

Almagel[®] A
antacid
Алмагель[®] А
суспензия

Регистрационный номер: П № 012741/01-2001 от 02.03.2001

Торговое (патентованное) название препарата:

АЛМАГЕЛЬ[®]А (ALMAGEL[®]А).

Международное (непатентованное) название (МНН): нет

Лекарственная форма: суспензия.

Состав:

Активные вещества: окись алюминия 4,00 %, окись магния 1,38%, бензокаин (анестезин) 2,00 %.

Вспомогательные вещества: сорбит, метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, бутилпарагидроксибензоат, этиловый спирт (1,8%), сахарин растворимый, лимонное масло, гидроксипропилцеллюлоза, очищенная вода.

Описание: *Алмагель[®]А* представляет собой суспензию белого или слегка сероватого цвета с характерным сладковатым вкусом и свежим характерным запахом лимона. При хранении, особенно при низких температурах, на поверхности выделяется слой прозрачной жидкости. При энергичном взбалтывании флакона гомогенность суспензии восстанавливается. Смешивается с водой и спиртом.

Фармакотерапевтическая группа: Антацидное и местно-анестезирующее средство.

Фармакологические свойства: *Алмагель[®]А* нейтрализует свободную соляную кислоту в желудке, что приводит к уменьшению переваривающей активности желудочного сока. Не вызывает вторичной гиперсекреции желудочного сока. Оказывает местно-анестезирующее, адсорбирующее и обволакивающее действие, уменьшает влияние повреждающих факторов на слизистую оболочку.

Терапевтический эффект после приема препарата наступает через 3-5 минут и продолжается в среднем 70 минут.

Показания к применению: язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения; острый гастрит, хронический гастрит с повышенной и нормальной секреторной функцией в фазе обострения; дуоденит, энтерит; грыжа пищеводного отверстия диафрагмы, рефлюкс-эзофагит; функциональные расстройства кишечника, колит; дискомфорт и боли в эпигастрии при погрешности в диете, после употребления кофе, никотина, алкоголя; профилактически при лечении глюкокортикостероидами и нестероидными противовоспалительными препаратами.

В комплексе лечебных мероприятий *Алмагель®А* назначают больным диабетом.

Противопоказания: повышенная чувствительность к компонентам препарата, выраженное нарушение функции почек, болезнь Альцгеймера, ранний детский возраст (до 1 месяца). Не назначать одновременно с сульфаниламидами из-за наличия в препарате анестезина!

Способ применения и дозы: ВНУТРЬ! По назначению врача, по 1 - 3 дозирочные (чайные) ложки, в зависимости от остроты случая, 3 - 4 раза в сутки за полчаса до еды и вечером перед сном.

У детей препарат применяется строго по назначению врача:

У детей до 10 лет назначают по 1/3 дозы для взрослых, а

У детей с 10 до 15 лет - по 1/2 дозы для взрослых.

При заболевании, сопровождающемся тошнотой, рвотой и болями, лечение начинают с *Алмагель®А*, а по исчезновении перечисленных симптомов переходят на прием *Алмагеля*.

Предупреждения:

У интервал между приемом *Алмагель®А* и других лекарственных средств должен составлять 1 - 2 часа;

У не рекомендуется принимать препарат в дозах, превышающих 16 ложек в сутки, или, если применяют такую дозу, продолжительность курса лечения должна составлять не более 2 недель;

У при длительном приеме препарата следует обеспечить достаточное поступление с пищей фосфора;

У перед приемом флакон следует взбалтывать!

Беременность и лактация: Не рекомендуется назначать *Алмагель®А* дольше 3 дней при беременности. Избегать назначения кормящим матерям.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами: При одновременном применении *Алмагель®А* может уменьшить терапевтический эффект антибиотиков тетрациклин-линового ряда, блокаторов гистаминовых H₂-рецепторов, гликозидов наперстянки, солей железа, ципрофлоксацина, фенотиазин, изониазида, бетаадреноблокаторов, индо-метацина и кетоконазола.

Побочное действие: В отдельных случаях при приеме препарата могут возникать изменение вкусовых ощущений, тошнота, рвота, спазм желудка, боли в эпигастральной области и запор, которые проходят после уменьшения дозы. При применении высоких доз может вызвать сонливость. Продолжительное лечение с применением высоких доз препарата и бедной фосфором еды может привести у предрасположенных пациентов к развитию дефицита фосфора в организме, повышенной резорбции и экскреции кальция с мочой и возникновению остеомаляции. Поэтому при длительном приеме препарата следует обеспечить достаточное поступление с пищей фосфора. У больных хронической

недостаточностью почек, кроме остеопороза, могут наблюдаться отеки конечностей, деменция и гипермагниемия.

Форма выпуска: суспензия в стеклянных флаконах по 170 мл с дозирующей ложкой; суспензия в пластиковых флаконах по 170 мл с дозирующей ложкой.

Условия хранения: в сухом и защищенном от света месте при температуре не выше 25°C.

Не допускать замерзания!

Срок годности: 5 лет с даты производства.

Условия отпуска из аптек: Без рецепта.

Название и адрес изготовителя:

Балканфарма Троян АД, Болгария,
5600 гр. Троян, ул. Крайречна 1
Тел.: (+359 670) 2 26 07
Факс: (+359 670) 2 26 10

*Инструкция одобрена Фармакологическим комитетом Минздрава России
от 30 ноября 2000 г., протокол № 6*