

**ЛИСТОВКА ЗА ПАЦИЕНТА
BISMUTANNALBIN
БИСМУТАНАЛБИН**

СЪСТАВ

Лекарствени вещества в 1 таблетка: Albumin tannate - 500 mg, Bismuth subnitrate- 500 mg.

Помощни вещества: хидроксипропилцелулоза, бензоена киселина, талк, магнезиев стеарат, безводен колоиден силиций, кросповидон, микрокристална целулоза.

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

10 таблетки в блистер, един или два блистера в единична картонена кутия.
20 таблетки в блистер в единична картонена кутия.

ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Балканфарма- Дупница АД
гр. Дупница, ул. "Самоковско шосе"3
Tel. (0701) 2-42-81/82; 2-90-21/29

ДЕЙСТВИЕ

Бисмутаналбин е комбиниран лекарствен продукт с адстригентно, противовъзпалително, антисептично и противодиарично действие. Съдържа бисмутов субнитрат и танинов албуминат.

Бисмутовият субнитрат оказва антидиарично действие чрез стимулиране обратното всмукване на течности и електролити през чревната стена. В малки дози действа адстригентно. Свързва токсините, продуцирани от *Escherichia coli*. Притежава бактерицидна активност.

Таниновият албуминат се разпада в червата постепенно до танин, който оказва адстригентно, противовъзпалително и защитно действие върху чревната лигавица. Коагулира белтъците по повърхностния слой на лигавицата, свива съдовете, намалява секрецията и перисталтиката на червата.

ПОКАЗАНИЯ

Профилактика и лечение на неспецифични диарии от различен произход.

**ИНФОРМАЦИЯ, НЕОБХОДИМА ПРЕДИ УПОТРЕБА НА
ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ**

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Свръхчувствителност към активните и/или някое от помощните вещества на продукта.

Не се прилага при деца под 6-годишна възраст, поради опасност от бисмутова енцефалопатия.

СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УПОТРЕБА

Да не се прилага продължително време, поради опасност от бисмутова интоксикация.

ЛЕКАРСТВЕНИ И ДРУГИ ВЗАЙМОДЕЙСТВИЯ

Бисмутаналбин, приложен едновременно с *тетрациклини* води до намаляване плазмените нива на антибиотика.

Антисекреторните продукти като *омепразол* и *ранитидин* могат да увеличат токсичността на бисмута, стимулирайки абсорбцията му чрез промяна на стомашното pH.

Може да намали действието на *антикоагуланти* и хипогликемичния ефект на *антидиабетични средства*.

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ ПРИ СПЕЦИАЛНИ ГРУПИ ПАЦИЕНТИ

Да се прилага с повищено внимание при пациенти, страдащи от коагулопатии и увредена бъбречна функция.

Не се прилага при бременност и по време на кърмене.

ВЛИЯНИЕ ВЪРХУ СПОСОБНОСТТА ЗА ШОФИРАНЕ И РАБОТА С МАШИНИ

Не оказва влияние върху извършването на дейности, изискващи повищено внимание като шофиране или работа с машини.

ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПРАВИЛНАТА УПОТРЕБА

ДОЗИРОВКА

- *При възрастни:* по 1 - 2 таблетки 3 пъти дневно.
- *При деца от 6 до 14 години:* по 1/2 - 1 таблетка 3 пъти дневно.

Приема се с голямо количество течности.

Курсът на лечение с **Бисмутаналбин** продължава не повече от 5 дни.

НАЧИН НА ДЕЙСТВИЕ ПРИ ПРЕДОЗИРАНЕ

В случаи на предозиране незабавно се обърнете към лекар!

При случаи на предозиране се наблюдават симптоми от страна на стомашно-чревния тракт (гадене, повръщане), кожни реакции, възпаление на лигавицата на устната кухина. Характерна е синята линия, която може да се появи върху венците. Възможна е появата на остра бъбречна недостатъчност и увреждане на черния дроб.

Лечение: Няма специфичен антидот. Прилага се стомашен лаваж (промивка на стомаха), очистителни, корекция на водно-солевия баланс. Хемодиализата е ефективен метод за извеждане на бисмутовите йони.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ ЕФЕКТИ

Бисмутаналбин, приложен едновременно с *тетрациклини* води до намаляване плазмените нива на антибиотика.

Антисекреторните продукти като *омепразол* и *ранитидин* могат да увеличат токсичността на бисмута.

Може да намали действието на *антикоагуланти* и хипогликемичния ефект на *антидиабетични средства*.

Алкализира урината, поради което при едновременен прием може да повиши екскрецията на *салцилати* от бъбреците и да понижи серумното им ниво.

СЪХРАНЕНИЕ

На сухо и защитено от светлина място при температура под 25 °C.

Да се пази на място, недостъпно за деца!

СРОК НА ГОДНОСТ

3 (три) години от датата на производство.

ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА АКТУАЛИЗАЦИЯ НА ЛИСТОВКАТА

Юни 2002 год.