

## ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПАЦИЕНТА

### ДРОТАВЕРИН ДС 20 mg/ml инжекционен разтвор DROTAVERIN DS 20 mg/ml solution for injection

Дротаверинов хидрохлорид (*Drotaverine hydrochloride*)

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да използвате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт. Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаките на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

**Какво съдържа тази листовка:**

1. Какво представлява Дротаверин ДС и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Дротаверин ДС
3. Как да се прилага Дротаверин ДС
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Дротаверин ДС
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	
Към Рев. № .....	20180023
Разрешение № .....	
86/МА7МР-61274	
22-12-2022	
Одобрение № .....	

#### 1. Какво представлява Дротаверин ДС и за какво се използва

Инжекционният разтвор на Дротаверин ДС понижава тонуса на гладката мускулатура на вътрешните органи и кръвоносните съдове, чрез потискане на ензима фосфодиестераза. При интравенозно инжектиране спазмолитичният ефект настъпва бързо.

Дротаверин ДС се използва при:

- Спазми на гладката мускулатура, свързани със заболявания на жълчния мехур и жълчните пътища: камъни в жълчния мехур или жълчните пътища, възпаление на жълчния мехур или жълчните пътища.
- Спазми на гладката мускулатура при бъбрецни заболявания: нарушения на пикочния мехур и пикочните пътища: камъни в бъбреците и пикочните пътища, възпаление на бъбреците и пикочните пътища, спазъм на пикочния мехур.
- Неусложнено раждане, във фазата на разширяване на маточната шийка, за намаляване продължителността на разширяването и за намаляване на общата продължителност на раждането.

При невъзможност за прием на пероралната форма (през устата), инжекционният разтвор на Дротаверин ДС може да бъде приложен в следните случаи:

- Спазъм на гладката мускулатура на стомашно-чревния тракт: стомашна и дуоденална язва, гастрит (възпаление на стомаха), спазъм на мускулатурата в горната и долната част на стомаха, възпаления на червата.
- при гинекологични нарушения: дисменорея (болезнена менструация) и за облекчаване на силната спастична болка при раждане.

#### 2. Какво трябва да знаете, преди да използвате Дротаверин ДС

**Не трябва да се прилага Дротаверин ДС при:**

- алергия (свръхчувствителност) към активното вещество (дротаверинов хидрохлорид) или към някое от помощните вещества (особено към натриев метабисулфит).
- тежка чернодробна, бъбречная и сърдечна недостатъчност, нарушения на сърдечната проводимост (авто-рио-вентрикуларен блок).
- деца.



## **Предупреждения и предпазни мерки**

Говорете с Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра, преди да използвате Дротаверин ДС.

В случай на ниско артериално налягане, прилагането на този продукт изисква повишено внимание.

Дротаверин ДС съдържа натриев метабисулфит, който може да предизвика алергични реакции, включително анафилактични симптоми и бронхоспазъм при предразположени пациенти, особено с анамнеза за астма или алергия. В случай на свръхчувствителност към натриев метабисулфит, приложението на лекарствения продукт е противопоказано (вж. написаното по-горе).

Инжекционното приложение на дротаверинов хидрохлорид при бременни жени изисква повишено внимание.

### **Деца и юноши**

Дротаверин ДС не бива да се приема от деца.

### **Други лекарства и Дротаверин ДС**

Моля информирайте Вашия лекар, ако приемате или насъкоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпуснати без рецептa.

Дротаверинов хидрохлорид намалява антипаркинсония ефект на леводопа, което води до задълбочаване на треперенето (треперенето) и ригидността (постоянно съпротивление при пасивното движение на крайниците).

### **Бременност, кърмене и фертилитет**

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

### **Бременност:**

Проведените проучвания при хора и животни не са показвали нежелани ефекти върху развитието на плода. Въпреки това, като предпазна мярка, приложението на продукта по време на бременност трябва да става само след внимателна оценка на съотношението полза/рисък от страна на Вашия лекар.

### **Кърмене:**

Поради липса на достатъчно данни, не се препоръчва употребата на продукта по време на кърмене.

### **Шофиране и работа с машини**

Вие трябва да избягвате извършването на потенциално опасни дейности, като шофиране или работа с машини.

Дротаверин ДС съдържа натриев метабисулфит, който може да предизвика алергични реакции, включително анафилактични симптоми и бронхоспазъм при предразположени пациенти, особено с анамнеза за астма или алергия (вж. написаното по-горе).

Ако Ви е известно, че страдате от някое от изброените по-горе нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар, преди да приложите това лекарство.

## **3. Как да се прилага Дротаверин ДС**

Винаги използвайте Дротаверин ДС точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни към нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

Инжекционният разтвор на Дротаверин ДС се прилага интрамускулно (в мускулите) или интравенозно (във вените).



Този лекарствен продукт ще Ви бъде приложен от медицински специалист, който ще определи дозировката, пътя на въвеждане и продължителността на лечението.

Обичайната дневна доза за възрастни е 40 - 240 mg, разделени на 1-3 интрамускулни приложения.

При жълчни или бъбречни колики, дозата е 40-80 mg, приложени интравенозно, самостоятелно или в комбинация с аналгетици (обезболяващи средства).

При неусложнено раждане, във фазата на разширяване на маточната шийка, за намаляване продължителността на разширяването и за намаляване на общата продължителност на раждането, дозата е 40 mg, интрамускулно. При необходимост, тази доза може да се повтори през 2 часа (максималната дневна доза е 240 mg)

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на този продукт, моля попитайте Вашия лекар или фармацевт.

**Ако е приложена повече от необходимата доза Дротаверин DC**

Лечението с този лекарствен продукт ще бъде проведено от лекар, което свежда до минимум възможността от предозиране.

Ако въпреки това, случайно Ви бъде приложена по-висока от необходимата доза, то Вие ще бъдете поставени под постоянно лекарско наблюдение, като при необходимост ще Ви бъде приложено и съответно лечение.

**Ако е пропуснато да се приложи необходимата доза Дротаверин DC**

Не трябва да се прилага двойна доза, за да се компенсира пропуснатата.

#### 4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Нежеланите реакции се класифицират по честота по следния начин: много чести ( $\geq 1/10$ ), чести ( $\geq 1/100$  и  $\leq 1/10$ ), нечести ( $\geq 1/1\,000$  и  $\leq 1/100$ ), редки ( $\geq 1/10\,000$  и  $\leq 1/1\,000$ ), много редки ( $\leq 1/10\,000$ ), с неизвестна честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка).

Описани са следните нежелани реакции:

*Редки:* гадене, запек, главоболие, замаяност, безсъние, сърцебиене, понижено кръвно налягане, алергични реакции, особено при пациенти с повишена чувствителност (свръхчувствителност) към бисулфити, зачеряване, болка и оток около мястото на инжектиране.

*С неизвестна честота:* Съобщени са случаи на нефатален или фатален анафилактичен шок при пациенти, на които е прилагана инжекционната форма.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар.

**Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев“ № 8

1303 София

тел.: +35 928903417

уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg).



Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

## 5. Как да съхранявате Дротаверин DC

Да се съхранява под 25°C, на защитено от светлина място.

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте Дротаверин DC след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не използвайте Дротаверин DC, ако забележите че разтворът е мътен, съдържа нерастворени частици или е с променен цвят.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

## 6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

### Какво съдържа Дротаверин DC

- Активното вещество е дротаверинов хидрохлорид. 1 ml от разтвора съдържа 20 mg дротаверинов хидрохлорид (*drotaverine hydrochloride*).

Другите съставки са натриев метабисулфит, етанол (96%) и вода за инжекции.

### Как изглежда Дротаверин DC и какво съдържа опаковката

Жълт, бистър разтвор, без видими частици.

2 ml самочупещи се ампули се използват от тъмно неутрално стъкло тип I.

10 броя ампули се поставят в блистери от PVC фолио.

Единични блистери, заедно с листовка за пациента се поставят в клиширани, сгъваеми картонени кутии.

### Притежател на разрешението за употреба

ДАИСОН-БГ ООД,  
ул. Отец Паисий № 26,  
2400 гр. Радомир,  
България

Производител  
ВЕТПРОМ АД,  
ул. Отец Паисий № 26,  
2400 гр. Радомир,  
България

Дата на последно преразглеждане на листовката: 11/2022.

