

1.3.1	Bismuth subcitrate
SPC, Labeling and Package Leaflet	AM

**ИНСТРУКЦИЯ**  
по применению лекарственного препарата для медицинского применения  
**Улькавис®**

**Торговое наименование препарата:** Улькавис®

**Международное непатентованное или группировочное наименование:** висмута трикалия дицитрат

**Лекарственная форма:** таблетки, покрытые пленочной оболочкой

*APPROVED BY SPC/LE*

*EXPERT/DATA - 20.04.18*

*APPLICANT/DATA - 20.04.18*

**Состав**

**на 1 таблетку:**

**Действующее вещество:**

Висмута трикалия дицитрат 303,03 мг (эквивалентно оксиду висмута 120,00 мг)

**Вспомогательные вещества:**

Крахмал кукурузный, повидон К-30, поликрилин калия, макрогол 6000, магния стеарат

**Оболочка пленочная:**

Поливиниловый спирт, макрогол 4000, тальк, титана диоксид (Е171).

**Описание**

Круглые слегка двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого или почти белого цвета, с фаской.

**Фармакотерапевтическая группа:** антисептическое кишечное и вяжущее средство

**Код АТХ:** A02BX05

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

Противоизвестное средство с бактерицидной активностью в отношении *Helicobacter pylori*. Обладает также противовоспалительным и вяжущим действием. В кислой среде желудка осаждаются нерастворимые висмута оксихлорид и цитрат, образуются хелатные соединения с белковым субстратом в виде защитной пленки на поверхности язв и эрозий. Увеличивая синтез простагландина Е, образование слизи и секрецию гидрокарбоната, стимулирует активность цитопротекторных механизмов, повышает устойчивость слизистой оболочки желудочно-кишечного тракта к воздействию пепсина, соляной кислоты, ферментов и солей желчных кислот. Приводит к накоплению эпидермального фактора роста в зоне дефекта. Снижает активность пепсина.

**Фармакокинетика**

Висмута субцитрат практически не всасывается из желудочно-кишечного тракта.

Выходит преимущественно через кишечник с калом. Незначительное количество висмута, поступившее в плазму крови, выводится из организма почками.

**Показания к применению**

- Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в фазе обострения, в том числе ассоциированная с *Helicobacter pylori*.
- Хронический гастрит и гастродуоденит в фазе обострения, в том числе ассоциированный с *Helicobacter pylori*.
- Синдром раздражённого кишечника, протекающий преимущественно с симптомами диареи.

1.3.1	Bismuth subcitrate
SPC, Labeling and Package Leaflet	AM

- Функциональная диспепсия, не связанная с органическими заболеваниями желудочно-кишечного тракта.

#### Противопоказания

Тяжелая почечная недостаточность (клиренс креатинина менее 30 мл/мин), беременность, период грудного вскармливания, индивидуальная непереносимость препарата.

#### Применение при беременности и в период грудного вскармливания

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

APPROVED BY SCOMTE LLC  
EXPERT/DATA\_ 10.04.17  
APPLICANT/DATA\_ 20.04.17

#### Способ применения и дозы

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.

Детям не рекомендуется.

Таблетки принимают за 30 минут до еды с небольшим количеством воды.

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

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

#### Побочное действие

Со стороны пищеварительной системы: возможно появление тошноты, рвоты, более частого стула, запоров. Эти явления не опасны для здоровья и носят временный характер.

Аллергические реакции: кожная сыпь, кожный зуд.

При длительном применении в высоких дозах возможно развитие энцефалопатии, связанной с накоплением висмута в центральной нервной системе.

#### Передозировка

Передозировка препарата Улькавис, вызванная длительным приёмом доз, превышающих рекомендуемые, может привести к нарушению функции почек. Эти симптомы полностью обратимы при отмене препарата Улькавис.

При появлении признаков отравления необходимо: промыть желудок, принять активированный уголь и солевые слабительные. В дальнейшем лечение должно быть симптоматическим. В случае нарушения функции почек, которое сопровождается высокой концентрацией висмута в плазме крови, можно назначить хелатообразователи (пеницилламин, димеркаптопрансульфонат натрия). В случае выраженного нарушения функции почек показан гемодиализ.

#### Взаимодействие с другими лекарственными средствами

В течение получаса до и после приёма препарата Улькавис не рекомендуется применение внутрь других лекарственных средств, а также приём пищи и жидкости, в частности, антацидов, молока, фруктов и фруктовых соков. Это связано с тем, что они при одновременном приёме внутрь могут оказывать влияние на эффективность препарата Улькавис.

1.3.1	Bismuth subcitrate
SPC, Labeling and Package Leaflet	AM

Одновременное применение препарата Улькавис с тетрациклином уменьшает всасывание последнего.

#### **Особые указания**

Препарат Улькавис не следует применять более 8 недель. Также не рекомендуется во время лечения превышать установленные суточные дозы. В период лечения препаратом Улькавис не следует применять другие лекарственные препараты, содержащие висмут. По окончании курсового лечения препаратом в рекомендуемых дозах концентрация действующего вещества в плазме крови не превышает 3-58 мкг/л, а интоксикация наблюдается лишь при концентрации в плазме крови выше 100 мкг/л. При применении препарата Улькавис возможно окрашивание кала в темный цвет вследствие образования сульфида висмута. Иногда отмечается незначительное потемнение языка.

*Влияние на способность выполнения потенциально опасных видов деятельности, требующих особого внимания и быстрых реакций (например, управление автотранспортом, работа с движущимися механизмами)*  
Данные о влиянии препарата Улькавис на способность управлять транспортными средствами и механизмами отсутствуют.

#### **Форма выпуска**

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 120 мг.

По 14 таблеток в блистер из комбинированного материала (ОПА/Ал/ПВХ) и фольги алюминиевой.

По 2 или 4 блистера (блистер по 14 таблеток) вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную.

#### **Условия хранения**

При температуре не выше 25°C, в оригинальной упаковке.

Хранить в недоступном для детей месте.

#### **Срок годности**

2 года.

Не использовать препарат после истечения срока годности.

#### **Условия отпуска**

Только по рецепту врача.

#### **Производитель**

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

APPROVED BY STOMTE JSC  
EXPERT/DATA\_ 20.04.17   
APPLICANT/DATA\_ 20.04.17