

**Листок-вкладыш – информация для пациента****Бициллин®-3, 600 000 ЕД, 1 200 000 ЕД порошок для приготовления суспензии для внутримышечного введения**

бензатина бензилпенициллина + бензилпенициллина натрия + бензилпенициллина прокаина

**Перед применением препарата полностью прочтайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.**

Всегда применяйте препарат в точности с данным листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача.

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.

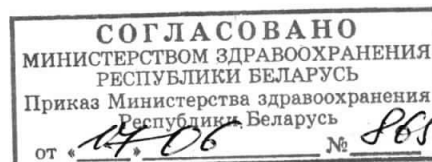
Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или медицинской сестре.

Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

**Содержание листка-вкладыша:**

1. Что из себя представляет препарат Бициллин®-3, и для чего его применяют.
2. О чём следует знать перед применением препарата Бициллин®-3.
3. Применение препарата Бициллин®-3.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Бициллин®-3.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. Что из себя представляет препарат Бициллин®-3, и для чего его принимают**

Препарат содержит действующие вещества бензатина бензилпенициллина, бензилпенициллина натрия и бензилпенициллина прокаина. Бензилпенициллин относится к антибактериальным средствам (антибиотикам) из группы пенициллинов, вызывающим гибель определенных видов чувствительных микроорганизмов. Он действует на определенные виды бактерий, которые вызывают различные инфекции. Бензилпенициллин убивает бактерии или предотвращает их рост.

Препарат Бициллин®-3 применяется для лечения некоторых бактериальных инфекций (сифилис, стрептококковый тонзилит (ангина), скарлатина, рожистое воспаление). Его также используют для профилактики ревматизма.

**2. О чём следует знать перед применением препарата Бициллин®-3****Не применяйте препарат если у Вас:**

- гиперчувствительность к препаратам группы пенициллина и другим бета-лактамным антибиотикам;
- гиперчувствительность к прокаину;
- детский возраст до 18 лет.

**Особые указания и меры предосторожности**

Перед применением препарата проконсультируйтесь с врачом.

Обязательно сообщите врачу, если у Вас:

- когда-либо были какие-либо необычные или аллергические реакции на этот или любые другие лекарственные препараты. Также сообщите своему врачу, если у вас есть какие-либо другие виды аллергии, например, на пищевые продукты, красители, консерванты или шерсть животных;
- бронхиальная астма;
- есть проблемы с почками и/или печенью;
- есть грибковая инфекция кожи;
- сахарный диабет.

Если не уверены, относится ли что-то из перечисленного к Вам, проконсультируйтесь с врачом прежде, чем начнете применять препарат.

**Немедленно обратитесь к врачу, если заметите какие-либо из следующих симптомов во время лечения препаратом. Врач рассмотрит необходимость прекращения лечения препаратом:**

- **Тяжелая, внезапная аллергическая реакция** (анафилактическая реакция/шок). Даже при применении первой дозы препарата есть вероятность того, что могут возникнуть серьезные аллергические реакции, имеющие следующие симптомы: чувство сдавленности в груди, ощущение нехватки воздуха, головокружение, боль, слабость или головокружение при вставании, отек лица, губ, языка или горла, затрудненное дыхание или глотание. **Если эти симптомы возникли, прекратите применение препарата и немедленно обратитесь к врачу.**
- **Тяжелые кожные реакции**, которые могут проявляться повышением температуры тела (лихорадкой) и ознобом, общим плохим самочувствием, сильным зудом кожи, покраснением кожи, шелушением кожи, сыпью, обычно в виде лопающихся пузырей или язв на коже и слизистой оболочке ротовой полости, носа, глаз, половых органах. **Если развилась серьезная сыпь или другие кожные симптомы, прекратите применение препарата и немедленно обратитесь к врачу.**
- **Диарея** может возникнуть во время применения любых антибиотиков, в том числе Бициллин®-3, или даже через несколько недель после прекращения лечения. В случае тяжелой или длительной диареи, или если заметили, что в стуле есть кровь или слизь, прекратите применение препарата и немедленно сообщите об этом врачу, поскольку данное состояние (псевдомембранный колит) может быть опасно для жизни. Не принимайте препараты, которые останавливают или замедляют опорожнение кишечника.
- В течение 2-12 часов после введения препарата могут возникнуть головная боль, потливость, озноб, боль в мышцах (миалгия) или суставах (артралгия), тошнота, учащенное сердцебиение (тахиардия), повышение и последующее снижение артериального давления (**реакция Яриша-Герксгеймера**). Эти симптомы являются обычными временными осложнениями лечения антибиотиками и проходят через 10-12 часов.

При длительном лечении препаратом (более 5 дней) врач будет назначать анализы крови и мочи для контроля функции почек, а также общий анализ крови.

#### Дети

Препарат противопоказан детям в возрасте до 18 лет.

#### Другие препараты и препарат Бициллин®-3

Сообщите врачу о том, что применяете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты. Это связано с тем, что Бициллин®-3 может оказывать влияние

на действие некоторых препаратов, а другие препараты могут влиять на действие Бициллин®-3.

Сообщите врачу, если применяете какой-либо из перечисленных препаратов:

- другие антибактериальные препараты, например макролиды, хлорамфеникол, линкозамиды, тетрациклины;
- нестероидные противовоспалительные препараты, которые часто применяют в качестве болеутоляющих средств, например индометацин, фенилбутазон, ацетилсалициловая кислота;
- пробенецид и аллопуринол (применяются для лечения подагры);
- «пероральные антикоагулянты», часто называемые «препаратами, разжижающими кровь», к которым относится варфарин. Одновременное применение повышает риск кровотечений. Вам может потребоваться регулярно сдавать анализы крови, чтобы Ваш врач мог проверить, насколько хорошо Ваша кровь может сворачиваться;
- дигоксин (применяется для лечения сердечной недостаточности);
- метотрексат ( противоопухолевый препарат).

Бициллин®-3 может повлиять на результаты некоторых анализов мочи и крови. Если необходимо сдавать анализы во время лечения препаратом, проконсультируйтесь с врачом.

### **Беременность и грудное вскармливание**

Если беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с врачом.

Не применяйте Бициллин®-3, если беременны, думаете, что забеременели, или планируете беременность, если кормите грудью или планируете кормить грудью, за исключением случаев, когда его назначит врач ввиду явной необходимости. При необходимости применения препарата в период грудного вскармливания следует обратиться к врачу для решения вопроса о прекращении кормления грудью.

### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

В период лечения необходимо соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами и занятии другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

### **Препарат Бициллин®-3 содержит натрий**

Данный лекарственный препарат содержит натрий. В одном флаконе Бициллин-3, 600 000 ЕД содержится 0,336 ммоль (7,73 мг) натрия, в одном флаконе Бициллин-3, 1200000 ЕД содержится 0,672 ммоль (15,46 мг) натрия.

### **3. Применение препарата Бициллин®-3**

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

### **Рекомендуемая доза**

Врач подберет необходимую дозу, частоту и длительность введения препарата в зависимости от тяжести и локализации инфекции, а также от чувствительности возбудителя инфекции.

### **Сифилис**

При лечении первичного сифилиса разовая доза препарата составляет 1,8 млн ЕД. Инъекции проводят 2 раза в неделю. Курс лечения – не менее 5 инъекций.

При лечении вторичного, вторичного рецидивного и скрытого раннего сифилиса разовая доза препарата составляет 1,8 млн ЕД. Инъекции проводят 2 раза в неделю. Курс лечения – не менее 10 инъекций.

#### Стрептококковые инфекции

При рожистом воспалении, стрептококковых инфекциях верхних дыхательных путей, вызванных стрептококками группы А, препарат вводят однократно в дозе 1,2 млн ЕД или 2,4 млн ЕД в зависимости от степени тяжести инфекции.

#### Фрамбезия

При лечении фрамбезии препарат вводят однократно в дозе 1,2 млн ЕД.

#### Профилактика ревматизма

Для профилактики ревматизма препарат вводят в дозе 600 тыс. ЕД каждые 2 недели или в дозе 1,2 млн ЕД каждые 3-4 недели.

#### **Продолжительность применения**

Длительность применения препарата подбирается лечащим врачом в зависимости от тяжести заболевания, чувствительности возбудителя и общей эффективности проводимой терапии.

#### **Способ применения**

Перед применением препарат следует развести (инструкции по приготовлению препарата перед введением изложены в информации для медицинских работников).

Препарат вводят внутримышечно.

Приготовленную суспензию вводят немедленно глубоко в верхний наружный квадрант ягодицы. При необходимости две инъекции делают в разные ягодицы. Не следует растирать ягодицы после инъекции. При болезненности в месте введения препарата следует приложить лед к месту инъекции. При длительном лечении участок для следующей инъекции следует выбирать на значительном расстоянии от места предыдущего введения.

**Если Вы пропустили введение дозы препарата Бициллин®-3 введите ее как можно скорее. Не стоит вводить двойную дозу с целью восполнения пропущенной дозы.**

**Если Вы применили препарата Бициллин®-3 больше, чем следовало**

Если ввели слишком много препарата, немедленно обратитесь к врачу. По возможности покажите врачу упаковку препарата.

При передозировке могут наблюдаться такие эффекты, как нарушение сознания, двигательные нарушения и судороги.

**Если Вы прекратили применение препарата Бициллин®-3**

Важно окончить курс лечения, даже если через несколько дней Вы почувствуете себя лучше. Если Вы прекратите применять препарат слишком рано, инфекционное заболевание, может быть, не полностью вылечено и его симптомы могут возвратиться или ухудшиться. Может также развиться снижение чувствительности (резистентность) к препарату.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

#### **4. Возможные нежелательные реакции**

Подобно всем лекарственным препаратам, Бициллин®-3 может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

**Прекратите применение препарата и немедленно обратитесь за медицинской помощью в случае возникновения признаков перечисленных ниже тяжелых нежелательных реакций:**

- бледность, слабость, головокружение, ощущение нехватки воздуха, отек лица, губ, век, языка или горла, затруднение дыхания или глотания, снижение артериального давления, учащенное сердцебиение (анафилактический шок);
- крапивница, отек кожи, головокружение, астматический приступ, мелкопятнистые кровоизлияния на коже (пурпур), симптомы со стороны желудочно-кишечного тракта, например, приступы схваткообразных болей в животе и/или тошнота (анафилактоидные реакции);
- серьезная, опасная для жизни кожная сыпь, обычно в виде пузырей или язв на слизистой оболочке ротовой полости, носа, глаз, половых органах, которая может широко распространиться по всей поверхности кожи, приводя к ее отслаиванию (синдром Стивенса-Джонсона, синдром Лайелла, эксфолиативный дерматит);
- быстро развивающийся отек лица, губ, век, языка или горла, затруднение дыхания или глотания, одышка (признаки острой аллергической реакции, известной как ангионевротический отек);
- частый водянистый стул, со слизью и кровью, который сопровождается болями в животе, тошнотой и рвотой, повышением температуры тела, слабостью и разбитостью (тяжелое воспаление толстой кишки – псевдомембранный колит).

#### **Другие возможные нежелательные реакции**

**Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):**

- диарея;
- положительная реакция Кумбса;
- повышение активности печеночных ферментов, появление болезненных язвочек в полости рта (стоматит); воспаление языка (глоссит);
- шелушение кожи, зуд, появление сыпи или сильно зудящих волдырей на коже (крапивница) (признаки аллергических или параллергических реакций);
- кожная сыпь, проявляющаяся пятнами синюшно-красного цвета, папулами, везикулами и эрозиями (мультиформная экссудативная эритема);
- синдром Хойна, который проявляется при случайном внутрисосудистом введении препарата различными симптомами со стороны нервной системы, такими как острое возбуждение со спутанностью сознания, зрительными и слуховыми галлюцинациями и страхом надвигающейся смерти, также могут возникнуть другие симптомы, связанные с этим синдромом, такие как психоз, судороги, головокружение, шум в ушах, цианоз, сердцебиение, тахикардия и/или ненормальное вкусовое восприятие);
- нарушение работы почек (нефропатия); воспалительное заболевание почек (интерстициальный нефрит);
- повреждения нервов (нейропатия);
- боли в суставах;

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
о регистрации лекарственных средств

- заболевание, сопровождающееся снижением количества красных клеток крови (эритроцитов) и уровня гемоглобина (анемия); анемия из-за ускоренного разрушения эритроцитов (гемолитическая анемия); уменьшение количества клеток крови, которые называются тромбоцитами (тромбоцитопения), что увеличивает риск кровотечений или кровоизлияний; уменьшение количества белых клеток в крови (лейкопения); снижение свертываемости крови (гипокоагуляция);
- побледнение и резкая боль в месте инъекции, вызванная острой закупоркой сосудов кожи лекарственным препаратом, которая может привести к отмиранию (некрозу) кожи и подлежащих тканей (синдром Николау);
- вторая инфекция, которая наслаивается на более раннюю и вызывается другим микроорганизмом (суперинфекция устойчивыми микроорганизмами и грибами);
- воспаление печени (гепатит), которое может сопровождаться потерей аппетита, пожелтением кожи и слизистых оболочек (желтуха), потемнением мочи и кожным зудом;
- застой желчи в желчных путях (холестаз), который может проявляться желтухой, потемнением мочи, кожный зудом, тошнотой и рвотой;
- лихорадка, озноб, головная и мышечная боль, обострение кожных поражений, возникающая от 2 до 12 часов после введения первой дозы (реакция Яриша-Герксхаймера);
- боль в месте введения препарата; инфильтраты в месте инъекции;
- рвота, кровь в стуле, кишечный некроз.

#### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе не перечисленные в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через национальную систему сообщений (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

#### Республика Беларусь

220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Телефон: +375 (17) 242-00-29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Электронная почта: [rcpl@rceth.by](mailto:rcpl@rceth.by)

Сайт: <https://www.rceth.by>

#### **5. Хранение препарата Бициллин®-3**

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на флаконе и картонной пачке после слов «Годен до:». Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить в оригинальной упаковке при температуре ниже 25 °C.

Не выбрасывайте (не выливайте) препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

## 6. Содержимое упаковки и прочие сведения

### Препарат Бициллин®-3 содержит

Действующими веществами являются бензатина бензилпенициллин, бензилпенициллин натрия и бензилпенициллин прокайна.

#### Бициллин®-3, 600 000 ЕД, порошок для приготовления суспензии для внутримышечного введения

Каждый флакон содержит 200 000 ЕД бензатина бензилпенициллина, 200 000 ЕД бензилпенициллина натрия (в виде натриевой соли), 200 000 ЕД бензилпенициллина прокайна (в виде новокаиновой соли).

#### Бициллин®-3, 1 200 000 ЕД, порошок для приготовления суспензии для внутримышечного введения

Каждый флакон содержит 400 000 ЕД бензатина бензилпенициллина, 400 000 ЕД бензилпенициллина натрия (в виде натриевой соли), 400 000 ЕД бензилпенициллина прокайна (в виде новокаиновой соли).

### Внешний вид препарата Бициллин®-3 и содержимое упаковки

Препарат Бициллин®-3 представляет собой порошок для приготовления суспензии для внутримышечного введения.

Белый или белый со слегка желтоватым оттенком порошок, склонный к комкованию, образующий при добавлении воды стойкую суспензию.

По 600 000 ЕД или 1 200 000 ЕД во флаконы стеклянные вместимостью 10 мл, герметично укупоренные пробками резиновыми, обжатыми колпачками алюминиевыми или колпачками комбинированными алюминиевыми с пластмассовыми крышками.

По 10 флаконов с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

По 50 флаконов с 1-10 листками-вкладышами помещают в коробку из картона для поставки в стационары.

### Держатель регистрационного удостоверения

#### Российская Федерация

Публичное акционерное общество «Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий «Синтез» (ПАО «Синтез»)

640008, Курганская обл., г. Курган, проспект Конституции, д. 7

Телефон: +7 (495) 646-28-68

e-mail: [info@binnopharmgroup.ru](mailto:info@binnopharmgroup.ru)

### Производитель

Публичное акционерное общество «Акционерное Курганское общество медицинских препаратов и изделий «Синтез» (ПАО «Синтез»), Россия.

Курганская обл., г.о. г. Курган, г. Курган, проспект Конституции, стр. 7/32.

**За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения (см. выше).**

### Листок-вкладыш пересмотрен

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте УП «Центра экспертиз и испытаний в здравоохранении» (<https://www.rceth.by>).

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте [www.rceth.by](http://www.rceth.by)

---

(линия отрыва или отреза)

Пожалуйста, за более подробной информацией по данному лекарственному препарату обращайтесь к общей характеристике лекарственного препарата (ОХЛП) на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» (<https://www.rceth.by>).

**Следующие сведения предназначены исключительно для медицинских работников**

**Инструкции по приготовлению препарата перед введением**

Для приготовления суспензии используют стерильную воду для инъекций, изотонический раствор натрия хлорида или 0,25-0,5 % раствор новокаина (5-6 мл), готовят *ex tempore*. Растворитель во флакон вводят медленно, со скоростью 5 мл за 20-25 с. Флакон со смесью осторожно встряхивают в направлении его продольной оси до образования гомогенной суспензии (или взвеси). Допускается наличие пузырьков на поверхности суспензии у стенок флакона. При длительном контакте с водой или другими вышенназванными растворами физические и коллоидные свойства препарата изменяются, в результате чего суспензия становится неравномерной и с трудом проходит через иглу шприца.

**Несовместимость**

Данный лекарственный препарат не следует смешивать с другими лекарственными препаратами, за исключением упомянутых в разделе «Инструкции по приготовлению препарата перед введением».

Во избежание нежелательного фармацевтического взаимодействия не следует вводить препарат в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

**Срок хранения приготовленной суспензии**

Следует использовать только свежеприготовленную суспензию. Неиспользованная суспензия подлежит утилизации.