

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України
26.04.2019 № 978
Реєстраційне посвідчення
№ VA/2355/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

АЛОХОЛ
(ALLOCHOL)

Склад:

діючі речовини: 1 таблетка містить жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (*Allii sativi bulbi pulvis*) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (*Urticae Folium*) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг;

допоміжні речовини: целюлоза мікрокристалічна, натрію кроскармелоза, кремнію діоксид колоїдний безводний, магнію стеарат; плівкове покриття: гіпромелоза, титану діоксид (Е 171), поліетиленгліколь (макрогол, ПЕГ 400, ПЕГ 4000), полівініловий спирт, тальк, лецитин, хіноліновий жовтий (Е 104), індигокармін (Е 132).

Лікарська форма. Таблетки, вкриті плівкою оболонкою.

Основні фізико-хімічні властивості: таблетки, вкриті плівкою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що застосовуються при біліарній патології.
Код ATХ A05A X.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Алохол покращує секрецію функцію печінкових клітин, спричиняючи помірний холеретичний ефект. Стимулює синтез жовчних кислот; підвищує осмотичний градієнт між жовчю і кров'ю, що зумовлює збільшення фільтрації у жовчні капіляри води та електролітів; прискорює потік жовчі жовчними шляхами, запобігаючи поширенню інфекції і зменшуючи інтенсивність запального процесу; знижує можливість випадання холестерину в осад із наступним утворенням каменів. Процес холатоутворення відбувається в основному за рахунок таурохолової та дезоксихолової кислот, які містяться у сухій жовчі. Збільшення виходу жовчі в просвіт кишечнику сприяє рефлекторному підвищенню секреторної та рухової активності травного тракту, покращує емульгування харчових жирів та загалом процеси травлення. Складові часнику, які входять до складу препарату, пригнічують процеси бродіння в кишечнику, зменшуючи метеоризм.

Фармакокінетика.

Препарат добре всмоктується в кишечнику, потім частково реабсорбується; інша частина виводиться з фекаліями.

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Клінічні характеристики.

Показання.

У складі комплексного лікування:

- хронічного холециститу;
- дискінезії жовчного міхура;
- постхолецистектомічного синдрому;
- атонічного запору;
- неускладненого холестерозу жовчного міхура.

Протипоказання.

- Підвищена чутливість до компонентів препарату;
- гострий гепатит;
- жовчнокам'яна хвороба;
- обтураційна жовтяниця;
- спазм сфинктера Одді;
- гострий панкреатит;
- виразкова хвороба шлунка та дванадцятипалої кишki в стадії загострення;
- гострий ентероколіт.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Одночасне застосування Алохолу з:

- холеретиками синтетичного або рослинного походження – посилює жовчоутворення;
- проносними препаратами – призводить до ліквідації запорів;
- жиророзчинними вітамінами – сприяє кращому їх всмоктуванню;
- антисептиками або хіміотерапевтичними засобами – покращує терапевтичну ефективність останніх при інфекційних процесах у печінці або жовчних шляхах;
- препаратами, що містять алюмінію гідроксид, холестирамін, колестипол, – знижує абсорбцію та зменшує ефект Алохолу; одночасний прийом їх недоцільний.

Особливості застосування.

З обережністю застосовувати при сечокам'яній хворобі.

Застосування в період вагітності або годування груддю.

Застосування препарату у період вагітності або годування груддю можливе тільки після консультації лікаря, який визначить співвідношення користь/ризик.

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

Немає даних щодо негативного впливу препарату на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

Спосіб застосування та дози.

Дорослим застосовувати по 1-2 таблетки 3-4 рази на добу після їди протягом 3-4 тижнів. Потім – по 1 таблетці 2-3 рази на добу після їди протягом 1-2 місяців.

При необхідності за призначенням лікаря курс лікування повторювати 2-3 рази з перервою в 3 місяці.

Зазвичай перші ознаки поліпшення стану (зменшення болю у правому підребер'ї, зникнення диспептичних явищ) з'являються на 5-8 добу після початку лікування.

Діти.

Препарат не застосовувати дітям.

Узгоджено з матеріалами
рекомендовано дози

Передозування.

До теперішнього часу випадків передозування не зареєстровано. При тривалому застосуванні в дозах, що перевищують рекомендовані, можливі наступні симптоми: діарея, нудота, свербіж шкіри, підвищення рівня трансаміназ у крові.

Лікування: відміна препарату, симптоматична терапія, специфічного антидоту немає.

Побічні реакції.

Прояви індивідуальної чутливості до компонентів препарату (алергічні реакції), діарея.

Термін придатності. 4 роки. Не застосовувати після закінчення терміну придатності, вказаного на упаковці.

Умови зберігання. В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C. Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 10 або 50 таблеток у блістері; по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів у пачці; по 180 таблеток у контейнері, по 1 контейнеру в пачці.

Категорія відпуску. Без рецептa.

Виробник. Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод».

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.
Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17.

Дата останнього перегляду.

Преско Узгорсько
19.02.19

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє