

ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА

BENALGIN®

БЕНАЛГИН®

СЪСТАВ

Лекарствени вещества в 1 таблетка: Metamizol Sodium 500 mg, Caffeine 50 mg, Thiamine hydrochloride 38,75 mg.

Помощни вещества: микрокристална целулоза, пшенично нишесте, талк, магнезиев стеарат, желатин, безводен колоиден силиций.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

10 таблетки в блистер от PVC/ал. фолио, 2 блистера. в единична картонена кутия

20 таблетки в блистер от PVC/ал. фолио, 1 блистер в единична картонена кутия

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Балканфарма- Дупница АД

гр. Дупница, ул. "Самоковско шосе"3

Тел. (0701) 2-42-81/82; 2-90-21/29

ДЕЙСТВИЕ

Беналгин е комбиниран лекарствен продукт, чието действие се обуславя от действието на отделните му компоненти (метамизол, кофеин и Вит.В1). *Метамизол* притежава обезболяващо и температуропонижаващо действие.

Кофеинът стимулира централната нервна система и усилва действието на метамизол като улеснява проникването му в мозъчната тъкан.

Витамин В1 подобрява обмяната на веществата и провеждането на нервните импулси.

ПОКАЗАНИЯ

Симптоматично лечение на болков синдром при:

- Главоболие (мигрена, тензионно главоболие);
- Възпалителни и дегенеративни заболявания на опорно-двигателния апарат;
- Постоперативни състояния;
- Заболявания на периферната нервна система (радикулити, плексити, неврити, невралгия, полиневрити, полиневропатии);
- Дисменорея.

ИНФОРМАЦИЯ, НЕОБХОДИМА ПРЕДИ УПОТРЕБА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Свръхчувствителност към активното или някое от помощните вещества на продукта. Свръхчувствителност към други нестероидни противовъзпалителни средства; бронхиална астма; левкопения; анемия; порфирия; злокачествена хипертония; изразена атеросклероза; глаукома.

Не се прилага при деца до 12 години.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

При по-продължителен курс на лечение е необходим периодичен контрол на кръвната картина.

ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

Комбинирането на **Беналгин** с други лекарствени продукти изисква повишено внимание, поради съдържанието на *метамизол*, който влияе върху метаболизма на много лекарствени средства.

При едновременното комбиниране на **Беналгин** с други *температуропонижаващи, противоболкови и противовъзпалителни* лекарствени продукти е налице по-висок риск от възникване на алергични реакции.

Съществува риск от увреждане на белите кръвни клетки при едновременно приложение на **Беналгин** и продукти, потискащи костномозъчната функция.

Невролептици и транквилизатори усилват противоболковото действие на **Беналгин**.

Съвместното приложение с *хлорпромазин* може да предизвика понижаване на телесната температура.

Някои *антидепресанти, орални контрацептиви, алопуринол* забавят разграждането на *метамизол* и по този начин могат да повишат токсичността на **Беналгин**.

Беналгин намалява концентрацията на *циклоспорин А* в кръвта и може да застраши наличната тъканна трансплантация.

Едновременното приложение със симпатикомиметици може да предизвика възбуждане на централната нервна система.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ПРИ СПЕЦИАЛНИ ГРУПИ ПАЦИЕНТИ

Да се прилага с повишено внимание при пациенти с: увредена бъбречна и/или чернодробна функция; активна язва на стомаха.

Не се прилага при бременност и по време на кърмене.

ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Не оказва влияние върху извършването на дейности, изискващи повишено внимание като шофиране или работа с машини.

ДАННИ ЗА ПОМОЩНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Беналгин съдържа пшенично нишесте и може да представлява опасност за хора с цьолиакия (глутенова ентеропатия).

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПРАВИЛНАТА УПОТРЕБА

ДОЗИРОВКА

При възрастни :

1 таблетка 3 пъти дневно.

Максималната доза не бива да надвишава 6 таблетки/24 часа.

При деца от 12 до 16 години:

1/2- 1 таблетка 3 пъти дневно.

Максималната доза не бива да надвишава 4 таблетки/24 часа

Курсът на лечение с **Benalgin** е от 3 до 5 дни.

НАЧИН НА ДЕЙСТВИЕ ПРИ ПРЕДОЗИРАНЕ

Симптоми: намаляване до спиране на отделянето на урина; възбуда водеща до епилептоформени гърчове.

Лечение: *Общи мерки за намаляване на резорбцията-* прилагане на средства, предизвикващи повръщане; промивка на стомаха; активен въглен; слабителни средства. Последващо симптоматично лечение.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ЕФЕКТИ

В редки случаи може да предизвика следните нежелани лекарствени реакции от страна на :

Централна нервна система: безсъние, световъртеж, повишена възбудимост.

Кожа: алергични реакции- сърбеж, обриви.

Сърдечно-съдова система: ускорено сърцебиене, нарушаване на сърдечния ритъм.

Кръвотворна система: намаляване на броя на белите кръвни клетки (левкопения; много рядко- агранулоцитоза)

Храносмилателна система: гадене, повръщане, жълтеница.

СЪХРАНЕНИЕ

На сухо и защитено от светлина място при температура под 25⁰С.

Да се пази на място, недостъпно за деца!

СРОК НА ГОДНОСТ

3 (три) години от датата на производство.

ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА АКТУАЛИЗАЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА

Юни 2002 год.