

Листок-вкладыш – информация для потребителя

Улькавис® таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 120 мг

Bismuth subcitrate

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.
- Препарат предназначен 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 или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

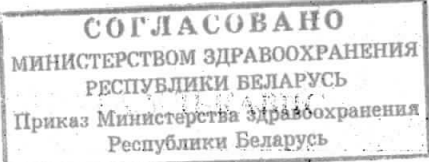
1. Что из себя представляет препарат Улькавис, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед приемом препарата Улькавис
3. Применение препарата Улькавис
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Улькавис
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. ЧТО ИЗ СЕБЯ ПРЕДСТАВЛЯЕТ ПРЕПАРАТ УЛЬКАВИС И ДЛЯ ЧЕГО ЕГО ПРИМЕНЯЮТ

Показания к применению:

- Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки.
- Гастрит, сопровождающийся жалобами на диспепсию, в т.ч. при котором рекомендуется эрадикация *Helicobacter pylori*.

2. О ЧЕМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ПЕРЕД ПРИЕМОМ ПРЕПАРАТА УЛЬКАВИС



Не принимайте Улькавис

- если у вас аллергия на оксид висмута или другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6),
- если у вас тяжелое заболевание почек (тяжелая почечная недостаточность),
- если вы беременны или кормите грудью.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

В период лечения препаратом Улькавис не следует применять другие лекарственные препараты, содержащие висмут.

Длительное применение больших доз висмутсодержащих соединений не рекомендуется, поскольку в некоторых случаях это может привести к обратимой энцефалопатии. Риск энцефалопатии, однако, является минимальным при условии применения препарата в соответствии с рекомендациями.

Дети и подростки

Улькавис не предназначен для применения у детей в возрасте 12 лет и младше.

Другие препараты и Улькавис

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Не принимайте другие лекарства, особенно те, которые снижают кислотность желудка, за полчаса до или после приема Улькависа, так как они могут оказывать влияние на эффективность препарата Улькавис.

Одновременное применение препарата Улькавис с тетрациклином уменьшает всасывание последнего.

Улькавис с едой и напитками

В течение получаса до или после приёма препарата Улькавис не рекомендуется прием пищи и жидкости, в частности, молока, фруктов и фруктовых соков. Это связано с тем, что они при одновременном приёме внутрь могут оказывать влияние на эффективность препарата Улькавис.

Беременность, грудное вскармливание и fertильность

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Применение препарата Улькавис при беременности и в период грудного вскармливания противопоказано.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Маловероятно, что Улькавис повлияет на вашу способность управлять автомобилем или работу с механизмами.

Препарат Улькавис содержит калий

Этот препарат содержит 1,19 ммоль/таблетка (или 46,58 мг/таблетка) калия, что следует учитывать при назначении пациентам с нарушением функции почек или лицам, находящимся на диете с контролируемым потреблением калия.

3. ПРИМЕНЕНИЕ ПРЕПАРАТА УЛЬКАВИС

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Взрослым и детям старше 12 лет препарат Улькавис назначают по 1 таблетке 4 раза в сутки за 30 минут до приема пищи и на ночь или по 2 таблетки 2 раза в сутки за 30 минут до приема пищи.

Продолжительность курса лечения составляет 4 - 8 недель. В течение следующих 8 недель не следует применять препараты, содержащие висмут.

Для эрадикации *Helicobacter pylori* целесообразно применение препарата Улькавис в комбинации с другими антибактериальными средствами, обладающими антихеликобактерной активностью.

Если вы приняли больше препарата, чем следовало

Не следует беспокоиться, если вы однократно приняли одну или две дополнительные таблетки. В случае приема большего количества таблеток, одномоментного или в течение короткого промежутка времени, следует немедленно обратиться к врачу. Он

примет соответствующие меры для предотвращения всасывания висмута. Кроме того, в течение нескольких последующих недель может понадобиться контроль функции почек.

Если вы забыли принять препарат

Не следует принимать двойную дозу препарата, чтобы компенсировать пропущенный прием.

Если вы забыли принять таблетку, примите ее сразу же, как только вспомнили. Однако если это время близко к времени следующего приема, пропустите прием забытой дозы и продолжайте лечение согласно обычной схеме.

4. ВОЗМОЖНЫЕ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ

Подобно всем лекарственным средствам этот препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

При приеме Улькависа могут возникнуть потенциально опасные для жизни **аллергические реакции**. Признаки аллергии включают внезапное свистящее дыхание, отечность губ, слизистой оболочки рта и горла, трудности при глотании, сыпь или даже потерю сознания.

Если вы заметили какой-либо из этих симптомов, прекратите прием Улькависа и немедленно обратитесь к врачу. Эти нежелательные реакции серьезные, но возникают очень редко (у 1 на 10000 человек).

Другие побочные эффекты включают в себя:

Очень часто (у более 1 из 10 человек):

- потемнение стула (фекалий). Не стоит беспокоиться, потемнение стула исчезнет вскоре после того, как вы прекратите лечение.

Нечасто (у 1 из 100 человек):

- тошнота, рвота, запор или диарея.

Редко (у 1 из 1000 человек)

- сыпь, зуд.

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 на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше

сведений о безопасности препарата.



Лист 4 из 6

5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА УЛЬКАВИС

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности: 3 года.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Хранить в оригинальной упаковке с целью защиты от влаги и света.

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Не выбрасывайте препарат в водопровод или канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не требуются. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

Препарат Улькавис содержит

- Активное вещество: каждая таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит 120 мг оксида висмута в виде висмута трикалия дицитрата.
- Вспомогательные вещества: кукурузный крахмал, повидон К-30, полакрилин калия, макрогол 6000, магния стеарат (Е 470 b) - в ядре таблетки, и поливиниловый спирт, макрогол 4000, тальк и титана диоксид (Е 171) - в ее оболочке.

См. раздел 2 «Препарат Улькавис содержит калий».

Внешний вид препарата Улькавис и содержимое упаковки

Белого или почти белого цвета, круглые, слегка двояковыпуклые, со скошенным краем, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Блистеры по 14 таблеток, покрытых пленочной оболочкой: 28 (2 блистера по 14 таблеток), или 56 (4 блистера по 14 таблеток), или 112 (8 блистеров по 14 таблеток) таблеток, покрытых пленочной оболочкой, в коробке с листком-вкладышем.

Не все размеры упаковок могут быть доступны для реализации.

НД РБ

9286 - 2018

Условия отпуска

По рецепту врача.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

КРКА, д. д., Ново место, Шмарешка цеста 6, 8501 Ново место, Словения.