

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
06.02.2020 № 270
РЕєстраційне посвідчення
№ UA/10476/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу
ЕСПУМІЗАН® БЕБІ

Склад:

діюча речовина: симетикон;

1 мл крапель оральних, емульсії, містить симетикону 100 мг;

допоміжні речовини: макроголу стеарат, гліцерол моностеарат, карбомери, ароматизатор із запахом банана, калію ацесульфам, сорбіт рідкий, що не кристалізується (Е 420), натрію хлорид, натрію цитрат, натрію гідроксид, кислота сорбінова, вода очищена.

Лікарська форма. Краплі оральні, емульсія.

Основні фізико-хімічні властивості: малов'язка емульсія молочно-білого кольору з фруктовим банановим запахом.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що впливають на травний тракт та метаболізм. Засоби, що застосовуються у разі функціональних розладів з боку травного тракту. Інші засоби, що застосовуються у разі функціональних розладів з боку травного тракту. Силікони.

Код ATХ A03A X13.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Еспумізан® Бебі містить діючу речовину симетикон, стабільний, поверхнево-активний полідиметилсилоксан. Він змінює поверхневий натяг бульбашок газу, присутніх у харчових масах та слизі травного тракту, і таким чином руйнує їх.

Вивільнені при цьому гази можуть потім всмоктуватися стінкою кишечнику, а також видалятися при його перистальтиці.

Симетикон чинить фізичну дію і не бере участі у хімічних або ферментативних реакціях.

Фармакокінетика.

Симетикон не всмоктується після перорального застосування і виводиться у незміненому вигляді після проходження через шлунково-кишковий тракт.

Клінічні характеристики.

Показання.

- Симптоматичне лікування при скаргах з боку шлунково-кишкового тракту, пов'язаних із газоутворенням, наприклад, метеоризм, в тому числі в післяоперативний період; коліки у немовлят.
- Як допоміжний засіб при проведенні діагностичних дослідження органів черевної порожнини (рентгенографія, ультразвукове дослідження) та підготовка до гастродуоденоскопії.

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє

- Як піногасник при інтоксикаціях поверхнево-активними речовинами (пральні порошки або миючі засоби).

Протипоказання.

Підвищена чутливість до діючої речовини або до будь-якої з допоміжних речовин, перелічених у розділі «Склад», повна кишкова непрохідність.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

На сьогодні невідомі.

Особливості застосування.

Препарат слід застосовувати з обережністю пацієнтам з обструктивними захворюваннями шлунково-кишкового тракту.

При появі нових скарг та/або скарг, що зберігаються після 14 днів лікування, необхідно провести клінічне обстеження.

У зв'язку із загрозою проковтування мірний стаканчик слід зберігати у недоступному для дітей місці.

Еспумізан® Бебі містить 139 мг сорбіту в 1 мл крапель, тому цей лікарський засіб не слід приймати хворим із рідкісною спадковою формою непереносимості фруктози.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Клінічних даних щодо впливу лікарського засобу Еспумізан® Бебі на вагітність немає. Слід дотримуватись обережності у разі призначення вагітним жінкам.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

Особливих застережень немає.

Спосіб застосування та дози.

Перед застосуванням добре збовтати. Для належного дозування крапель флакон тримати вертикально наконечником-піпеткою донизу. До кришки флакона-крапельниці по 30 мл або по 50 мл як дозувальний пристрій прикріплений мірний стаканчик з нанесеною шкалою у мілілітрах. У разі необхідності (наприклад, при застосуванні дози 25 крапель та вище), його можна використовувати для відмірювання дози замість наконечника-піпетки. 25 крапель дорівнює 1 мл лікарського засобу (або 100 мг симетикону).

Для симптоматичного лікування розладів з боку травної системи, спричинених газоутворенням.

Препарат застосовувати під час або після їди, а за необхідності – перед сном.

Тривалість лікування залежить від наявності скарг.

Немовлята: 5–10 крапель на пляшку з дитячим харчуванням при кожному годуванні або 5–10 крапель перед кожним годуванням груддю (дають дитині за допомогою чайної ложки).

Діти 1–6 років: по 10 крапель 3–5 разів на добу.

Діти 6–14 років: по 10–20 крапель 3–5 разів на добу.

Діти від 14 років та дорослі: по 20 крапель 3–5 разів на добу.

Для підготовки до рентгенологічного або ультразвукового дослідження.

Дорослі: по 1 мл після їди 3 рази на добу перед проведенням дослідження та 1 мл вранці в день обстеження.

Як добавка до сусpenзії контрастної речовини.

Дорослі: 2–4 мл на 1 л сусpenзії для проведення подвійного контрастування.

Для підготовки до гастродуоденоскопії.

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє

Дорослі: 2–3 мл перед проведенням дослідження. У разі необхідності під час дослідження через інструментальний канал ендоскопа можна додатково ввести ще декілька мілілітрів емульсії для усунення бульбашок піни, що заважають.

Як антидот при отруєнні поверхнево-активними речовинами залежно від тяжкості отруєння.

Дорослі: 4–8 мл одноразово. *Діти:* 1–4 мл одноразово.

Діти.

Препарат застосовують у педіатричній практиці.

Передозування.

Дотепер випадки інтоксикації після застосування симетикону невідомі.

Оскільки симетикон не всмоктується та не підлягає хімічному та ферментативному перетворенню під час проходження через шлунково-кишковий тракт, інтоксикація практично виключена. Навіть значна кількість препарату Еспумізан® Бебі переноситься без симптомів інтоксикації. У разі застосування доз більших, ніж рекомендовано, слід звернутися до лікаря.

Побічні реакції.

В окремих випадках при застосуванні препарату спостерігалися шкірні реакції гіперчутливості, включаючи свербіж, шкірне висипання, крапив'янку.

Повідомлення про підозрювані побічні реакції.

Повідомлення про підозрювані побічні реакції після реєстрації лікарського засобу відіграють важливу роль. Це дає змогу продовжувати спостереження за співвідношенням користі та ризику застосування лікарського засобу. Працівники галузі охорони здоров'я повинні повідомляти про будь-які підозрювані побічні реакції.

Термін придатності.

3 роки.

Термін придатності після першого відкриття флакона – 6 місяців.

Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання.

Спеціальні умови зберігання не вимагаються.

Лікарський засіб зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 30 мл або по 50 мл у флаконі з насадкою для дозування крапель, кришкою, що загвинчується, та мірним стаканчиком; 1 флакон у картонній коробці.

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Виробник.

БЕРЛІН-ХЕМІ АГ.

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.

Глінікер Вег 125, 12489 Берлін, Німеччина.

Дата останнього перегляду.

*11 лютого 2010
Документ S.R. Dölli*

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

L
333