

**Листок-вкладыш – информация для пациента  
СЕМИГАСТ/SEMIGAST, 100 мг/мл, капли для приема внутрь  
Действующее вещество: симетикон / simeticone**

- Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, пожалуйста, обратитесь к лечащему врачу.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

**СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША**

1. Что из себя представляет препарат СЕМИГАСТ, и для чего его принимают.
2. О чем следует знать перед приемом препарата СЕМИГАСТ.
3. Прием препарата СЕМИГАСТ.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата СЕМИГАСТ.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.



**1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ СЕМИГАСТ  
И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИНИМАЮТ**

Капли для приема внутрь СЕМИГАСТ используются для симптоматического лечения метеоризма (скопления газов) у всех возрастных групп.

СЕМИГАСТ представляет собой препарат, действующим веществом которого является симетикон. Симетикон снижает поверхностное натяжение пузырьков газа, содержащихся в пищевых массах и слизи в пищеварительном тракте, вызывая их разрыв. Выделяющиеся таким образом газы могут всасываться через кишечную стенку и удаляться из желудочно-кишечного тракта под действием перистальтики кишечника.

Данный препарат оказывает исключительно физическое действие, не участвует в химических реакциях и инертен в фармакологическом и физиологическом отношении.

Капли для приема внутрь СЕМИГАСТ 100 мг/мл применяют в следующих случаях:

- для симптоматического лечения желудочно-кишечных нарушений, связанных с чрезмерным скоплением газов (таких как: метеоризм или повышенное газообразование в желудочно-кишечном тракте, в том числе и в послеоперационном периоде, а также кишечные колики у младенцев);
- в качестве вспомогательного средства при подготовке к диагностическим исследованиям органов брюшной полости (например, рентгенологические исследования, ультразвуковые исследования, эндоскопические исследования, в том числе в качестве добавки к суспензиям контрастных средств для получения изображения методом двойного контрастирования);
- в качестве пеногасителя при интоксикациях поверхностно-активными веществами (стиральными порошками или другими моющими средствами).

## 2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА СЕМИГАСТ.

### **Не принимайте лекарственный препарат СЕМИГАСТ, если:**

- у Вас повышенная чувствительность (аллергия) к симетикону или любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6 листка-вкладыша;
- у Вас была или наблюдается в настоящий момент непроходимость кишечника, вызванная различными причинами (обструктивные заболевания ЖКТ).

### **Особые указания и меры предосторожности**

Перед приемом препарата СЕМИГАСТ проконсультируйтесь с врачом или фармацевтом. Если симптомы сохраняются или Ваше состояние ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

### **Другие препараты и препарат СЕМИГАСТ**

Сообщите Вашему лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие лекарственные препараты. Дозировка некоторых из них возможно будет изменена из-за приема препарата СЕМИГАСТ.

Левотироксин может связываться с симетиконом. Если Вы или Ваш ребенок получаете лечение от заболеваний щитовидной железы, сообщите об этом Вашему лечащему врачу. При одновременном приеме препарата СЕМИГАСТ и левотироксина всасывание левотироксина может нарушаться.

### **Препарат СЕМИГАСТ с пищей и напитками**

При применении препарата СЕМИГАСТ не употребляйте газированные жидкости.

### **Беременность, грудное вскармливание и фертильность**

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом приема препарата проконсультируйтесь с врачом или фармацевтом.

### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

СЕМИГАСТ не влияет на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами, требующими повышенной скорости психомоторных реакций.

### **Важная информация о некоторых вспомогательных веществах препарата СЕМИГАСТ**

Препарат СЕМИГАСТ 100 мг/мл содержит сорбитол. Если у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

## 3. ПРИЕМ ПРЕПАРАТА СЕМИГАСТ

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями Вашего лечащего врача. При появлении сомнений проконсультируйтесь с Вашим лечащим врачом.

### **Рекомендуемая доза**

При желудочно-кишечных нарушениях, связанных с чрезмерным скоплением газов, кишечных коликах

*Дети до 1 года:* по 5-10 капель при каждом кормлении ребенка (принимается путем добавления в бутылочку с детским питанием или с помощью маленькой ложечки непосредственно до/во время или после кормления).

*Дети в возрасте от 1 года до 6 лет:* по 10 капель 3-5 раз в сутки.

*Дети в возрасте от 6 лет до 14 лет:* по 10-20 капель 3-5 раз в сутки.

*Дети в возрасте от 14 лет и старше:* по 20 капель 3-5 раз в сутки.

СЕМИГАСТ можно применять также в послеоперационный период.



При подготовке к диагностическим исследованиям брюшной полости

*Рентгенологические исследования, ультразвуковая диагностика:* по 25 капель 3 раза в сутки за день до исследования после еды и 25 капель утром в день исследования.

*В качестве добавки к суспензиям контрастного вещества:* по 50-100 капель на 1 литр суспензии контрастного вещества для получения изображения с двойным контрастированием.

*При подготовке к гастроудоденоскопии:* перед проведением эндоскопии применяют внутрь по 50-75 капель. При эндоскопии можно, в случае необходимости, ввести несколько миллилитров эмульсии через канал прибора для устранения пузырьков газа, создающих помехи при исследовании.

При интоксикациях поверхностно-активными веществами

Детям: по 25 - 100 капель препарата Семигаст 100 мг/мл;

взрослым: по 100 - 200 капель препарата Семигаст 100 мг/мл в зависимости от тяжести отравления.

Особые группы пациентов

*Пациенты с нарушением функции почек*

Корректировка дозы для пациентов с нарушением функции почек не требуется.

*Пациенты с нарушением функции печени*

Корректировка дозы для пациентов с нарушением функции печени не требуется.

*Пожилые пациенты*

Корректировка дозы для пожилых пациентов не требуется.

**Способ применения**

Перед применением содержимое флакона необходимо хорошо взболтать. Для дозирования капель флакон необходимо держать вертикально отверстием вниз.

Принимайте препарат внутрь непосредственно перед, во время или после еды, а в случае необходимости - перед сном.

Продолжительность приема зависит от выраженности симптомов. При необходимости СЕМИГАСТ можно применять в течение длительного времени.

Препарат СЕМИГАСТ после оперативных вмешательств следует принимать под наблюдением врача.

**Если Вы приняли препарата СЕМИГАСТ больше, чем следовало**

Если Вы приняли больше лекарственного препарата СЕМИГАСТ, чем следовало, обратитесь к врачу или фармацевту.

Большие количества симетикона, принимаемые внутрь, переносятся без симптомов.

**Если Вы забыли принять препарат СЕМИГАСТ**

В случае если Вы пропустили прием очередной дозы лекарственного препарата, следует ее принять, как только Вы вспомните об этом. Однако, если почти пришло время для следующей дозы, следует пропустить применение пропущенной дозы и следовать прежнему режиму дозирования. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

**Если Вы прекратили принимать препарат СЕМИГАСТ**

Не прекращайте прием препарата СЕМИГАСТ до окончания указанного периода лечения.

Если у Вас возникли дополнительные вопросы по применению препарата СЕМИГАСТ, обратитесь к своему лечащему врачу.

#### **4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ**

Нежелательные реакции, связанные с применением симетикона в концентрации 100 мг/мл, не наблюдались. Возможно развитие аллергических реакций на компоненты препарата.



**Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе и на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщать о нежелательных реакциях напрямую в Республиканское унитарное предприятие «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» министерства здравоохранения Республики Беларусь ([http:// www.rceth.by](http://www.rceth.by)). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

**5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА СЕМИГАСТ**

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте!

Храните препарат в оригинальном флаконе (для защиты от света) при температуре ниже 25°C.

Срок годности 3 года.

Используйте препарат в течение 6 месяцев с момента первого вскрытия флакона.

Не используйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте (не выливайте) препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

**6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ**

Вспомогательные вещества: макрогола стеарат 40-50, глицерина моностеарат 40-55, карбомер 971P NF, сорбиновая кислота (E200), сорбитола раствор некристаллизующийся (E420), натрия хлорид, натрия цитрат (E331), ацесульфам калия (E950), ароматизатор банановый FA050348, натрия гидроксид раствор 10% (для корректировки pH), вода очищенная.

**Внешний вид препарата СЕМИГАСТ и содержимое упаковки**

СЕМИГАСТ – капли для приема внутрь, представляет собой вязкую жидкость от молочно-белого до желтоватого цвета с запахом банана.

По 30 мл лекарственного препарата во флаконе стеклянном янтарного цвета укупоренном пробкой-капельницей и крышкой укупорочно-навинчиваемой с контролем первого вскрытия. На флакон наклеивают этикетку.

1 флакон вместе с листком-вкладышем помещают в пачку картонную.

**Условия отпуска из аптек**

Отпуск без рецепта.

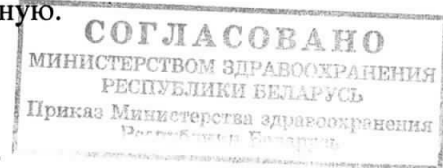
**Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

Иностранное производственно-торговое унитарное предприятие «Реб-Фарма».

223216, Республика Беларусь, Минская обл., Червенский р-н, г.п. Смиловичи,

ул. Садовая, 1, тел./факс: (+375) 17 240 26 35,

e-mail: [rebpharma@rebpharma.by](mailto:rebpharma@rebpharma.by)



За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

**Данный листок-вкладыш пересмотрен**

**Другие источники информации**

Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: [www.rceth.by](http://www.rceth.by)