

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА**Бензилпенициллина натриевая соль**

(наименование лекарственного препарата)

**порошок для приготовления раствора для
внутримышечного и подкожного введения 500000 ЕД, 1000000 ЕД**

(лекарственная форма, дозировка)

Открытое акционерное общество «Акционерное Курганское общество медицинских
препаратов и изделий «Синтез» (ОАО «Синтез»), Россия

(наименование производителя, страна)

Изменение № 1

120521

Дата внесения Изменения «___» _____ 20__ г.

Старая редакция ИНСТРУКЦИЯ по медицинскому применению препарата Бензилпенициллина натриевая соль	Новая редакция МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА Бензилпенициллина натриевая соль
Торговое название препарата: Бензилпенициллина натриевая соль	Торговое наименование: Бензилпенициллина натриевая соль
Международное непатентованное название: бензилпенициллин	Международное непатентованное или группировочное наименование: бензилпенициллин
Состав на один флакон: <i>Активное вещество:</i> Бензилпенициллин натрия (бензилпенициллина натриевая соль) - 500000 ЕД и 1000000 ЕД.	Состав на 1 флакон: <i>Действующее вещество:</i> бензилпенициллин натрия (бензилпенициллина натриевая соль) – 500000 ЕД, 1000000 ЕД (299,4 мг, 598,8 мг).
Описание: Белый порошок.	Описание: Белый или почти белый кристаллический порошок.
Особые указания Растворы препарата готовят непосредственно	Особые указания Растворы препарата готовят непосредственно

Старая редакция	Новая редакция
перед введением. Если через 2–3 дня (максимум 5 дней) после начала применения препарата эффекта не отмечается, следует перейти к применению других антибиотиков или комбинированной терапии. В связи с возможностью развития грибковых поражений целесообразно при длительном лечении бензилпенициллином назначать витамины группы В, а при необходимости – противогрибковые препараты. Необходимо учитывать, что применение недостаточных доз препарата или слишком раннее прекращение лечения часто приводит к появлению резистентных штаммов возбудителей. Во время ведения препарата следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами, механизмами и при выполнении других потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.	перед введением. Если через 2-3 дня (максимум 5 дней) после начала применения препарата эффекта не отмечается, следует перейти к применению других антибиотиков или комбинированной терапии. В связи с возможностью развития грибковых поражений целесообразно при длительном лечении бензилпенициллином назначать витамины группы В, а при необходимости – противогрибковые препараты. Необходимо учитывать, что применение недостаточных доз препарата или слишком раннее прекращение лечения часто приводит к появлению резистентных штаммов возбудителей.
Раздел отсутствует	Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами Во время лечения следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами, механизмами и при выполнении других потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.
Форма выпуска Порошок для приготовления раствора для внутримышечного и подкожного введения	Форма выпуска Порошок для приготовления раствора для внутримышечного и подкожного введения

Старая редакция	Новая редакция
500000 ЕД, 1000000 ЕД. По 500000 ЕД и 1000000 ЕД активного вещества во флаконы вместимостью 10 мл или 20 мл, герметически укупоренные пробками резиновыми, обжатыми колпачками алюминиевыми или колпачками комбинированными алюминиевыми с пластмассовыми крышками. 1, 5, 10 флаконов вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона. 50 флаконов помещают в коробку из картона, с приложением равного количества инструкций по применению для поставки в стационары.	500000 ЕД, 1000000 ЕД. По 500000 ЕД и 1000000 ЕД действующего вещества во флаконы стеклянные вместимостью 10 мл, 20 мл, герметично укупоренные пробками резиновыми, обжатыми колпачками алюминиевыми или колпачками комбинированными алюминиевыми с пластмассовыми крышками. 1, 10 флаконов с инструкцией по применению помещают в пачку из картона. 50 флаконов с равным количеством инструкций по применению помещают в коробку из картона для поставки в стационары.
Условия хранения В сухом месте при температуре от 15 до 25 °С. Хранить в местах, недоступных для детей.	Условия хранения При температуре не выше 25 °С. Хранить в местах, недоступных для детей.
Срок годности 3 года. Не использовать по истечению срока годности, указанного на упаковке.	Срок годности 3 года. Не применять по истечении срока годности.
Условия отпуска По рецепту.	Условия отпуска Отпускают по рецепту.
Владелец регистрационного удостоверения/Производитель/Организация, принимающая претензии: Открытое акционерное общество «Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий «Синтез» (ОАО «Синтез») 640008, Россия, г. Курган, проспект Конституции, 7, тел/факс: (3522) 48-16-89	Владелец регистрационного удостоверения / Производитель / Организация, принимающая претензии потребителей Открытое акционерное общество «Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий «Синтез» (ОАО «Синтез»), Россия. 640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7. Телефон: 8-800-600-00-80

Старая редакция	Новая редакция
E-mail: real@kurgansintez.ru	e-mail: contact@ksintez.ru
Интернет-сайт: http://www.kurgansintez.ru	www.ksintez.ru

Директор по регуляторике и исследованиям

Г.У. Сетдекова

