

ІНСТРУКЦІЯ  
для медичного застосування лікарського засобу  
**ЕСПУМІЗАН® L**  
**(ESPUMISAN® L)**

**Склад:**

діюча речовина: simeticone

1 мл крапель оральних, емульсії (25 крапель) містить симетикону 40 мг;

допоміжні речовини: поліетиленгліколю стеарат, гліцеролу моностеарат, карбомери, банановий ароматизатор\*, калію ацесульфам, сорбіту розчин, що не кристалізується (Е 420), натрію хлорид, натрію цитрат, натрію гідроксид, кислота сорбінова, вода очищена.

\* Містить смакові речовини, ідентичні натуральним, та пропіленгліколь.

**Лікарська форма.** Краплі оральні, емульсія.

**Основні фізико-хімічні властивості.** Низьков'язка емульсія молочно-білого кольору.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби, що застосовуються при функціональних розладах шлунково-кишкового тракту. Інші засоби, що застосовуються при функціональних розладах шлунково-кишкового тракту. Силікони. Код АТХ A03A X13.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

Еспумізан® L містить як діючу речовину симетикон – стабільний поверхнево-активний полідиметилсилоксан. Він змінює поверхневий натяг пухирців газу, що містяться у харчовій кашці та слизові травного тракту, у результаті чого вони розпадаються. Вивільнені гази можуть потім всмоктыватись стінками кишечнику, а також виводитись завдяки перистальтиці кишечнику.

Симетикон чинить винятково фізичну дію, у хімічних реакціях він участі не бере і є інертним у фармакологічному та фізіологічному відношенні.

**Фармакокінетика.**

Симетикон не всмоктується при пероральному прийомі і виводиться у незміненому вигляді через шлунково-кишковий тракт.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

- Для симптоматичного лікування при скаргах з боку шлунково-кишкового тракту, пов'язаних із газоутворенням, наприклад, при метеоризмі, при коліках у немовлят.
- Як допоміжний засіб при діагностичних дослідженнях черевної порожнини, таких як рентгенологічні дослідження, ультразвукова діагностика та підготовка до гастродуоденоскопії.
- Як піногасник при інтоксикаціях поверхнево-активними речовинами (пральними порошками або миючими засобами).

1  


## **Протипоказання.**

Підвищена чутливість до діючої речовини або до будь-якої з допоміжних речовин, повна кишкова непрохідність.

## **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

На сьогодні невідомі.

## **Особливості застосування.**

При першій появі та/або стійких скаргах на порушення з боку черевної порожнини слід проводити клінічне обстеження.

Даний лікарський засіб містить сорбіт. Пацієнтам із рідкісною спадковою непереносимістю фруктози не слід застосовувати даний лікарський засіб.

Еспумізан® L слід застосовувати з обережністю пацієнтам із обструктивними захворюваннями шлунково-кишкового тракту.

## *Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Жодних ефектів у період вагітності та годування груддю не очікується, оскільки системний вплив симетикону незначний. Еспумізан® L можна застосовувати у період вагітності та годування груддю.

## **Фертильність.**

Неклінічні дані не свідчать про особливу небезпеку для людей щодо фертильності.

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

Еспумізан® L не чинить жодного або чинить незначний вплив на здатність керувати автотранспортом або іншими механізмами.

## **Спосіб застосування та дози.**

### **Дози.**

25 крапель відповідають 1 мл емульсії.

Для симптоматичного лікування при скаргах з боку шлунково-кишкового тракту, пов'язаних із газоутворенням

- наприклад, при метеоризмі, при коліках у немовлят:

Вік	Дозування у краплях	Частота застосування
Діти до 1 року	25 крапель (1 мл) додати у пляшку з дитячим харчуванням при кожному годуванні або за допомогою маленької ложки давати до або після годування груддю	
Діти віком 1 – 6 років	25 крапель (1 мл)	3 – 5 разів на добу
Діти віком 6 – 14 років	25 – 50 крапель (1-2 мл)	3 – 5 разів на добу
Діти віком від 14 років і дорослі	50 крапель (2 мл)	3 – 5 разів на добу

## **Як допоміжний засіб при діагностичних дослідженнях черевної порожнини**

- Рентгенологічне дослідження, ультразвукова діагностика:

За добу до проведення дослідження	Вранці у день дослідження
По 2 мл 3 рази на добу (по 50 крапель 3 рази на добу)	2 мл (50 крапель)

- Як добавка до сусpenзїї контрастних речовин:

4 – 8 мл (100 – 200 крапель) на 1 літр сусpenзїї контрастної речовини для отримання зображення з подвійним контрастуванням
--

- Для підготовки до гастроуденоскопії:

Перед проведенням ендоскопії застосовувати 4 – 8 мл (100 – 200 крапель)

У разі необхідності під час дослідження через інструментальний канал ендоскопа можна ввести декілька мілілітрів емульсії для усунення пухирців газу

*Як антидот при отруєннях поверхнево-активними речовинами*

Залежно від тяжості отруєння:

Вік	Дозування
Діти	2,5 – 10 мл (від 65 крапель до 1/3 вмісту флакона)
Дорослі	10 – 20 мл (від 1/3 до 2/3 вмісту флакона)

Спосіб застосування.

Еспумізан® L приймати під час або після їди, а у разі необхідності – перед сном.

Еспумізан® L можна застосовувати також у післяопераційний період.

Перед застосуванням збовтати; для дозування крапель флакон тримати вертикально отвором вниз.

Тривалість лікування залежить від наявності скарг та вирішується лікарем індивідуально.

При необхідності Еспумізан® L можна застосовувати протягом тривалого часу (див. розділ «Особливості застосування»)

*Діти.*

Лікарський засіб можна застосовувати у педіатричній практиці.

*Передозування.*

До цього часу випадки передозування невідомі. Оскільки симетикон у хімічному та фізіологічному відношенні інертний, то інтоксикація практично виключена. Навіть значна кількість прийнятого препарату Еспумізан® L переноситься безсимптомно. У разі застосування доз більших, ніж рекомендовано, слід звернутися до лікаря.

*Побічні реакції.*

В окремих випадках при застосуванні Еспумізану® L спостерігалися шкірні реакції гіперчутливості, включаючи свербіж, шкірний висип, крапив'янку.

*Повідомлення про підозрювані побічні реакції.*

У разі виникнення будь-якої побічної реакції, у т.ч. такої, що не зазначена в даній інструкції, проконсультуйтесь з лікарем або провізором. Дуже важливо повідомляти про підозрювані побічні реакції після реєстрації лікарського засобу. Це дає змогу безперервно спостерігати за співвідношенням користь/ризик лікарського засобу.

*Термін придатності.*

3 роки.

Термін придатності після першого відкриття – 6 місяців.

Не застосовувати лікарський засіб після закінчення терміну придатності, вказаного на упаковці.

*Умови зберігання.*

Спеціальні умови зберігання не вимагаються. Зберігати у недоступному для дітей місці!

*Упаковка.*

По 30 або по 50 мл у флаконі із крапельницею-вставкою та пробкою; по 1 флакону в картонній коробці.

Категорія відпуску.

Без рецепту.

Виробник.

БЕРЛІН-ХЕМІ АГ.

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.

Глінікер Вег 125, 12489 Берлін, Німеччина.

Дата останнього перегляду.



Лексон узгоджено  
Оксана О. В.

Геліс