

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Гимекромон-СЗ

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование препарата:** Гимекромон-СЗ

**Международное непатентованное или группировочное наименование:**  
гимекромон

**Лекарственная форма:** таблетки

**Состав на одну таблетку**

*действующее вещество:* гимекромон – 200 мг;

*вспомогательные вещества:* крахмал картофельный – 45,0 мг, желатин – 3,0 мг, натрия лаурилсульфат – 1,0 мг, магния стеарат – 1,0 мг.

**Описание**

Таблетки белого или почти белого цвета, круглые, плоскоцилиндрические с фаской и риской с одной стороны.

**Фармакотерапевтическая группа:** желчегонное средство.

**Код АТХ:** А05АХ02

**Фармакологические свойства**

***Фармакодинамика***

Желчегонный препарат. Увеличивает образование и выделение желчи. Оказывает селективное спазмолитическое действие в отношении желчных протоков и сфинктера Одди (не снижает перистальтику желудочно-кишечного тракта (ЖКТ) и артериальное давление (АД)). Уменьшает застой желчи, предупреждает кристаллизацию холестерина и тем самым развитие холелитиаза.

***Фармакокинетика***

При приеме внутрь легко всасывается из пищеварительного тракта, слабо связывается с белками плазмы. Максимальная концентрация в сыворотке крови достигается через 2-3 часа. Период полувыведения составляет около

1 часа. Гимекромон выводится почками (около 93 % в виде глюкуроната, 1,4 % – сульфоната, 0,3 % – в неизмененном виде).

### **Показания к применению**

Дискинезия желчевыводящих путей и сфинктера Одди по гиперкинетическому типу, некалькулезный хронический холецистит, холангит, холелитиаз; состояние после оперативных вмешательств на желчном пузыре и желчных путях. Снижение аппетита, тошнота, запоры, рвота (на фоне гипосекреции желчи).

### **Противопоказания**

Гиперчувствительность.

Непроходимость желчевыводящих путей, почечная/печеночная недостаточность, язвенный колит, болезнь Крона, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, гемофилия. Детский возраст до 7 лет.

### **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Нет данных о безопасности применения гимекромона при беременности и в период грудного вскармливания. Применение препарата Гимекромон-СЗ при беременности и в период грудного вскармливания допустимо по назначению врача только в тех случаях, когда потенциальная польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка.

### **Способ применения и дозы**

Внутрь, за 30 минут до еды; взрослым – по 200-400 мг (1-2 таблетки) три раза в день.

Суточная доза 1200 мг.

Детям с 7 лет по 200 мг (1 таблетка) один – три раза в день.

Суточная доза 600 мг.

Курс лечения 2 недели.

В случае пропуска приема дозы следует принять препарат как можно быстрее или, если приближается время следующего приема, пропущенную дозу не принимать. Не следует принимать двойную дозу сразу.

Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

### **Побочное действие**

Возможны аллергические реакции; диарея, метеоризм, абдоминальная боль, изъязвление слизистой оболочки ЖКТ, головная боль.

Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

### **Передозировка**

До настоящего времени случаев передозировки не зарегистрировано.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Морфин ослабляет действие гимекромона.

При совместном приеме с метоклопрамидом происходит ослабление действия обоих препаратов

Усиливает эффекты непрямых антикоагулянтов.

### **Особые указания**

Не ухудшает секреторную функцию пищеварительных желез и процессов кишечной абсорбции.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

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

### **Форма выпуска**

Таблетки 200 мг.

По 10 таблеток в упаковку ячейковую контурную из пленки ПВХ и фольги алюминиевой.

По 30 таблеток в банки полимерные типа БП из полиэтилена низкого давления с крышками из полиэтилена высокого давления или во флаконы полимерные из полиэтилена низкого давления с крышками из полиэтилена высокого давления.

Каждую банку, флакон, 2, 3, 4, 5, 9 упаковок ячейковых контурных вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

### **Условия хранения**

В защищенном от света месте, при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Срок годности**

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

### **Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

### **Производитель:**

НАО «Северная звезда», Россия

188663, Ленинградская обл., Всеволожский муниципальный район,

Кузьмолдовское городское поселение, г.п. Кузьмолдовский, ул. Заводская, д. 4;  
д. 4 корп. 1; д. 4 корп. 2  
тел/факс: (812) 309-21-77.

**Владелец регистрационного удостоверения/организация, принимающая претензии потребителя**

НАО «Северная звезда», Россия

*Юридический адрес предприятия-производителя:*

111524, г. Москва, ул. Электродная, д. 2, стр. 34, этаж 2, помещ. 47

*Адрес производителя и принятия претензий:*

188663, Ленинградская обл., Всеволожский муниципальный район,  
Кузьмолдовское городское поселение, г.п. Кузьмолдовский, ул. Заводская, д. 4;  
д. 4 корп. 1; д. 4 корп. 2  
тел/факс: (812) 309-21-77.