

**Листок-вкладыш – информация для пациента**

**Гимекромон, 200 мг, таблетки**

Действующее вещество: гимекромон

**Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.**

- Всегда принимайте препарат в точности с данным листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к лечащему врачу.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

**Содержание листка-вкладыша**

1. Что из себя представляет препарат Гимекромон и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Гимекромон.
3. Прием препарата Гимекромон.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Гимекромон.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. Что из себя представляет препарат Гимекромон и для чего его применяют**

Препарат Гимекромон содержит действующее вещество гимекромон, которое относится к группе лекарственных препаратов «препараты для лечения заболеваний печени и желчевыводящих путей; препараты для лечения заболеваний желчного пузыря; прочие препараты для лечения заболеваний желчевыводящих путей».

**Показания к применению**

Препарат Гимекромон применяется у взрослых и детей с 7 лет по следующим показаниям:

- нарушение моторики (дискинезия) желчевыводящих путей и сфинктера Одди по гиперкинетическому типу;
- воспаление желчного пузыря, протекающее без образования камней (некалькулезный

хронический холецистит);

- воспаление желчных протоков (холангит);
- желчнокаменная болезнь;
- состояние после оперативных вмешательств на желчном пузыре и желчных путях;
- снижение аппетита, тошнота, запоры, рвота (на фоне гипосекреции желчи).

### **Способ действия препарата Гимекромон**

Препарат Гимекромон увеличивает образование и выделение желчи и ускоряет ее выделение через желчевыводящие пути. Оказывает селективное спазмолитическое действие в отношении желчных протоков и сфинктера Одди. Уменьшает застой желчи, предупреждает кристаллизацию холестерина и тем самым образование желчных камней.

Если улучшение не наступило, или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

## **2. О чем следует знать перед приемом препарата Гимекромон**

### **Противопоказания**

#### **Не принимайте препарат Гимекромон:**

- если у Вас или у Вашего ребенка аллергия на гимекромон или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- если у Вас или у Вашего ребенка непроходимость желчевыводящих путей;
- если у Вас или у Вашего ребенка почечная/печеночная недостаточность;
- если у Вас или у Вашего ребенка хроническое воспалительное заболевание кишечника (язвенный колит и болезнь Крона);
- если у Вас или у Вашего ребенка язвенная болезнь желудка и 12-перстной кишки;
- если у Вас или у Вашего ребенка заболевание, связанное с нарушением свертываемости крови (гемофилия).

Не давайте препарат детям до 7 лет.

### **Особые указания и меры предосторожности**

Перед приемом препарата Гимекромон проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Препарат не ухудшает секреторную функцию пищеварительных желез и процессов кишечной абсорбции.

В случае появления симптомов печеночной и/или почечной недостаточности, прекратите прием препарата и обратитесь к врачу.

## **Дети**

Применение препарата Гимекромон у детей младше 7 лет противопоказано.

## **Другие препараты и препарат Гимекромон**

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие лекарственные препараты.

- морфин ослабляет действие гимекромона;
- при совместном приеме гимекромона с метоклопрамидом происходит ослабление действия обоих препаратов;
- гимекромон усиливает эффекты непрямых коагулянтов.

## **Беременность, грудное вскармливание, фертильность**

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

### **Беременность**

Применение препарата Гимекромон во время беременности допустимо только в тех случаях, когда потенциальная польза для матери превышает потенциальный риск для плода.

### **Грудное вскармливание**

Применение препарата Гимекромон в период грудного вскармливания допустимо только в тех случаях, когда потенциальная польза для матери превышает потенциальный риск для ребенка.

## **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Препарат не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и заниматься потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

## **Препарат Гимекромон содержит натрий**

Данный препарат содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия на 1 таблетку, то есть, по сути, не содержит натрия.

## **3. Прием препарата Гимекромон**

Всегда принимайте данный препарат в полном соответствии с данным листком-вкладышем

или с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

### **Рекомендуемая доза**

#### Взрослые

По 200-400 мг (1-2 таблетки) 3 раза в день.

Суточная доза 1200 мг.

### **Применение у детей и подростков**

#### Дети старше 7 лет

По 200 мг (1 таблетка) 1-3 раза в день.

Суточная доза 600 мг.

### **Путь и/или способ введения**

Внутрь, за 30 минут до еды.

### **Продолжительность терапии**

Курс лечения 2-3 недели.

### **Если Вы приняли препарата Гимекромон больше, чем следовало**

Если Вы приняли препарата Гимекромон больше чем предусмотрено, немедленно сообщите об этом своему врачу или обратитесь в отделение неотложной помощи ближайшей больницы. Возьмите с собой упаковку препарата или данный листок-вкладыш, чтобы показать врачу, какой препарат Вы приняли.

### **Если Вы забыли принять препарат Гимекромон**

Если Вы забыли принять препарат Гимекромон, примите его, как только вспомните. Затем примите следующую дозу в обычное время. Если уже почти пришло время для следующей дозы, не принимайте дозу, которую Вы пропустили.

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

При наличии вопросов по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу.

## **4. Возможные нежелательные реакции**

Подобно всем лекарственным препаратам, данный препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Если Вы заметили любую из перечисленных ниже серьезных нежелательных реакций – прекратите прием препарата Гимекромон и немедленно обратитесь к врачу, Вам может потребоваться медицинская помощь:

**Частота неизвестна (не может быть оценена на основании имеющихся данных):**

- Аллергические реакции (затрудненное дыхание или глотание; головокружение; отек лица, губ, языка или горла; сильный зуд кожи, появление сыпи или волдырей).

**Другие нежелательные реакции**

**Частота неизвестна (не может быть оценена на основании имеющихся данных):**

- Головная боль;
- Понос (диарея);
- Повышенное газообразование (метеоризм),
- Боль в животе (абдоминальная боль);
- Изъязвление слизистой оболочки желудочно-кишечного тракта.

### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас при применении препарата Гимекромон возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о возникновении нежелательных реакций напрямую через систему сообщений государств – членов Евразийского экономического союза.

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Телефон: +7 (800) 550-99-03

Электронная почта: [pharm@roszdravnadzor.gov.ru](mailto:pharm@roszdravnadzor.gov.ru)

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:

<https://www.roszdravnadzor.gov.ru/>

### **5. Хранение препарата Гимекромон**

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Не принимайте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на контурной ячейковой упаковке и картонной упаковке (пачке).

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожить) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

## **6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

### **Препарат Гимекромон содержит**

Действующим веществом является гимекромон.

Каждая таблетка содержит 200 мг гимекромона.

Вспомогательными веществами являются: целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный, желатин, натрия лаурилсульфат, магния стеарат.

### **Внешний вид препарата Гимекромон и содержимое упаковки**

Таблетки.

Круглые плоскоцилиндрические таблетки от белого до белого с желтоватым оттенком цвета, с риской с одной стороны и фаской. Линия разлома (риска) не предназначена для разделения таблетки.

По 10, 25 или 30 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

По 1, 2, 3 или 4 контурных ячейковых упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению (листок-вкладыш) помещают в картонную упаковку (пачку).

### **Держатель регистрационного удостоверения**

Россия

ООО «РИФ»

445351, Самарская область, г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6, помещ. 272.

### **Производитель**

Россия

ООО «Озон»

Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6.

**За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения:**

Россия

ООО «Озон»

445351, Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6.

Тел.: +79874599991, +79874599992

E-mail: [ozon@ozon-pharm.ru](mailto:ozon@ozon-pharm.ru)

**Листок-вкладыш пересмотрен:**

**Прочие источники информации**

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза  
<http://eec.eaeunion.org/>.