

ИАЛ  
ОДОБРЕНОІ  
ДАТА 28.03.06г.

### Информация за пациента

Моля, прочетете внимателно тази листовка преди да започнете лечение. Тя съдържа кратка информация относно Вашето лекарство. Ако не разбираете нещо или имате допълнителни въпроси, обърнете се към Вашия лекуващ лекар. Заизете я, защото може да се наложи да я прочетете отново. Това лекарство е предписано лично на Вас и не трябва да го давате на други. То може да им навреди, дори ако симптомите им са същите като Вашите.

### ХИМЕКРОМОН УНИФАРМ HYMECROMON UNIPHARM Таблетки

#### КАКВО СЪДЪРЖА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ ХИМЕКРОМОН УНИФАРМ?

Всяка таблетка Химекромон Унифарм съдържа лекарственото вещество hymecromone 400 mg.

Помощни вещества: повидон, микрокристална целулоза, карбоксиметил нишесте магнезиев стеарат, пшеничено нишесте.

#### ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Таблетки.

#### ОПАКОВКА:

Шървична - стъклена банка с 20 таблетки. Вторична - картонена кутия с една стъклена банка.

Шървична - блистер от PVC/Al. фолио с по 10 таблетки. Вторична - картонена кутия с 2 (два) блистера.

**ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА УПОТРЕБА И ПРОИЗВОДИТЕЛ**  
УНИФАРМ АД, София 1797, ул. Трайко Станоев №3, тел/факс 971-20-86

#### КАКВО ДЕЙСТВИЕ ПРИТЕЖАВА ХИМЕКРОМОН УНИФАРМ?

Химекромон Унифарм притежава избирателно спазмолитично /премахващо спазми/ действие върху гладката мускулатура на жлъчните пътища, което се съчетава с изразено отичане на жлъчка. Подобрява функционалната активност на гладката мускулатура на жлъчните канали чрез пряко действие върху нея. Улеснява отичането на жлъчката от жлъчния мехур и жлъчните пътища, като по този начин намалява налягането в тях, причинено от задръжка на жлъчен сок.

#### ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА ХИМЕКРОМОН УНИФАРМ?

Хиперкинетични дискинезии на жлъчните пътища /функционални нарушения на жлъчните пътища/; неусложнена, диспептична холелитиаза в извънпристъпния период или при по-леки кризи, функционални нарушения



при постхолецистектомичния синдром, хроничен холецистит; необструктивна холестаза; диспептични оплаквания - обстипация и нарушения в кухинната фаза на смилане и резорбция на мазнините в следствие недостатъчна жълчна секреция.

### **КОГА НЕ ТРЯБВА ДА СЕ ИЗПОЛЗВА ХИМЕКРОМОН УНИФАРМ?**

*Лекарствения продукт не трябва да се назначава в следните случаи:*

Дани за свръхчувствителност към лекарственото вещество или помощните вещества на таблетката; тежки чернодробни и бъбречни заболявания; тежки възпалителни заболявания на тънкото и дебело черво; остра жълчна криза; остро възпаление на жълчния мехур и жълчните пътища; механично запушване на жълчните пътища; нарушения в кръвосъсирването.

### **ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ И ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

Преди започване на лечението с лекарството е необходимо да се направи уточняване на вида и причините на заболяването. Механичните препятствия могат да доведат до запушване с увеличаване обема и повишаване на налягането в жълчния мехур.

Необходимо е с внимание да се прилага при заболявания на панкреаса /панкреатит/ и при остри и хронични колити.

### **Важна информация за помощните вещества:**

В състава на таблетката се намира пшенично нишесте, което може да представлява известен риск за пациенти с непоносимост към глютен /цълиакия/.

### **Бременност и кърмене:**

Не са провеждани проучвания относно безопасността на химекромон при бременност, поради което е необходимо да се избягва употребата му при тях.

Препоръчва се преустановяване на кърменето за времето на прилагане на продукта, тъй като липсват проучвания относно екскрецията на продукта с майчиното мляко.

### **4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини:**

Не оказва влияние на способността за шофиране и работа с машини.

### **КАКВИ ЛЕКАРСТВА МОГАТ ДА ВЗАИМОДЕЙСТВАТ С ХИМЕКРОМОН УНИФАРМ?**

За да се избегнат възможни неблагоприятни взаимодействия между отделните лекарства, винаги информирайте Вашия лекар или фармацевт, когато приемате други лекарства, дори и закупени без лекарско предписание.

При едновременното приемане на химекромон и метоклопрамид се наблюдава взаимно потискане на действието им.

Необходимо е да се избягва едновременното лечение с Химекромон Унифарм и перорални антикоагуланти /противосъсирващи лекарства/, поради възможния риск от засилването на действието на последните.

Може да се прилага едновременно с други спазмолитици и обезболяващи.



## **НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ И ДОЗИРОВКА**

*Дозата и продължителността на лечение се определят от лекуващия лекар.*

### **Възрастни:**

По 1 таблетка 3 пъти дневно по време на хранене.

Продължителност на лечение – 10 - 14 дни.

### **Деца:**

Безопасността и ефективността на химекромон при деца не е установена, поради което употребата му при деца не се препоръчва.

### ***Ако вземете повече таблетки, отколкото трябва:***

Посъветвайте се незабавно с лекуващия си лекар в този случай!

### ***Ако пропуснете поредната доза?***

Ако пропуснете една доза, вземете я колкото е възможно по-скоро. Ако почти е станало време за следващата доза, вземете я както обикновено. Не вземайте двойна доза за да компенсирате забравената. Продължете да вземате лекарството, както Ви е предписано.

## **ПРЕДОЗИРАНЕ**

Няма случаи на предозиране с Химекромон Унифарм.

## **НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ**

*Както всички лекарства, Химекромон Унифарм може предизвика нежелани ефекти. Те обаче не се наблюдават при всички пациенти, така че Вие можете да не получите никаква реакция.*

При отделни пациенти са възможни следните нежелани реакции: сърбеж, зачеряване и обриви по кожата; диария, която отзува с намаляване на дозата без прекъсване на лечението; склонност към намаляване на кръвосъсирването; в много редки случаи при свръхчувствителни пациенти са възможни тежки алергични реакции /ангиоедем, анафилактоидни реакции/.

### **СЪХРАНЕНИЕ:**

В оригинални опаковки на сухо място при температура под 25<sup>0</sup>C.

Да се съхранява на място недостъпно за деца!

### **СРОК НА ГОДНОСТ:**

Да не се употребява след изтичане на срока на годност указан върху опаковката!

## **НАЧИН НА ОТПУСКАНЕ**

По лекарско предписание.

Тази листовка е редактирана за последен път през м. януари 2006 г

