

НЦ

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь
от «22» 04. 2016 г. № 366

КПС №3 от 04.04.2016г

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА АЛЛОХОЛ

Название лекарственного средства: Аллохол

Лекарственная форма: таблетки, покрытые оболочкой

Описание

Таблетки, покрытые оболочкой белого цвета, допускается легкий специфический запах.

Состав лекарственного средства

Одна таблетка содержит:

Активные вещества: желчь сухая – 0,08 г; чеснок сушеный – 0,04 г; крапивы листья – 0,005 г; активированный уголь – 0,025 г.

Вспомогательные вещества ядра: магния оксид, крахмал картофельный, тальк, аэросил (кремния диоксид коллоидный), кальция стеарат.

Вспомогательные вещества оболочки: сахароза (сахар-рафинад), магния гидроксикарбонат (магния карбонат основной), аэросил (кремния диоксид коллоидный), титана диоксид (двуокись титана), повидон (поливинилпирролидон низкомолекулярный медицинский 12600±2700), тальк, воск пчелиный.

Фармакотерапевтическая группа: средства для лечения заболеваний желчевыводящих путей.

Фармакологические свойства

Комбинированное средство, усиливающее образование желчи и желчных кислот.

Действие желчи сухой обусловлено рефлекторным влиянием на секреторную функцию паренхимы печени. Желчь сухая усиливает также секреторную и двигательную функции желудочно-кишечного тракта.

Вещества, содержащиеся в чесноке, усиливают секреторную и моторную функцию желудочно-кишечного тракта, стимулируют секрецию желчи.

Крапивы листья обладают желчегонными и противовоспалительными свойствами.

Активированный уголь является адсорбентом, связывающим токсические вещества в желудочно-кишечном тракте.

Показания к применению

В составе комплексной терапии хронического холецистита, хронического холангита, дискинезии желчного пузыря и желчных путей, постхолецистэктомического синдрома, атонического запора.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, желчно-каменная болезнь, обтурационная желтуха, спазм сфинктера Одди, острый гепатит, острый панкреатит, язва желудка и двенадцатиперстной кишки в стадии обострения, острый энтероколит.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Препараты, содержащие алюминия гидроксид, колестирамин, колестипол снижают абсорбцию (и уменьшают эффект) – одновременный прием нецелесообразен.

Одновременное применение препарата с холеретиками синтетического или растительного происхождения усиливает желчегонный эффект.

Аллохол может потенцировать действие слабительных препаратов.

Препарат способствует лучшему всасыванию жирорастворимых витаминов.

У пациентов, принимающих варфарин, потребление чеснока, входящего в состав препарата может увеличивать продолжительность кровотечения.

Способ применения и дозировка

Принимают внутрь после еды. Взрослые – по 1-2 таблетке 3-4 раза в сутки. Курс лечения – 3-4 недели. При обострении заболевания (хронический реактивный гепатит, холангит, дискинезия желчных путей).



бескаменный (некалькулезный) холецистит, дискинезия желчевыводящих путей и/или желчного пузыря) принимают по 1 таблетке 2-3 раза в сутки в течение 1-2 месяцев.

Повторные курсы лечения проводят с интервалом 3 месяца.

Передозировка

Возможны диарея, тошнота, изжога, кожный зуд, повышение активности трансаминаз в крови.

Меры помощи: при признаках передозировки необходимо прекратить прием препарата и обратиться к врачу. Лечение симптоматическое, специфического антидота нет.

Меры предосторожности

Из-за наличия в составе сахара лекарственное средство не рекомендуется принимать пациентам с редкой врожденной непереносимостью фруктозы или глюкозо-галактозной мальабсорбцией.

Применение у детей

В связи с отсутствием адекватных данных о безопасности и эффективности использования у детей, препарат может применяться только по назначению врача у детей старше 12 лет.

Беременность и кормление грудью

Данные о безопасности применения во время беременности и в период лактации отсутствуют. Крапивы листья могут оказывать утеротоническое действие. Применять препарат во время беременности и в период лактации допускается только после оценки соотношения польза/риск под наблюдением врача.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами

Препарат не влияет на способность к управлению автотранспортом и другими потенциально опасными механизмами.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции, диарея. При появлении перечисленных симптомов, а также побочных реакций, не указанных в листке-вкладыше, необходимо обратиться к врачу.

Условия хранения и срок годности

При температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

4 года. Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Без рецепта.

Упаковка

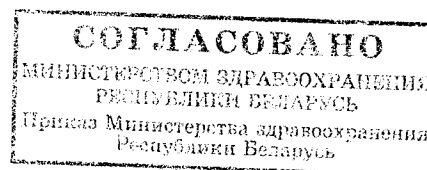
Таблетки, покрытые оболочкой.

По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой или бумаги с полиэтиленовым покрытием.

5 контурных ячейковых упаковок с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Производитель:

ОАО «Биосинтез», Россия, 440033, г. Пенза, ул. Дружбы, 4, тел./факс (8412) 57-72-49.



Генеральный директор
ОАО «Биосинтез»



Д.В. Болдов