

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування препарату**  
**ПАПАЗОЛ**  
**(PARAZOLUM)**

**Загальна характеристика:**

**основні фізико-хімічні властивості:** таблетки білого або білого з сіруватим відтінком кольору, злегка мармурові, плоскоциліндричні, з фаскою;

**склад:** 1 таблетка містить дибазолу 0,03 г, папаверину гідрохлориду - 0,03 г;

**допоміжні речовини:** крохмаль картопляний, тальк, кальцію стеарат.

**Форма випуску.** Таблетки.

**Фармакотерапевтична група.** Периферичні вазодилатори. АТС С04А Х51\*\*.

**Фармакологічні властивості.** Дибазол - спазмолітичний засіб міотропної дії. Чинить судинорозширювальну, спазмолітичну дію. Виявляє стимулюючий вплив на функцію спинного мозку. Знижує артеріальний тиск. Більш значною мірою розширює венозні судини, ніж артеріальні. Ліквідує дефіцит АТФ, сприяє адаптації міокарда до гіпоксії. Дибазол знижує тонус і викликає розширення судин мозку, сприяє відновленню периферичних нервів, має помірно виражену імуностимулюючу активність.

Папаверин є міотропним, спазмолітичним засобом. Знижує тонус гладкої мускулатури внутрішніх органів і судин. Викликає розширення артерій, нормалізує кровообіг, у тому числі церебральний. Папаверин пригнічує дію ферменту фосфодіестерази і зумовлює внутрішньоклітинне накопичення циклічного 3'5'-аденозинмонофосфату, що призводить до розслаблення гладкої мускулатури при спастичному стані.

**Фармакокінетика.** Спеціальних досліджень фармакокінетики Папазолу не проводилось.

**Показання для застосування.** Спазми периферичних судин, спазми гладкої мускулатури внутрішніх органів, спазми пілоруса і кишечника, холецистит, СПК (синдром подразненого кишечника), а також лікування нервових захворювань, головним чином, залишкових явищ поліомієліту, периферичного паралічу лицьового нерва.

**Спосіб застосування та дози.** Дорослим та дітям старшим 12 років препарат призначають внутрішньо по 1 таблетці 2-3 рази на день. Тривалість лікування визначається індивідуально.

**Побічна дія.** Можливі алергічні реакції, нудота, запори, підвищене потовиділення, порушення серцевого ритму.

**Протипоказання.** Підвищена чутливість до активних інгредієнтів препарату, артеріальна гіпотензія, бронхообструктивний синдром, порушення АВ-провідності, літній вік, дитячий вік до 12 років.

**Передозування.** При перевищенні рекомендованих доз препарату можливі диспептичні явища.

**Лікування.** Відміна препарату, симптоматична терапія.

**Особливості застосування.** З обережністю і у малих дозах слід призначати препарат літнім та ослабленим хворим, а також пацієнтам, що перенесли черепно-мозкову травму, при порушеннях функції печінки, нирок, гіпотиреозі, недостатності функції надниркових залоз, гіпертрофії передміхурової залози. При вагітності і лактації безпека і ефективність препарату не встановлена.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами.** Підвищується антигіпертензивна дія при спільному застосуванні з бета-адреноблокаторами, іншими антигіпертензивними засобами.

**Умови та термін зберігання.** Зберігати у захищеному від світла та недоступному для дітей місці, при температурі не вище 30<sup>0</sup> С.

Термін придатності - 5 років.

**Правила відпуску.** Без рецепта.

**Упаковка.**

По 6 таблеток у контурній безчарунковій упаковці; по 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 1 контурній чарунковій упаковці в пачці.

**Виробник.**

РУП «Борисовський завод медичних препаратів».

**Адреса.** Республіка Білорусь 222120 Мінська обл., м. Борисов, вул. Чапаєва, 64/27.