

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування препарату**  
**Но-Х-ша**  
**(No-H-sha)**

**Склад лікарського засобу:**

*діюча речовина:* drotaverine;

1 супозиторій містить дротаверину гідрохлорид у перерахуванні на суху речовину 0,04 г (40 мг);

*допоміжні речовини:* твердий жир.

**Лікарська форма.** Супозиторії ректальні.

Супозиторії від світло-жовтого до жовтого кольору, кулеподібної форми. Допускається наявність нальоту на поверхні супозиторію.

**Назва та місцезнаходження виробника.** АТ «Лекхім-Харків».

Україна, 61115, м. Харків, вул. 17-го Партз'їзду, 36.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби, що застосовуються при функціональних шлунково-кишкових розладах. Код АТС А03А D02.

Спазмолітик міотропної дії. Зменшує тонус і моторику внутрішніх органів, знижує їх рухову активність, помірно розширює кровоносні судини. За вираженістю і тривалістю міотропної дії перевищує папаверин. Не впливає на вегетативну нервову систему, не впливає на ЦНС.

**Показання для застосування.**

Функціональні стани і больовий синдром, спричинений спазмом гладкої мускулатури (в тому числі як допоміжне лікування): спазми шлунково-кишкового тракту, пов'язані з виразковою хворобою шлунка та дванадцятипалої кишки; спазм пілоричного та кардіального відділів шлунка; спастичний коліт із запором, проктит, післяопераційні коліки внаслідок затримки газів, спазми сечовивідних шляхів, пієліт; спазми жовчного міхура, пов'язані з холелітіазом, холециститом, напади жовчо- та сечокам'яної хвороби;

Дисменорея;

Зниження збудження матки в період вагітності; спазм зівата матки при пологах, при загрозі аборту;

Проведення деяких інструментальних методів дослідження.

**Протипоказання.**

Підвищена чутливість до дротаверину або до будь-якого компонента препарату. Тяжка печінкова, ниркова або серцева недостатність (синдром малого серцевого викиду). Діти віком до 12 років. Період годування груддю.

**Особливі застереження.**

З обережністю слід призначати препарат хворим із вираженим атеросклерозом коронарних артерій та хворим на аденому передміхурової залози.

**Застосування у період вагітності або годування груддю.**

З обережністю слід призначати жінкам у період вагітності. Не застосовувати жінкам, які годують немовля груддю.

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

Інструкцію завантажено з сайту [www.dovgolit.com](http://www.dovgolit.com)

Якщо у пацієнтів після застосування препарату спостерігається запаморочення, вони повинні уникати потенційно небезпечних занять, таких як керування автомобілем і виконання робіт, що потребують підвищеної уваги.

**Діти.**

Застосовують дітям віком старше 12 років.

**Спосіб застосування та дози.**

Препарат застосовують ректально. Дози для дорослих і дітей віком старше 12 років – по 1 супозиторію 2 рази на добу. Тривалість лікування лікар визначає індивідуально.

**Передозування.**

Не існує даних щодо передозування дротаверину. При передозуванні пацієнт має перебувати під наглядом лікаря і отримувати симптоматичне та підтримуюче лікування.

**Побічні ефекти.**

Побічна дія, що спостерігалася під час клінічних досліджень і можливо, була спричинена дротаверином, розподілена за системою органів та частотою виникнення: дуже поширені (> 1/10), поширені (> 1/100, <1/10), непоширені (> 1/1 000, <1/100), поодинокі (> 1/10 000, <1/1 000), вкрай поодинокі (<1/10 000).

*Шлунково-кишкові порушення.* Поодинокі: нудота, запор.

*Порушення нервової системи.* Поодинокі: головний біль, запаморочення, безсоння.

*Серцево-судинні порушення.* Поодинокі: прискорене серцебиття, артеріальна гіпотензія.

У осіб з підвищеною чутливістю можливий розвиток алергічних реакцій.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Можна застосовувати одночасно з холінолітиками, а також у складі комбінованої терапії для купірування гіпертонічного кризу, при одночасному застосуванні з препаратами леводопи можливе зниження антипаркінсонічного ефекту останньої.

**Термін придатності.** 2 роки.

**Умови зберігання.** В захищеному від світла та недоступному для дітей місці при температурі не вище +15 С.

**Упаковка.** По 5 супозиторіїв у блістері, по 2 блістери у пачці.

**Умови відпуску.** Без рецепта.