

Листок-вкладыш — информация для пациента

Гимекромон, 200 мг, таблетки

Действующее вещество: гимекромон

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача, или работника аптеки, или медицинской сестры.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Гимекромон, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Гимекромон.
3. Прием препарата Гимекромон.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Гимекромон.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Гимекромон? и для чего его применяют

Препарат Гимекромон содержит действующее вещество гимекромон, которое применяется для лечения заболеваний желчевыводящих путей.

Показания к применению

Препарат Гимекромон применяется у взрослых и детей в возрасте от 7 лет по следующим показаниям:

- дискинезия желчевыводящих путей и сфинктера Одди по гиперкинетическому типу;
- некалькулезный хронический холецистит;
- холангит;
- желчекаменная болезнь;

- состояние после оперативных вмешательств на желчном пузыре и желчных путях;
- снижение аппетита, тошнота, запоры, рвота (на фоне гипосекреции желчи).

Способ действия препарата Гимекромон

Гимекромон является желчегонным препаратом. Он увеличивает образование желчи и ускоряет ее выделение через желчевыводящие пути. Оказывает селективное спазмолитическое действие в отношении желчных протоков и сфинктера Одди (не снижает перистальтику желудочно-кишечного тракта и артериальное давление). Уменьшает застой желчи в желчном пузыре, предупреждает кристаллизацию холестерина и тем самым образование желчных камней.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Гимекромон

Противопоказания

Не принимайте и не давайте Вашему ребенку препарат Гимекромон:

- если у Вас или у Вашего ребенка аллергия на гимекромон или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вас или у Вашего ребенка непроходимость желчевыводящих путей;
- если у Вас или у Вашего ребенка почечная и/или печеночная недостаточность;
- если у Вас или у Вашего ребенка язвенный колит и болезнь Крона;
- если у Вас или у Вашего ребенка язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, гемофилия;
- если Вашему ребенку менее 7 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Гимекромон проконсультируйтесь с лечащим врачом, работником аптеки или медицинской сестрой.

В случае появления симптомов печеночной и/или почечной недостаточности необходимо прекратить прием препарата.

Дети

Не давайте препарат детям в возрасте младше 7 лет.

Другие препараты и препарат Гимекромон

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Морфин ослабляет действие гимекромона.

При совместном приеме гимекромона и метоклопрамида происходит снижение действия обоих препаратов.

Гимекромон усиливает действие не прямых антикоагулянтов.

Беременность и грудное вскармливание

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

Нет данных о безопасности применения гимекромона при беременности и в период грудного вскармливания. Назначение препарата Гимекромон беременным женщинам и в период грудного вскармливания допустимо только в тех случаях, когда потенциальная польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и заниматься другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Препарат Гимекромон содержит натрий

Данный препарат содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия на 1 таблетку, то есть, по сути, не содержит натрия.

3. Прием препарата Гимекромон

Всегда принимайте данный препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача, работника аптеки, медицинской сестры. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом, работником аптеки или медицинской сестрой.

Рекомендуемая доза

Взрослые

По 200–400 мг (1–2 таблетки) 3 раза в сутки. Суточная доза 1200 мг.

Применение у детей и подростков

Детям с 7 лет по 200 мг (1 таблетка) 1–3 раза в сутки. Суточная доза 600 мг.

Путь и (или) способ введения

Внутрь, за 30 мин до еды.

Продолжительность терапии

Курс лечения 2–3 недели.

Если Вы забыли принять препарат Гимекромон

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

В случае пропуска приема дозы примите препарат как можно быстрее, если приближается время следующего приема, то не принимайте пропущенную дозу.

Если после лечения улучшение не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

При наличии вопросов по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, препарат Гимекромон может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Прекратите прием препарата Гимекромон и немедленно обратитесь за медицинской помощью, в случае возникновения одного из следующих признаков **аллергической реакции**:

- затрудненное дыхание или глотание;
- головокружение;
- отек лица, губ, языка или горла;
- сильный зуд кожи, появление сыпи или волдырей.

Другие возможные нежелательные реакции, которые могут наблюдаться при приеме препарата Гимекромон

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

- диарея (понос);
- метеоризм (повышенное газообразование, сопровождающееся вздутием живота, чувством распирания и болью);
- абдоминальная боль (боль в животе);
- изъязвление слизистой оболочки желудочно-кишечного тракта;
- головная боль.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом, работником аптеки или медицинской сестрой. Данная рекомендация распространяется на

любые возможные нежелательные реакции, в том числе не перечисленные в листке-вкладыше. Вы так же можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства – члена Евразийского экономического союза. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Российская Федерация

Адрес: 109012, Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Телефон: +7 (495) 698-45-38, +7 (499) 578-02-30

Факс: +7 (495) 698-15-73

E-mail: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

www.roszdravnadzor.gov.ru

5. Хранение препарата Гимекромон

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 картонной пачке после: «Годен до:».

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Храните препарат при температуре ниже 25 °С.

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

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Гимекромон содержит:

Действующим веществом является гимекромон.

Каждая таблетка содержит 200 мг гимекромона.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: крахмал картофельный, повидон К 30, натрия лаурилсульфат, магния стеарат.

Внешний вид препарата Гимекромон и содержимое его упаковки

Круглые плоскоцилиндрические таблетки белого или почти белого цвета, с фаской.

По 7, 10 или 14 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной или по 20, 30, 50 или 100 таблеток во фла-

конец полимерном из полиэтилена низкого давления с натяжной крышкой с уплотняющим элементом и контролем первого вскрытия из полиэтилена высокого давления.

По 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 или 10 контурных ячейковых упаковок или по 1 флакону полимерному вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Россия

АО «Фармпроект»

192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А.

Телефон: +7 (812) 331 93 10

Электронная почта: info@pharmproject.com

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения:

Россия

АО «Фармпроект»

192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А

Телефон: +7 (812) 331 93 10

Электронная почта: info@pharmproject.com

Веб-сайт: <http://pharmproject.com>

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза <http://eec.eaeunion.org/>.