ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению лекарственного препарата

**Симеотик®**

**Регистрационный номер:** ЛП-006132

**Международное непатентованное или группировочное наименование: Симетикон**

**Торговое наименование:** Симеотик®

**Лекарственная форма:** капсулы

**Состав на одну капсулу:**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| ***Действующее вещество:***Симетикон\*(Диметикона (полидиметилсилоксана)) Кремния диоксид | 40,0 мг38,05 мг | 80,0 мг76,10 мг |
| Вспомогательные веществаоболочки: |
| Желатин | 24,670 мг | 25,140 мг |
| Глицерин | 11,360 мг | 11,580 мг |
| Вода очищенная | 3,140 мг | 3,200 мг |
| Натрия бензоат | 0,047 мг | 0,048 мг |
| Краситель хинолиновый желтый Е-104  | 0,027 мг | 0,028 мг |
| Краситель солнечный закат желтый Е-110 | 0,007 мг | 0,007 мг |

\*симетикон представляет собой смесь диметикона (полидиметилсилоксана) и кремния диоксида в соотношении 95:5;

**Описание:**
Шарообразные или почти шарообразные мягкие желатиновые капсулы от желтого до оранжевого цвета со швом и гладкой поверхностью.
Содержимое капсул – бесцветная, вязкая, опалесцирующая жидкость.
Фармакотерапевтическая группа: ветрогонное средство.

**Код АТХ:** A03AX13

**Фармакологические свойства**
***Фармакодинамика:***Симеотик® – препарат, уменьшающий количество газов в кишечнике. Действующее вещество – симетикон обладает поверхностной активностью и способностью снижать поверхностное натяжение на границе раздела сред жидкость/газ. При этом происходит слияние пузырьков газа и разрушение пены, вследствие чего высвободившийся газ получает возможность всасываться или выводиться естественным путем под воздействием перистальтики кишечника. Применение препарата Симеотик® для подготовки к проведению диагностических исследований предупреждает возникновение дефектов изображения, вызываемых пузырьками газа.

**Фармакокинетика:**
Симетикон химически инертен, после перорального приема не абсорбируется из желудочно-кишечного тракта (ЖКТ) и действует только в его просвете. Не влияет на ферменты и микроорганизмы, присутствующие в ЖКТ. Выводится в неизмененном виде.

**Показания к применению:**
Избыточное образование и скопление газов в ЖКТ (метеоризм, синдром Ремхельда, аэрофагия, повышенное газообразование в послеоперационном периоде);

Подготовка к диагностическим исследованиям органов брюшной полости и малого таза (ультразвуковые, рентгенологические исследования и др.);
Симптомы избыточного газообразования, вызванного функциональной диспепсией;
Острые отравления моющими средствами, содержащими пенообразующие вещества (в качестве пеногасителя).

**Противопоказания:**
Повышенная чувствительность к компонентам препарата;
Кишечная непроходимость;
Детский возраст до 6 лет.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания:**
Препарат Симеотик® можно применять во время беременности и в период грудного вскармливания.

**Способ применения и дозы:**
*При жалобах, связанных с избыточным газообразованием:*
Взрослым и детям старше 6 лет по 2 капсулы 40 мг или по 1 капсуле 80 мг 3-5 раз в сутки, можно с небольшим количеством жидкости, после каждого приема пищи и перед сном.
Продолжительность курса лечения зависит от наличия симптомов повышенного газообразования. При необходимости препарат Симеотик® можно применять в течение длительного периода времени.
*Подготовка к диагностическим исследованиям:* по 2 капсулы 40 мг или по 1 капсуле 80 мг 3 раза в сутки за день до исследования, 2 капсулы 40 мг или 1 капсула 80 мг утром в день исследования, не запивая водой.
В качестве пеногасителя при отравлениях моющими средствами, содержащими пенообразующие вещества: разовая доза для взрослых составляет 10-20 капсул 40 мг или 5-10 капсул 80 мг, для детей старше 6 лет 3-10 капсул 40 мг или 2-5 капсул 80 мг в один прием; дозирование зависит от тяжести интоксикации.
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. 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:**
Передозировка препарата Симеотик® маловероятна из-за химической и физиологической инертности препарата.

**Взаимодействие с другими лекарственными препаратами:**
Клинически значимого взаимодействия препарата Симеотик® с другими лекарственными препаратами не установлено.

**Особые указания:**
У людей с повышенной чувствительностью к компонентам препарата возможно возникновение реакций гиперчувствительности немедленного типа, а также реакций гиперчувствительности замедленного типа. При возникновении любых аллергических реакций прием препарата следует немедленно прекратить и обратиться к врачу.
В случае сохранения избыточного газообразования в течение длительного времени необходимо обратиться к врачу для проведения медицинского обследования.

**Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:**
Препарат не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (в том числе, управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами).

**Форма выпуска:**
Капсулы, 40 мг, 80 мг .
По 25 капсул (дозировкой 40 мг) или по 15 капсул (дозировкой 80 мг) в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.
По 1 или 2 контурные ячейковые упаковки по 25 капсул (дозировкой 40 мг) или по 2 контурные ячейковые упаковки по 15 капсул (дозировкой 80 мг) вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

**Условия хранения:**
В защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25 °С.
Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности:**
2 года.
Не применять после истечения срока годности.

**Условия отпуска:**
Отпускается без рецепта.

**Наименование и адрес юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение/ организация, принимающая претензии:**
АО «АВВА РУС», Россия
121614, г. Москва, ул. Крылатские Холмы, д. 30, корп. 9.
Тел./факс: +7 (495) 956-75-54.
avva.com.ru

**Адрес места производства:**
УП «Минскинтеркапс»
Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, 26.
Тел. +375 (17) 276-01-59