

**ІНСТРУКЦІЯ**

ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ

**ЗАТВЕРДЖЕНО**Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України

26.04.2019 № 992

Реєстраційне посвідчення  
№ UA/17361/01/01**Склад:**

діюча речовина: ребамілід,

1 таблетка містить ребамілід 100 мг;

допоміжні речовини: целюлоза мікрокристалічна, гідроксипропілцелюлоза низькомолекулярна, гідроксипропілцелюлоза, магнію стеарат; суміш для покриття: гіпромелоза, титану діоксид (Е 171), поліетиленгліколь (макрогол).

**Лікарська форма.** Таблетки, вкриті плівковою оболонкою.

Основні фізико-хімічні властивості: білі круглі, гладенькі з обох сторін двоопуклі таблетки, вкриті плівковою оболонкою.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби для лікування кислотозалежних захворювань.

Код ATХ A02X.

**Фармакологічні властивості.****Фармакодинаміка.**Ребамілід підвищує ендогенний вміст простагландинів  $E_2$  та  $I_2$  ( $PGE_2$  та  $PGI_2$ ), які містяться у шлунковому соку, а також підвищує рівень простагландину  $E_2$  ( $PGE_2$ ) у слизовій оболонці шлунка, що сприяє її захисту від ушкоджувальних факторів. Ребамілід чинить цитопротекторний ефект, доведений у дослідженнях *in vitro*, покращує кровообіг у слизовій оболонці шлунка і стимулює проліферацію клітин. Завдяки підвищенню активності ферментів, що стимулюють біосинтез високомолекулярних глікопротеїнів, ребамілід збільшує кількість поверхневого шлункового слизу. Ребамілід не впливає на базальну і стимульовану шлункову секрецію.**Фармакокінетика.**Після одноразового перорального застосування 100 мг ребаміліду максимальна концентрація у плазмі крові ( $216 \pm 79$  нг/мл) спостерігалася через  $2,4 \pm 1,2$  години. В експериментах *in vitro* з білками плазми зв'язувалося приблизно 90% препарату, проте у багаторазових дослідженнях доведено, що препаратне кумулюється в організмі. Препарат піддається незначному метаболізму в організмі людини, однак здебільшого виділяється у незміненому вигляді. Період напіввиведення з плазми крові становить приблизно  $1,9 \pm 0,7$  години. При застосуванні ребаміліду в дозі 100 мг у пацієнтів з нирковою недостатністю спостерігалося збільшення концентрації препарата у плазмі крові та період напіввиведення був більший порівняно зі здоровими пацієнтами.**Клінічні характеристики.****Показання.**

Виразка шлунка, гострий гастрит, період загострення хронічного гастриту, патологічні зміни слизової оболонки шлунка (ерозії, кровотечі, гіперемія, набряки).

**Протипоказання.**

Підвищена чутливість до ребаміліду або до будь-яких інших компонентів препарату. Злоякіні захворювання шлунка.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії.**

При застосуванні ребаміліду у складі традиційних антихелікобактерних схем ефективність традиційної терапії, вірогідно, зростає. Взаємодія з іншими препаратами не досліджена.

**Особливості застосування.**

Іноді може спостерігатися зменшення кількості лейкоцитів та тромбоцитів. У разі виявлення відхилення від норми необхідно припинити прийом препарату та провести відповідні заходи для покращення стану пацієнта.

Іноді може спостерігатися зростання рівня АсАТ, АлАТ, у-ГГТП, ЛФ (лужної фосфатази) та інші порушення функції печінки, жовтяниця. У разі виникнення таких реакцій необхідно провести відповідне обстеження, у разі виявлення відхилень від норми припинити прийом препарату та вжити необхідні заходи для покращення стану пацієнта.

**Застосування у період вагітності або годування груддю.**

Оскільки безпека застосування ребаміліду у період вагітності або годування груддю не доведена, препарат протипоказаний для застосування.

ко, під час застосування препарату годування груддю слід припинити.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.**

При прийомі ребаміліду можливе виникнення запаморочення, сонливості. У таких випадках слід відмовитися від керування автотранспортом, роботи з механізмами, а також від занять іншими видами діяльності, що потребують підвищеної уваги і швидкої реакції.

### **Спосіб застосування та дози.**

Для перорального застосування.

#### Виразка шлунка

**Дорослі** – 3 рази на добу по 100 мг (1 таблетка) вранці, вдень та ввечері.

Для покращення стану при гострому гастриті, у період загострення хронічного гастриту, при патологічних змінах слизової оболонки шлунка (ерозії, кровотечі, гіперемія, набряки)

**Дорослі** – 3 рази на добу по 100 мг (1 таблетка). **Пацієнти літнього віку.**

Слід з обережністю призначати препарат пацієнтам літнього віку для зменшення ризику розвитку порушень з боку травного тракту, оскільки дана категорія пацієнтів більш чутлива до дії лікарського засобу.

**Діти.**

Препарат не призначати дітям, оскільки дослідження щодо застосування у цій віковій категорії не проводили.

### **Передозування.**

Випадки передозування не описані. Можливі нудота, блювання, біль у животі, діарея або запор, головний біль, посилення проявів побічних реакцій.

У разі передозування слід промити шлунок і призначити симптоматичну терапію. Специфічного антидоту не існує.

### **Побічні реакції.**

Побічні реакції були класифіковані за органами і системами та за частотою виникнення. За частотою виникнення розділені на наступні категорії: дуже часто ( $> 1/10$ ), часто ( $> 1/100$  і  $< 1/10$ ), нечасто ( $> 1/1000$  і  $< 1/100$ ), рідко ( $> 1/10000$  і  $< 1/1000$ ), дуже рідко ( $< 1/10000$ ), частота невідома (неможливо оцінити на основі наявних даних).

**З боку системи крові та лімфатичної системи:** нечасто – лейкопенія, гранулоцитопенія;

**З боку гепатобіліарної системи:** нечасто – підвищення рівня печінкових ферментів АсАТ, АлАТ, гаммаглутамілтрансфераза, ЛФ та інші порушення функції печінки; частота невідома – жовтяниця.

**З боку імунної системи:** нечасто – висипання на шкірі, свербіж, екзема медикаментозного типу, інші алергічні симптоми; частота невідома – крапив'янка.

**З боку центральної і периферичної нервової систем:** частота невідома – оніміння, запаморочення, сонливість.

**З боку шлунково-шишкового тракту:** нечасто – запори, відчуття розпирання та наповнення у животі, діарея, нудота, блювання, печія, біль у животі, відрижка повітрям, порушення смакових відчуттів; частота невідома – спрага.

**З боку дихальної системи:** частота невідома – кашель, важкість дихання.

**З боку сечостатової системи:** нечасто – порушення менструального циклу у жінок; частота невідома – набряклість та біль у молочних зализах, розвиток «жіночих грудей» у чоловіків (гінекомастія), індукція виділення молока.

**Лабораторні дослідження:** частота невідома – збільшення рівня сечовини.

**Загальні реакції:** нечасто – реакції гіперчутливості, набряки, відчуття стороннього предмета в носоглотці; частота невідома – гарячка, триვожність, припливи (раптове почевоніння обличчя), оніміння язика, відчуття серцевиття. У разі виникнення симптомів алергії необхідно припинити прийом препарату.

У разі значного підвищення рівня трансаміназ або у разі одночасного підвищення температури, виникнення висипань та інших симптомів необхідно припинити прийом препарату та вжити заходів для поліпшення стану.

**Термін придатності.** 2,5 року.

**Умови зберігання.** В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 10 таблеток у білстери, по 3 білстери у пачці.

**Категорія відпуску.** За рецептром.

**Виробник.** ПАТ «Київмедпрепарат».

**Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.**

Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського, 139.

**Дата останнього перегляду.** 26.04.2019