

Неосмектин®

Порошок для приготовления суспензии для приема внутрь (малиновый) от желтовато- или серовато-белого цвета до серовато- или коричневатого-желтого цвета, с запахом ванили; приготовленная малиновая суспензия от желтовато- или серовато-белого цвета до серовато- или коричневатого-желтого цвета, с малиново-ванильным запахом.

Владелец регистрационного удостоверения

ОТИСИФАРМ (Россия)

Регистрационный номер

ЛС-000472

Латинское название

Neosmectin

Действующее вещество

диосмектит (diosmectite)

АТХ

A07BC05 Диосмектит

Фармакологическая группа

Противодиарейное средство

Нозологическая классификация (МКБ-10)

A09.. Другой гастроэнтерит и колит инфекционного и неуточненного происхождения

K30.. Функциональная диспепсия (нарушение пищеварения)

K52.. Другие неинфекционные гастроэнтериты и колиты

K59.1 Функциональная диарея

R12.. Изжога

R14.. Метеоризм и родственные состояния (в т.ч. вздутие живота, отрыжка)

Состав

Порошок для приготовления суспензии для приема внутрь (малиновый) от желтовато- или серовато-белого цвета до серовато- или коричневатого-желтого цвета, с запахом ванили; приготовленная малиновая суспензия от желтовато- или серовато-белого цвета до серовато- или коричневатого-желтого цвета, с малиново-ванильным запахом.

1 пак.

смектит диоктаэдрический

3 г

Вспомогательные вещества: декстрозы моногидрат (глюкозы моногидрат) - 0.726 г, натрия сахаринат (сахарин натрия) - 0.007 г, ванилин - 0.004 г, ароматизатор малиновый - 0.023 г.

3.76 г препарата (3 г активного вещества) - пакетики термосвариваемые из материала комбинированного (1) - пачки картонные. 3.76 г препарата (3 г активного вещества) - пакетики термосвариваемые из материала комбинированного (3) - пачки картонные. 3.76 г препарата (3 г активного вещества) - пакетики термосвариваемые из материала комбинированного (5) - пачки картонные. 3.76 г препарата (3 г активного вещества) - пакетики термосвариваемые из материала комбинированного (10) - пачки картонные. 3.76 г препарата (3 г активного вещества) - пакетики термосвариваемые из материала комбинированного (20) - пачки картонные. 3.76 г препарата (3 г активного вещества) - пакетики термосвариваемые из материала комбинированного (30) - пачки картонные.

Описание лекарственной формы

Порошок для приготовления суспензии для приема внутрь (малиновый) от желтовато- или серовато-белого цвета до серовато- или коричневатого-желтого цвета, с запахом ванили; приготовленная малиновая суспензия от желтовато- или серовато-белого цвета до серовато- или коричневатого-желтого цвета, с малиново-ванильным запахом.

Фармакологические свойства

Препарат природного происхождения, обладает адсорбирующим действием. Стабилизирует слизистый барьер, образует поливалентные связи с гликопротеинами слизи, увеличивает количество слизи, улучшает ее гастропротекторные свойства (в отношении действия соляной кислоты, желчных солей, микроорганизмов и их токсинов). Обладает селективными сорбционными свойствами, которые объясняются его дискоидно-кристаллической структурой. Адсорбирует находящиеся в просвете ЖКТ бактерии и вирусы. В терапевтических дозах не оказывает прямого действия на моторику кишечника.

Не всасывается в ЖКТ, выводится в неизменном виде.

Показания

диарея (аллергического, лекарственного генеза; при нарушении режима питания и качественного состава пищи); диарея инфекционного генеза (в составе комплексной терапии); лечение симптомов, связанных с заболеваниями желудка и кишечника (изжоги, ощущения тяжести, вздутия и дискомфорта в животе).

Противопоказания

кишечная непроходимость; повышенная чувствительность к компонентам препарата. С осторожностью: сахарный диабет (в связи с наличием в составе препарата декстрозы).

Способ применения и дозы

Препарат принимают внутрь.

Взрослым и детям старше 12 лет назначают по 3 г (1 пакетик) 3 раза/сут. Содержимое пакетика растворяют в 100 мл воды, постепенно всыпая порошок и равномерно его размешивая.

Детям в возрасте до 12 лет содержимое пакетика растворяют в 50 мл жидкости. Детям в возрасте до 1 года назначают 3 г (1 пакетик) в сут; в возрасте 1-2 лет – 6 г (2 пакетика) в сут; старше 2 лет – 6-9 г (2-3 пакетика) в сут. Суточную дозу распределяют на 3-4 приема в течение дня.

Побочные действия

Запор (как правило, функция кишечника восстанавливается при уменьшении дозы препарата), аллергические реакции.

Передозировка

Данные по передозировке препарата Неосмектин® отсутствуют.

Особые указания

Для маленьких детей содержимое пакетика растворяют в детской бутылочке (50 мл) и распределяют на несколько приемов в течение дня, или перемешивают с каким-нибудь полужидким продуктом (каша, пюре, компот, детское питание).

В том случае, если разовая доза составляет менее 1 пакетика, приготовленную неиспользованную суспензию следует хранить в закрытой емкости в холодильнике при температуре 2-8°C не более 16 ч.

Перед каждым приемом суспензию необходимо тщательно взболтать.

Интервал между приемом препарата Неосмектин® и других лекарственных средств должен составлять 1-2 ч.

1 пакетик Неосмектина (3.76 г) содержит 0.06 хлебных единиц (ХЕ), суточная доза препарата для взрослых (3 пакетика) - 0.19 ХЕ.

Форма выпуска

порошок д/пригот. сусп. д/приема внутрь (малиновый) 3 г: пак. 1, 3, 5, 10, 20 или 30 шт.

Производитель

ФАРМСТАНДАРТ-ЛЕКСРЕДСТВА (Россия)

Условия выпуска из аптек

Без рецепта.

Срок годности препарата Неосмектин®

Срок годности - 4 года. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения препарата Неосмектин®

Препарат следует хранить в недоступном для детей месте при температуре не выше 25°C.