

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 риски, 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 ATC A07B A01.

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. 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.

лекарственными средствами другие виды Взаимодействие другими 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, диспептиченных министерством здравоохранения проявления повышенной чувствительности, диспептиченных министерство запоры, приказ министерство запоры, поносы, тошнота, рвота), которые устраняются отменой препарацением симптоматической терапии; временное окрашивание зубов и слизистой оболочки рта 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 °C, отдельно от веществ и материалов, которые выделяют пары и газы.

Хранить в недоступном для детей месте.

СОГЛАСОВАНО

НД РБ

Упаковка.

7353 - 2019

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.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь