

УТВЕРЖДЕНА  
Приказом Председателя  
РГУ «Комитет медицинского и  
фармацевтического контроля  
Министерства здравоохранения  
Республики Казахстан»  
от «\_\_» \_\_\_\_\_ 20\_\_ г.  
№

## **Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата (Листок-вкладыш)**

### **Торговое наименование**

Уголь активированный

### **Международное непатентованное название**

Нет

### **Лекарственная форма, дозировка**

Таблетки 250 мг

### **Фармакотерапевтическая группа**

Пищеварительный тракт и обмен веществ. Противодиарейные, кишечные противовоспалительные/противомикробные препараты. Кишечные адсорбенты. Препараты угля. Активированный уголь.

Код АТХ А07ВА01

### **Показания к применению**

- применяется в качестве детоксицирующего средства при экзогенных и эндогенных токсикозах различной природы;
- при комплексном лечении пищевой токсикоинфекции, сальмонеллеза, дизентерии;
- при отравлении лекарственными препаратами (в т.ч. психотропными, снотворными, наркотическими средствами), алкалоидами, солями тяжелых металлов и другими ядами;
- при заболеваниях желудочно-кишечного тракта, сопровождающихся диспепсией, метеоризмом;
- при пищевой и лекарственной аллергии;
- при гипербилирубинемии (вирусный гепатит и другие желтухи);
- при гиперазотемии (почечная недостаточность);
- для уменьшения газообразования в кишечнике перед ультразвуковым и рентгенологическим исследованием.

## **Перечень сведений, необходимых до начала применения**

### ***Противопоказания***

- гиперчувствительность к активному или вспомогательному веществу препарата;
- язвенные поражения желудочно-кишечного тракта (в том числе язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки, неспецифический язвенный колит);
- желудочные кровотечения;
- атония кишечника;
- одновременное назначение антитоксических веществ, эффект которых развивается после всасывания (метионин и др.);
- детский возраст до 3 лет.

### ***Необходимые меры предосторожности при применении***

При лечении интоксикаций необходимо создать избыток активированного угля в желудке (до его промывания) и в кишечнике (после промывания желудка). Уменьшение концентрации активированного угля в среде способствует десорбции связанного вещества и его всасыванию (для предупреждения резорбции освободившегося вещества рекомендуется повторное промывание желудка и назначение активированного угля). Наличие пищевых масс в желудочно-кишечном тракте требует введения в высоких дозах, так как содержимое желудочно-кишечного тракта сорбируется активированным углем и его активность снижается. Если отравление вызвано веществами, участвующими в энтерогепатической циркуляции (сердечные гликозиды, индометацин, морфин и другие опиаты), необходимо применять активированный уголь в течение нескольких дней. При использовании препарата более 10-14 дней необходимо профилактическое назначение витаминов и препаратов кальция.

Пациентам с сахарным диабетом и лицам, находящимся на диете с пониженным содержанием углеводов, необходимо учитывать, что в одной таблетке препарата содержится около 47 мг углеводов (0,004 ХЕ).

Рекомендуется хранить в сухом месте отдельно от веществ, выделяющих в атмосферу газы или пары. Хранение на воздухе (особенно влажном) снижает сорбционную способность.

### ***Взаимодействия с другими лекарственными препаратами***

Активированный уголь снижает эффективность одновременно принимаемых с ним лекарственных средств, уменьшает эффективность лекарственных средств, действующих на слизистую оболочку желудочно-кишечного тракта (в т.ч. ипекакуаны и термопсиса).

### ***Специальные предупреждения***

#### ***Во время беременности или лактации***

Возможно применение препарата во время беременности и в период грудного вскармливания, если ожидаемая польза для матери превышает

потенциальный риск для плода и ребенка. Необходимо проконсультироваться с врачом.

*Особенности влияния препарата на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами*

Применение препарата не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора).

## **Рекомендации по применению**

### ***Режим дозирования***

Взрослым назначают в среднем по 1000-2000 мг (4-8 таблеток) 3-4 раза в сутки. Максимальная разовая доза для взрослых до 8000 мг (32 таблетки).

Детям препарат назначают в среднем из расчета 0,05 г/кг 3 раза в сутки в зависимости от массы тела. Максимальная разовая доза - до 0,2 г/кг массы тела.

Курс лечения при острых заболеваниях - 3-5 дней, при аллергии и хронических заболеваниях - до 14 дней. Повторный курс через 2 недели по рекомендации врача.

При остром отравлении лечение начинают с промывания желудка с использованием взвеси угля активированного, затем дают внутрь 20-30 г препарата.

При метеоризме назначают внутрь по 1000-2000 мг (4-8 таблеток) 3-4 раза в сутки. Курс лечения 3-7 дней.

### ***Метод и путь введения***

Применяют внутрь в таблетках или, после предварительного измельчения, в виде водной взвеси, за час до еды и приема других лекарственных средств. Необходимое количество препарата разводят в 1/2 стакана воды.

Детям до 6 лет и другим пациентам с затруднением проглатывания принимать исключительно в виде водной взвеси после предварительного измельчения.

### ***Меры, которые необходимо принять в случае передозировки***

До настоящего времени случаи передозировки не зарегистрированы.

### ***Рекомендации по обращению за консультацией к медицинскому работнику для разъяснения способа применения лекарственного препарата***

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

**Описание нежелательных реакций, которые проявляются при стандартном применении ЛП и меры, которые следует принять в этом случае**

*Неизвестно (невозможно оценить на основании имеющихся данных)*

- диспепсия
- запор
- диарея
- окрашивание каловых масс в темный цвет
- при длительном применении (более 14 дней) возможно снижение всасывания витаминов, кальция и других питательных веществ из желудочно-кишечного тракта.

При появлении побочных эффектов, неописанных в данной инструкции, следует прекратить прием препарата и сообщить об этом лечащему врачу.

**При возникновении нежелательных лекарственных реакций обращаться к медицинскому работнику, фармацевтическому работнику или напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан**  
<http://www.ndda.kz>

#### **Дополнительные сведения**

##### ***Состав лекарственного препарата***

Одна таблетка содержит

*активное вещество* - уголь активированный 250 мг

*вспомогательное вещество* - крахмал картофельный

##### ***Описание внешнего вида, запаха, вкуса***

Таблетки черного цвета, плоскоцилиндрической формы с риской и фаской, слегка шероховатые.

#### **Форма выпуска и упаковка**

По 10 таблеток в контурную безъячейковую упаковку.

Контурные безъячейковые упаковки вместе с инструкциями по медицинскому применению на казахском и русском языках помещают в групповую упаковку.

#### **Срок хранения**

2 года.

Не применять по истечении срока годности.

#### ***Условия хранения***

В сухом месте, при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте!

#### **Условия отпуска из аптек**

Без рецепта.

**Сведения о производителе**

АО «Ирбитский химфармзавод», Россия  
623856, Свердловская обл., г. Ирбит, ул. Кирова, д. 172  
Тел./факс: (34355) 3-60-90  
e-mail: [info@ihfz.ru](mailto:info@ihfz.ru)

**Держатель регистрационного удостоверения**

АО «Ирбитский химфармзавод», Россия  
623856, Свердловская обл., г. Ирбит, ул. Кирова, д. 172  
Тел./факс: (34355) 3-60-90  
e-mail: [info@ihfz.ru](mailto:info@ihfz.ru)

**Наименование, адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) организации на территории Республики Казахстан, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств от потребителей и ответственной за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного средства**

ТОО «Adalan»

Адрес: ул. Тимирязева 42, пав. 23 оф. 202, 050057 г. Алматы

Тел.: + 727 269 54 59

моб. телефон: +7 (701) 217-24-57;

e-mail: [pv@adalan.kz](mailto:pv@adalan.kz)