

# ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

АЛОХОЛ

(ALLOCHOL)

## **Склад:**

*діючі речовини:* 1 таблетка містить жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (*Allii sativi bulbi pulvis*) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (*Urticae Folium*) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг;

*допоміжні речовини:* целюлоза мікрокристалічна, натрію кроскармелоза, кремнію діоксид колоїдний безводний, магнію стеарат; плівкове покриття: гіпромелоза, титану діоксид (E 171), поліетиленгліколь (макрогол, ПЕГ 400, ПЕГ 4000), полівініловий спирт, тальк, лецитин, хіноліновий жовтий (E 104), індигокармін (E 132).

**Лікарська форма.** Таблетки, вкриті плівковою оболонкою.

*Основні фізико-хімічні властивості:* таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби, що застосовуються при біліарній патології.

**Код АТХ** A05A X.

## **Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.*

Алохол покращує секреторну функцію печінкових клітин, спричиняючи помірний холеретичний ефект. Стимулює синтез жовчних кислот; підвищує осмотичний градієнт між жовчю і кров'ю, що зумовлює збільшення фільтрації у жовчні капіляри води та електролітів; прискорює потік жовчі жовчними шляхами, запобігаючи поширенню інфекції і зменшуючи інтенсивність запального процесу; знижує можливість випадання холестерину в осад із наступним утворенням каменів. Процес холатоутворення відбувається в основному за рахунок

таурохолевої та дезоксихолевої кислот, які містяться у сухій жовчі. Збільшення виходу жовчі в просвіт кишечника сприяє рефлекторному підвищенню секреторної та рухової активності травного тракту, покращує емульгування харчових жирів та загалом процеси травлення. Складові часнику, які входять до складу препарату, пригнічують процеси бродіння в кишечнику, зменшуючи метеоризм.

*Фармакокінетика.*

Препарат добре всмоктується в кишечнику, потім частково реабсорбується; інша частина виводиться з фекаліями.

### **Клінічні характеристики.**

#### ***Показання.***

У складі комплексного лікування:

- хронічного холециститу;
- дискінезії жовчного міхура;
- постхолецистектомічного синдрому;
- атонічного запору;
- неускладненого холестерозу жовчного міхура.

#### ***Протипоказання.***

- Підвищена чутливість до компонентів препарату;
- гострий гепатит;
- жовчнокам'яна хвороба;
- обтураційна жовтяниця;
- спазм сфінктера Одді;
- гострий панкреатит;
- виразкова хвороба шлунка та дванадцятипалої кишки в стадії загострення;
- гострий ентероколіт.

#### ***Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.***

Одночасне застосування Алохолу з:

- холеретиками синтетичного або рослинного походження – посилює жовчоутворення;
- проносними препаратами – призводить до ліквідації запорів;
- жиророзчинними вітамінами – сприяє кращому їх всмоктуванню;
- антисептиками або хімотерапевтичними засобами – покращує терапевтичну ефективність останніх при інфекційних процесах у печінці або жовчних шляхах;
- препаратами, що містять алюмінію гідроксид, холестирамін, коlestипол, – знижує абсорбцію та зменшує ефект Алохолу; одночасний прийом їх недоцільний.

### **Особливості застосування.**

З обережністю застосовувати при сечокам'яній хворобі.

*Застосування в період вагітності або годування груддю.*

Застосування препарату у період вагітності або годування груддю можливе тільки після консультації лікаря, який визначить співвідношення користь/ризик.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.*

Немає даних щодо негативного впливу препарату на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

### **Спосіб застосування та дози.**

Дорослим застосовувати по 1-2 таблетки 3-4 рази на добу після їди протягом 3-4 тижнів. Потім – по 1 таблетці 2-3 рази на добу після їди протягом 1-2 місяців.

При необхідності за призначенням лікаря курс лікування повторювати 2-3 рази з перервою в 3 місяці.

Зазвичай перші ознаки поліпшення стану (зменшення болю у правому підребер'ї, зникнення диспептичних явищ) з'являються на 5-8 добу після початку лікування.

*Діти.*

Препарат не застосовувати дітям.

### **Передозування.**

До теперішнього часу випадків передозування не зареєстровано. При тривалому застосуванні в

дозах, що перевищують рекомендовані, можливі наступні симптоми: діарея, нудота, свербіж шкіри, підвищення рівня трансаміназ у крові.

*Лікування:* відміна препарату, симптоматична терапія, специфічного антидоту немає.

***Побічні реакції.***

Прояви індивідуальної чутливості до компонентів препарату (алергічні реакції), діарея.

***Термін придатності.*** 4 роки. Не застосовувати після закінчення терміну придатності, вказаного на упаковці.

***Умови зберігання.*** В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці.

***Упаковка.*** По 10 або 50 таблеток у блістері; по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів у пачці; по 180 таблеток у контейнері, по 1 контейнеру в пачці.

***Категорія відпуску.*** Без рецепта.

***Виробник.*** Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод».

***Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.***

Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17.

## **ИНСТРУКЦИЯ**

**по медицинскому применению лекарственного средства**

**АЛЛОХОЛ**

**(ALLOCHOL)**

## **Состав:**

*действующие вещества:* 1 таблетка содержит желчи сухой (в пересчете на сухое вещество и количественный состав холевой кислоты) – 80 мг, порошка чеснока сушеного (*Allii sativi bulbi pulvis*) – 40 мг, листья крапивы измельченные (*Urticae Folium*) – 5 мг, угля активированного – 25 мг;

*вспомогательные вещества:* целлюлоза микрокристаллическая, натрия кроскармеллоза, кремния диоксид коллоидный безводный, магния стеарат; пленочное покрытие: гипромелоза, титана диоксид (E 171), полиэтиленгликоль (макрогол, ПЕГ 400, ПЕГ 4000), поливиниловый спирт, тальк, лецитин, хинолиновый желтый (E 104), индигокармин (E 132).

**Лекарственная форма.** Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

*Основные физико-химические свойства:* таблетки, покрытые пленочной оболочкой, от желтого до зеленовато-желтого цвета, круглой формы с двояковыпуклой поверхностью. На поперечном разломе видно ядро, окруженное слоем оболочки.

**Фармакотерапевтическая группа.** Средства, применяемые при билиарной патологии.

**Код АТХ** A05A X.

## **Фармакологические свойства.**

### *Фармакодинамика.*

Аллохол улучшает секреторную функцию печеночных клеток, вызывая умеренный холеретический эффект. Стимулирует синтез желчных кислот; увеличивает осмотический градиент между желчью и кровью, что приводит к повышению фильтрации в желчные капилляры воды и электролитов; ускоряет ток желчи желчными путями, предупреждает распространение инфекции и уменьшает интенсивность воспалительного процесса; снижает возможность выпадения холестерина в осадок с последующим образованием камней. Процесс холатообразования происходит в основном за счет таурохолевой и дезоксихолевой кислот, содержащихся в сухой желчи. Увеличение выхода желчи в просвет кишечника способствует рефлекторному увеличению секреторной и двигательной активности пищеварительного тракта, улучшает эмульгирование пищевых жиров и в целом процессы пищеварения. Составляющие чеснока, которые входят в состав препарата, угнетают процессы брожения в кишечнике, уменьшая метеоризм.

### *Фармакокинетика.*

Препарат хорошо всасывается в кишечнике, затем частично реабсорбируется; остальная часть выводится с фекалиями.

### **Клинические характеристики.**

#### ***Показания.***

В составе комплексного лечения:

- хронического холецистита;
- дискинезии желчного пузыря;
- постхолецистэктомического синдрома;
- атонического запора;
- неосложненного холестероза желчного пузыря.

#### ***Противопоказания.***

- Повышенная чувствительность к компонентам препарата;
- острый гепатит;
- желчекаменная болезнь;
- обтурационная желтуха;
- спазм сфинктера Одди;
- острый панкреатит;
- язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в стадии обострения;
- острый энтероколит.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.**

Одновременное применение Аллохола с:

- *холеретиками синтетического или растительного происхождения* – усиливает желчеобразование;
- *слабительными препаратами* – приводит к ликвидации запоров;
- *жирорастворимыми витаминами* – способствует улучшению их всасывания;

- *антисептиками* или *химиотерапевтическими средствами* – улучшает терапевтическую эффективность последних при инфекционных процессах в печени или желчных путях;
- *препаратами, содержащими алюминия гидроксид, холестирамин, колестипол*, – снижает абсорбцию и уменьшает эффект Аллохола; одновременный прием их нецелесообразен.

### **Особенности применения.**

С осторожностью применять при мочекаменной болезни.

Применение в период беременности или кормления грудью.

Применение препарата в период беременности или кормления грудью возможно только после консультации врача, который определит соотношение польза/риск.

*Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.*

Нет данных относительно негативного воздействия препарата на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.

### **Способ применения и дозы.**

Взрослым применять по 1-2 таблетки 3-4 раза в сутки после еды на протяжении 3-4 недель. Потом – по 1 таблетке 2-3 раза в сутки после еды на протяжении 1-2 месяцев.

При необходимости по назначению врача курс лечения повторять 2-3 раза с перерывом в 3 месяца.

Обычно первые признаки улучшения состояния (уменьшение болей в правом подреберье, исчезновение диспептических явлений) появляются на 5-8 сутки после начала лечения.

Дети.

Препарат не применять детям.

### **Передозировка.**

До настоящего времени случаев передозировки не зарегистрировано. При длительном применении в дозах, превышающих рекомендуемые, возможны следующие симптомы: диарея, тошнота, зуд кожи, повышение уровня трансаминаз в крови.

*Лечение:* отмена препарата, симптоматическая терапия, специфического антидота нет.

***Побочные реакции.***

Проявления индивидуальной чувствительности к компонентам препарата (аллергические реакции), диарея.

***Срок годности.*** 4 года. Не применять после окончания срока годности, указанного на упаковке.

***Условия хранения.*** В оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

***Упаковка.*** По 10 или 50 таблеток в блистере; по 10 таблеток в блистере, по 5 блистеров в пачке; по 180 таблеток в контейнере, по 1 контейнеру в пачке.

***Категория отпуска.*** Без рецепта.

***Производитель.*** Публичное акционерное общество «Научно-производственный центр «Борщаговский химико-фармацевтический завод».

***Местонахождение производителя и адрес места осуществления его деятельности.***

Украина, 03134, г. Киев, ул. Мира, 17.