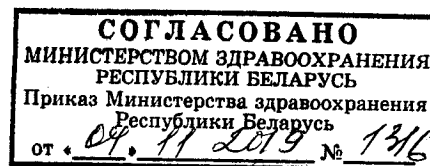


НД РБ
7353 - 2019

УГОЛЬ АКТИВИРОВАННЫЙ
(MEDICINAL CHARCOAL)
Таблетки по 250 мг



ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ. ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА

Прочитайте внимательно этот листок-вкладыш перед тем, как начать применение препарата!

Сохраняйте этот листок-вкладыш. Вам может понадобиться перечитать его.

Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с Вашим врачом.

Этот препарат предназначен лично Вам и не следует передавать его другим лицам. Это может нанести вред их здоровью, даже если симптомы их заболевания подобны тем, которые наблюдаются у Вас.

Общая характеристика:

международное непатентованное название: medicinal charcoal;

основные физико-химические свойства: таблетки круглой формы, с двояковыпуклой поверхностью, без риской, черного цвета.

Состав лекарственного средства:

действующее вещество: уголь активированный;

1 таблетка содержит угля активированного 250 мг;

вспомогательное вещество: крахмал картофельный.

Форма выпуска. Таблетки.

Фармакотерапевтическая группа. Кишечные адсорбенты; препараты древесного угля.

Код АТС А07В А01.

Показания к применению.

Пищевые токсикоинфекции, острые отравления бытовыми, промышленными и пищевыми ядами, алкалоидами, лекарственными препаратами, солями тяжелых металлов; диспепсия, метеоризм; при подготовке к рентгенологическим исследованиям.

Противопоказания.

- Язвенные поражения желудочно-кишечного тракта (в том числе обострение язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки, неспецифический язвенный колит);
- кровотечения из желудочно-кишечного тракта;
- атония кишечника;
- повышенная чувствительность к компонентам препарата;
- детский возраст до 3 лет.

Меры предосторожности.

При сопутствующей фармакотерапии уголь активированный принимают за 1-1,5 ч до или после приема лекарственных средств или пищи в связи с адсорбирующими свойствами препарата.

При появлении гиповитаминоза из-за длительного применения препарата необходимо принимать поливитамины.

После приема угля активированного стул окрашивается в черный цвет.

Возможно уменьшение перистальтики. Необходимо использовать с осторожностью у пациентов с уменьшенной перистальтикой кишечника.

Применение в период беременности или кормления грудью.

Данных об отрицательном влиянии угля активированного на беременных и кормящих матерей нет.

НД РЕ

7353 - 201

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами.

Не влияет.

Дети. Препарат не применяют детям в возрасте до 3 лет.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.

В связи с адсорбционными свойствами уголь активированный может уменьшать эффективность одновременно принимаемых с ним лекарственных средств.

Способ применения и дозы.

Уголь активированный применяют внутрь в таблетках или, после предварительного измельчения, в виде водной взвеси за час до еды или приема других лекарственных средств.

Взрослые: обычная доза составляет 1-2 г 3-4 раза в сутки. При острых отравлениях и интоксикациях назначают в дозе 20-30 г на прием в виде водной взвеси в 0,5-2 стаканах воды. Такая же взвесь используется и для промывания желудка. При повышенной кислотности взрослым назначают 1-2 г препарата 3-4 раза в сутки. Для достижения более быстрого и выраженного эффекта таблетки можно измельчить и принимать в виде взвеси (на 0,5 стакана воды).

Дети от 3 лет: обычная доза составляет 2-4 таблетки 3-4 раза в сутки; в случае диареи дозу увеличивают до 4-5 таблеток 3-4 раза в сутки. При различных отравлениях детям от 3 до 7 лет назначают внутрь в дозе 5 г 3 раза в сутки, детям от 7 до 14 лет назначают внутрь в дозе 7 г 3 раза в сутки. Детям Уголь активированный всегда назначают в виде суспензии измельченных таблеток в небольшом количестве воды, после приема которой необходимо выпить стакан воды.

Курс лечения при острых заболеваниях составляет 3-5 дней, при хронических заболеваниях, обусловленных эндогенными интоксикациями, – 10-15 дней.

Передозировка.

Значительное превышение максимальных разовых доз может приводить к развитию побочных реакций (тошнота, рвота и запоры), которые исчезают после уменьшения дозы или отмены препарата.

Побочное действие.

Возможны проявления повышенной чувствительности, диспептические явления (запоры, поносы, тошнота, рвота), которые устраняются отменой препарата и назначением симптоматической терапии; временное окрашивание зубов и слизистой оболочки рта в черный цвет; окрашивание кала в черный цвет; легочная аспирация.

При длительном применении – обеднение организма витаминами, гормонами, жирами, белками, что требует соответственной врачебной или алиментарной коррекции.

В случае появления любых нежелательных явлений больному необходимо обратиться к врачу.

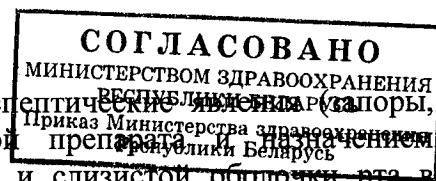
Срок годности. 2 года.

Не применять препарат после окончания срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения.

Хранить в защищенном от влаги месте при температуре не выше 25 °С, отдельно от веществ и материалов, которые выделяют пары и газы.

Хранить в недоступном для детей месте.



7353 - 2019

Упаковка.

По 10 таблеток в контурной безъячейковой упаковке из бумаги с полиэтиленовым покрытием для упаковки медицинских препаратов.

Текст листка-вкладыша нанесен на контурную безъячейковую упаковку.

Условия отпуска.

Без рецепта.

Информация о производителе.

Публичное акционерное общество «Научно-производственный центр «Борщаговский химико-фармацевтический завод».

Украина, 03134, г. Киев, ул. Мира, 17.

