

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**лінекс бебі®**

**(Linex baby®)**

**Склад:**

діюча речовина: *Bifidobacterium animalis subsp. lactis*;

1 пакет (1,5 г) порошку для оральної суспензії містить 1 000 000 000 КУО *Bifidobacterium animalis subsp. lactis*;

допоміжна речовина: мальтодекстрин.

**Лікарська форма.** Порошок для оральної суспензії.

**Основні фізико-хімічні властивості:** порошок від білого до світло-бежевого кольору.

**Фармакотерапевтична група.** Антидіарейні мікробні препарати.

Код ATX A07F A01.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

Лінекс бебі® містить *Bifidobacterium animalis subsp. lactis*, що входить до складу нормальної мікробіоти кишечнику і належить до класу молочнокислих бактерій. Мікрофлора немовлят, які перебувають на грудному вигодовуванні, переважно складається з цих бактерій, що вважаються важливими у ранній період розвитку немовлят.

Існує декілька потенційних механізмів, за допомогою яких забезпечується захисний та терапевтичний ефект *Bifidobacterium animalis subsp. lactis*.

Інгібування росту патогенних бактерій відбувається шляхом:

- зниження рівня pH в кишковому тракті (що є результатом здатності *Bifidobacterium animalis subsp. lactis* до вироблення кислот);
- вироблення метаболітів, токсичних для патогенних бактерій (вироблення H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>);

- вироблення антибактеріальних речовин, бактеріонів;
- конкуренції з патогенними бактеріями за поживні речовини;
- блокування адгезивних рецепторів та, таким чином, інгібування колонізації інших потенційно патогенних мікроорганізмів.

Цей засіб також чинить стимулювальну дію на імунну систему.

Порушення балансу мікрофлори кишечнику (наприклад, у результаті дії вірусних або шлунково-кишкових інфекцій (зокрема ротавірусних інфекцій), лікування із застосуванням антибіотиків широкого спектра дії та препаратів, призначених для хіміотерапії) або затримка у формуванні постійної мікрофлори кишечнику у немовлят може індукувати порушення з боку системи травлення (такі як коліки, метеоризм, діарея та запор) та атопічний дерматит.

Регулярний прийом *Bifidobacterium animalis subsp. lactis* ефективно знижує частоту та тяжкість слабких або помірних симптомів порушень з боку системи травлення (головним чином діареї), пов'язаних із порушенням нормальної мікрофлори кишечнику, та забезпечує регулярне функціонування кишечнику.

Цей препарат також можна застосовувати з метою профілактики атопічного дерматиту та як підтримуючий засіб для стабілізації функції імунної системи кишечнику.

#### **Фармакокінетика.**

*Bifidobacterium animalis subsp. lactis* діє місцево в шлунково-кишковому тракті. Після перорального прийому системна абсорбція не спостерігається. Таким чином, стандартні дослідження фармакокінетики не використовуються. Резистентність *Bifidobacterium animalis subsp. lactis* до кислоти шлункового соку та жовчі дає можливість забезпечити високий відсоток виживаності штаму при проходженні через шлунок та дванадцятипалу кишку. Штам може створювати щільний зв'язок зі слизом кишечнику. Як і інші мікроорганізми, які містяться в шлунково-кишковому тракті, він поступово виводиться завдяки перистальтиці та в результаті дефекації.

#### **Клінічні характеристики.**

#### **Показання.**

Немовлятам від народження та дітям віком до 12 років:

- для стабілізації та підтримки балансу та функції мікрофлори кишечнику;
- як профілактичний та підтримуючий засіб у разі діареї, метеоризму та інших порушень, викликаних:

\* вірусними та бактеріальними інфекціями шлунково-кишкового тракту (наприклад ротавірусними інфекціями),

\* лікуванням із застосуванням протимікробних препаратів (антибіотиків та інших синтетичних протимікробних засобів).

### **Протипоказання.**

Гіперчутливість до діючої речовини або до мальтодекстрину.

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

Досліджені взаємодії не проводилося.

Як і інші бактерії, біфідобактерії є чутливими до антибіотиків. Таким чином, рекомендовано приймати Лінекс бебі® не менше ніж через 3 години після прийому антибіотиків.

### **Особливості застосування.**

Перед початком лікування батькам слід проконсультуватися з лікарем, якщо у дитини наявні такі симптоми:

- температура тіла вище 38 °C;
- кров або слиз у випорожненнях;
- діарея, яка триває більше двох днів;
- рясна діарея зі зневодненням та втрата маси тіла;
- діарея, яка супроводжується сильним болем у животі;
- діарея та інше хронічне захворювання (наприклад цукровий діабет, хронічні серцево-судинні порушення) або стан імунодефіциту (зокрема ВІЛ-інфікування).

Лікування діареї у дітей віком до 6 років необхідно проводити під наглядом лікаря.

У разі лікування діареї конче потрібно відновлювати втрату рідини та електролітів.

### ***Застосування у період вагітності або годування грудью.***

Лінекс бебі® застосовують немовлятам від народження та дітям віком до 12 років.

Про небажані ефекти, спричинені застосуванням *Bifidobacterium animalis* subsp. *lactis* у період вагітності та лактації, не повідомлялося. Однак у разі гострої діареї в період вагітності та лактації слід вживати застережних заходів з метою запобігання виникненню дефіциту рідини

та електролітів або будь-яких інших небажаних ефектів, які можуть загрожувати майбутній дитині або матері.

Лікування діареї в період вагітності та лактації слід проводити під наглядом лікаря.

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

Досліджень впливу на здатність керувати автомобілем та працювати з іншими механізмами не проводилося.

### **Спосіб застосування та дози.**

*Немовлята від народження та діти віком до 2 років*

Один пакет один раз на добу під час їди.

*Діти віком від 2 до 12 років*

Один пакет один-два рази на добу під час їди.

Пакет слід відкрити, висипати його вміст у стакан із водою, соком, молоком або дитячим харчуванням.

Лінекс бебі® не слід приймати з гарячими напоями.

Лінекс бебі® можна приймати доти, доки наявні відповідні симптоми.

*Діти.*

Лінекс бебі® застосовують немовлятам від народження та дітям віком до 12 років.

### **Передозування.**

Про випадки передозування не повідомлялося.

### **Побічні реакції.**

Небажані явища класифіковані за класами органів та перераховані в порядку зменшення частоти: дуже часті ( $\geq 1/10$ ), часті ( $\geq 1/100 - < 1/10$ ), нечасті ( $\geq 1/1000 - < 1/100$ ), поодинокі ( $\geq 1/10000 - < 1/1000$ ), рідкісні ( $< 1/10000$ , включаючи повідомлення про окремі випадки).

*З боку імунної системи*

Поодинокі: реакції гіперчутливості (висипання, свербіж).

**Термін придатності.** 2 роки.

**Умови зберігання.**

Зберігати в оригінальній упаковці. Зберігати при температурі не вище 25 °C. Зберігати в недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** Пакети з алюмінієвої фольги, ламінованої з зовнішнього боку поліефірною плівкою, а з внутрішнього боку – поліетиленовою плівкою, що містять 1,5 г порошку для оральної сусpenзїї. Картонна коробка, що містить 10 або 20 пакетів.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.**

Лек Фармацевтична компанія д.д.

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

Веровшкова 57, Любляна 1526, Словенія.