

УТВЕРЖДАЮ
Заместитель директора
Департамента лекарственных
средств и медицинских изделий
Министерства здравоохранения
Кыргызской Республики
Абдисев М.К.
» 14 » Июня 2022г.



ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

ОДЕСТОН

Торговое наименование

Одестон

Международное непатентованное название

Гимекромон

Состав

Одна таблетка содержит

Активное вещество – гимекромон 200 мг

Вспомогательные вещества: крахмал картофельный, желатин, натрия лаурилсульфат, магния стеарат.

Лекарственная форма

Таблетки

Описание

Таблетки белого или белого с желтоватым оттенком цвета, круглые двухсторонне плоские, гравированы с одной стороны буквами «Ch».

Фармакотерапевтическая группа

Пищеварительный тракт и обмен веществ. Препараты для лечения заболеваний печени и желчевыводящих путей. Другие препараты для лечения заболеваний желчевыводящих путей. Гимекромон.

Код ATX A05AX02

Фармакологические свойства

Фармакокинетика

При приеме внутрь гимекромон легко всасывается из пищеварительного тракта. Максимальная концентрация в сыворотке крови достигается через 2-3 часа. Период полувыведения из сыворотки крови составляет около 1 часа.

Гимекромон выводится с мочой; около 93% в виде глюкуроната, 1,4% - сульфоната, 0,3% составляет неизмененный гимекромон.

Фармакодинамика

Одестон является производным кумарина. Препарат действует спазмолитически на гладкую мускулатуру желчных протоков и сфинктера Одди, увеличивает выделение желчи и ускоряет ее выведение через желчные протоки. Это уменьшает застой желчи

и связанные с ним недомогания, увеличивает выведение холестерина и затрудняет образование отложений и желчных камней. Не снижает секреторную активность железа пищеварительного тракта и процессы кишечной абсорбции.

Показания к применению

Симптоматическое лечение спазма желчных протоков, дискинезии, диспептические нарушения. Может использоваться при функциональных нарушениях желчных протоков у больных с неосложненной желчекаменной болезнью, после операций на желчном пузыре и желчных протоках, а также при отсутствии аппетита, тошноте и запорах, связанных с уменьшенным выделением желчи.

Противопоказания

Гиперчувствительность к гимекромону или к любому другому компоненту препарата, непроходимость желчных протоков, тяжелая недостаточность печени или почек, язвенный колит, болезнь Крона.

Способ применения и дозы

Взрослые: 200 - 400 мг (1-2 таблетки) за полчаса перед едой три раза в день.

Дети в возрасте 10-14 лет: 200 мг (1 таблетка) за 30 минут перед едой три раза в день.
Препарат принимать в течение 2-3 недель.

Меры предосторожности

В случае появления симптомов недостаточности печени или почек прием препарата следует прекратить.

Одестон содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия в максимальной суточной дозе препарата, то есть считается таким, что «не содержит натрия».

Передозировка

Нет данных о результатах передозировки гимекромона. В случае появления каких-либо вызывающих беспокойство симптомов или приема дозы, превышающей рекомендуемую, сообщить об этом врачу.

Побочные эффекты

Обычно гимекромон переносится хорошо. У некоторых больных может появиться понос, ощущение полноты или давления в брюшной полости, аллергические реакции.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Морфин ослабляет действие гимекромона. При совместном приема гимекромона и метоклопрамида происходит ослабление действия обоих препаратов.

Особые указания

Беременность и период лактации

Нет данных о безопасности применения гимекромона в период беременности и кормления грудью. Назначение гимекромона беременным допустимо только в случаях, когда положительные результаты приема препарата матерью превышают потенциальную опасность для плода.

Особенности влияния лекарственного средства на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами
Не влияет.

Срок годности

3 года.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25⁰С.

Не использовать по истечению срока годности, указанного на упаковке.

Хранить в недоступном для детей месте!

Условия отпуска

Без рецепта

Упаковка

По 10 таблеток помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой.

По 5 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках вкладывают в картонную пачку.

Производитель и держатель регистрационного удостоверения

Adamed Pharma S.A.

Пенькув, ул. М.Адамкевича 6А, 05-152 Чоснув, Польша

Адрес производственной площадки

ул. Марш. Ю.Пилсудского 5, 95-200 Пабянице, Польша

Адрес организации, принимающей на территории Республики Киргистан претензии от потребителей по качеству продукции (товара)

Представительство АО «Адамед Фарма» в РК 050009, г.Алматы, улица Богенбай батыра, дом 150, бизнес-центр «Кадам Инвест», этаж 9. Тел/факс: +7(727) 2676054.
E-mail: info.kz@adamed.com