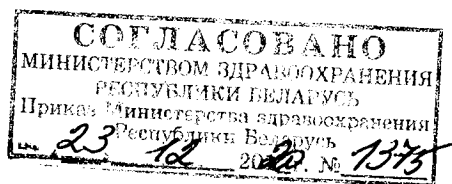


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



ИНСТРУКЦИЯ
(информация для специалистов)
по медицинскому применению лекарственного средства
ХОЛЕНЗИМ

Торговое название: Холензим.

Международное непатентованное название: нет.

Форма выпуска: таблетки, покрытые оболочкой.

Описание: таблетки, покрытые оболочкой, белого цвета, со специфическим запахом, с двояковыпуклой поверхностью. На поперечном разрезе видны два слоя.

Состав: каждая таблетка содержит *активные вещества*: желчи сухой – 100 мг; порошка поджелудочной железы высушенной и слизистых оболочек тонких кишок высушенных – 200 мг; *вспомогательные вещества*: сахар белый, магния карбонат основной легкий, повидон К-25, кремния диоксид коллоидный безводный, титана диоксид, коповидон, кальция стеарат, воск пчелиный желтый.

Фармакотерапевтическая группа: Средства на основе желчных кислот.

Код АТС: A05AA.

Фармакологические свойства

Комбинированный препарат животного происхождения, улучшающий функциональное состояние желудочно-кишечного тракта, нормализующий процесс пищеварения. Обладает желчегонным действием. Входящие в состав препарата пищеварительные ферменты (трипсин, амилаза и липаза) и желчь облегчают переваривание белков, углеводов и жиров, что способствует их более полному всасыванию в тонком кишечнике.

Показания к применению

В качестве желчегонного и пищеварительного ферментного средства при заболеваниях и функциональных расстройствах желудочно-кишечного тракта: хронический гепатит, хронический некалькулезный холецистит, хронический панкреатит, гастрит, колит; метеоризм, диарея неинфекционного генеза.

Способ применения и дозы

Внутрь, после еды. Взрослым и детям старше 12 лет по 1 таблетке 1-3 раза в сутки. Применять таблетки не разжевывая, с большим количеством жидкости.

Не рекомендуется превышать суточную дозу.

Побочное действие

Возможны реакции, обусловленные повышенной чувствительностью (чихание, слезотечение, покраснение кожи, кожная сыпь и др.).

Сообщение о нежелательных реакциях

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации лекарственного препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза – риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата через национальную систему сообщения о нежелательных реакциях (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», www.rceth.by).

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, острый панкреатит, обострение хронического панкреатита, обтурационная желтуха, детский возраст до 12 лет.

Передозировка

При длительном применении высоких доз возможны тошнота, изжога, диарея, кожный зуд, повышение уровня трансамина в крови.

Меры предосторожности

Применять таблетки не разжевывая, с большим количеством жидкости. Не рекомендуется превышать суточную дозу.

Применение во время беременности и в период лактации. Возможно применение во время беременности и лактации по показаниям.

Влияние на способность к управлению автотранспортом и другими потенциально опасными механизмами. Не влияет.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Одновременное применение антацидных средств, содержащих кальция карбонат и/или магния гидроксид, может привести к снижению эффективности лекарственного средства. При длительном применении возможно снижение всасывания железа.

Условия хранения

Хранить в защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Упаковка

По 10 таблеток в контурной ячейковой упаковке. Пять контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

Условия отпуска

Без рецепта.

Производитель:
РУП "Белмедпрепараты",
Республика Беларусь, 220007, г. Минск,
ул. Фабрициуса, 30, т./ф.: (+375 17) 220 37 16,
e-mail: medic@belmedpreparaty.com

