

УТВЕРЖДАЮ
Заместитель директора
Департамента лекарственных
средств и медицинских изделий
Министерства здравоохранения
Кыргызской Республики
Абдиев М.К.
«24» июля 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 АТХ А05АХ02

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 приеме 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