Супозиторії.

Супозиторії торпедоподібної форми з гладенькою поверхнею від білого до жовто-білого кольору, зі слабким характерним (не згірклім) запахом.

Назва і місцезнаходження виробника.

Біологіше Хайліміттель Хеель ГмбХ.

Д-р Рекевег-штрассе 2-4, 76532 Баден-Баден, Німеччина.

Biologische Heilmittel Heel GmbH.

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

Фармакотерапевтична група. Комплексний гомеопатичний препарат.

Фармакодинаміка. Для гомеопатичних препаратів не визначається.

Фармакокінетика. Для гомеопатичних препаратів не визначається.

Показання для застосування.

Полегшення спастичних симптомів шлунково-кишкового та сечостатевого тракту.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до будь-якого компонента препарату.

Особливі застереження.

Якщо симптоми зберігаються більше 1 доби чи погіршується стан, необхідно проконсультуватися з лікарем.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Не застосовують.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами. Не відома.

Діти. Препарат застосовують дітям віком від 3 років після консультації з лікарем.

Спосіб застосування та дози.

Дорослим та дітям віком від 6 років. Разова доза – 1 супозиторій ректально. Застосовувати разову дозу при гострих станах кожні 1 – 2 години (до 6 разів на добу), при поліпшенні стану - 3 рази на добу.

Дітям віком від 3 до 6 років. Разова доза – 1 супозиторій ректально. Застосовувати разову дозу при гострих станах кожні 1 – 2 години (до 4 разів на добу), при поліпшенні стану - 2 рази на добу.

Тривалість лікування визначає лікар індивідуально.

Передозування.

Не відзначалось.

Побічні ефекти.

У поодиноких випадках можуть виникати алергічні шкірні реакції. У разі появи будь-яких небажаних реакцій слід припинити лікування та звернутися до лікаря.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Не відома.

Термін придатності.

3 роки.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 12 (6 x 2) супозиторіїв у контурній упаковці з полівінілхлоридної/поліетиленової плівки, у картонній коробці.

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Під час перегляду лікар повинен перевірити:

Під час перегляду лікар повинен перевірити:

Протипоказання:

Недопускається вживання дрібнуватого компонента цирарозу

Способи застосування:

Якщо застосування супозиторіїв відбувається в період, коли відсутність пропрацювання може бути небезпечною.

Супозиторії вводять підкожно або подкінцево. Не застосовують.

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