

ЭКСПОРТАЛ® (EXPORTALE)

LACTITOL

зарегистрировано ФПК ФармВИЛАР ЗАО (Россия)
 произведено НПО ФармВИЛАР ООО (Россия)
 произведено ФПК ФармВИЛАР ЗАО (Россия)

ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА, СОСТАВ И УПАКОВКА

Порошок для приготовления раствора для приема внутрь белого цвета, кристаллический.

1 пак.

лактитола моногидрат..... 5 г

5 г – пакетики однодозовые (2) – стрипы (3) – пачки картонные.

5 г – пакетики однодозовые (2) – стрипы (5) – пачки картонные.

5 г – пакетики однодозовые (2) – стрипы (6) – пачки картонные.

5 г – пакетики однодозовые (2) – стрипы (10) – пачки картонные.

Порошок для приготовления раствора для приема внутрь белого цвета, кристаллический.

1 пак.

лактитола моногидрат..... 10 г

10 г – пакетики однодозовые (2) – стрипы (3) – пачки картонные.

10 г – пакетики однодозовые (2) – стрипы (5) – пачки картонные.

10 г – пакетики однодозовые (2) – стрипы (6) – пачки картонные.

10 г – пакетики однодозовые (2) – стрипы (10) – пачки картонные.

Порошок для приготовления раствора для приема внутрь белого цвета, кристаллический.

1 контейнер

лактитола моногидрат..... 200 г

200 г – контейнеры пластиковые (1).

Порошок для приготовления раствора для приема внутрь белого цвета, кристаллический.

1 контейнер

лактитола моногидрат..... 500 г

500 г – контейнеры пластиковые (1).

Номер и дата регистрации: ЛСР-003898/07 от 18.07.13

Код АТХ: A06AD12

Клинико-фармакологическая группа:

Слабительный препарат с осмотическими свойствами

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ

Слабительный препарат.

В толстом кишечнике лактитол расщепляется под действием флоры кишечника на низкомолекулярные органические кислоты, что приводит к повышению осмотического давления в толстом кишечнике, увеличению объема каловых масс, их размягчению, облегчению дефекации и нормализации работы кишечника. Слабительный эффект обычно наступает в течение 24 часов после применения препарата (отсроченность обусловлена прохождением препарата через желудочно-кишечный тракт). В начале курса лечения возможна задержка слабительного действия препарата, эффект может наступить на второй или третий день его применения.

У больных с печеночной энцефалопатией или печеночной комой (или прекомой) эффект достигается за счет миграции аммиака из крови в толстый кишечник (благодаря снижению pH, увеличению осмотического давления в просвете кишечника), удаления из толстой кишки задержанных ионов аммония и других азотосодержащих токсических веществ.

Лактитол подавляет протеолитические бактерии и увеличивает количество ацидофильных бактерий.

ФАРМАКОКИНЕТИКА

Лактитол осуществляет свой эффект только в толстом кишечнике, куда он полностью попадает после приема внутрь. Он абсорбируется в минимальных количествах в неизменном виде (не более 0.5-2% от принятой дозы).

ПОКАЗАНИЯ

- запор;
- необходимость регулирования стула в медицинских целях (очищение кишечника при подготовке к эндоскопическим и рентгенологическим исследованиям, хирургическим вмешательствам на прямой кишке, анальном сфинктере и области, прилегающей к нему);
- дисбактериоз кишечника;
- печеночная энцефалопатия, печеночная кома и прекома, гипераммониемия.

РЕЖИМ ДОЗИРОВАНИЯ

Препарат назначают внутрь во время еды, смешивая с различными напитками (вода, чай, кофе, соки) или жидкой пищей.

При *запоре и дисбактериозе* препарат следует принимать однократно, всю суточную дозу сразу, за 1 прием.

Детям в возрасте 1-6 лет назначают 2.5-5 г (1/2-1 чайная ложка порошка)/сут; детям в возрасте 6-12 лет – 5-10 г (1-2 чайных ложки порошка)/сут; детям в возрасте 12-16 лет – 10-20 г (2-4 чайных ложки порошка)/сут; взрослым – 20 г (4 чайных ложки порошка)/сут.

Препарат должен вызывать стул 1 раз/сут; после наступления стабильного слабительного эффекта в течение нескольких дней применения препарата, его дозу можно снизить. В ряде случаев для получения необходимого эффекта достаточной бывает половины рекомендованной суточной дозы.

Минимальный курс терапии, после которого следует обратиться за консультацией к врачу – 5 месяцев. Применение препарата у детей рекомендуется проводить под наблюдением врача.

При *регуливании стула в медицинских целях* по 20 г препарата, разведенного в 1 л воды, принимают 3 раза (в 12, 15 и 18 ч) накануне проведения медицинских процедур.

При *печеночной энцефалопатии, печеночной прекоме и коме, гипераммониемии* доза препарата должна быть подобрана индивидуально для каждого пациента, в зависимости от степени выраженности заболевания и индивидуальной реакции на препарат. Начальная суточная доза обычно составляет 500-700 мг/кг массы тела. Эту дозу разделяют на 3 разовые дозы. Принимают во время еды. Должна быть подобрана доза, вызывающая два "мягких" стула в сутки.

ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ

В начале лечения возможно ощущение дискомфорта в животе, метеоризм. Эти явления, как правило, исчезают при продолжении применения препарата, по мере адаптации к нему. В случае применения препарата в повышенных дозах в течение длительного времени при лечении печеночной энцефалопатии у пациента, вследствие диареи, может развиваться электролитный дисбаланс.

ПРОТИВПОКАЗАНИЯ

- галактоземия;
- кишечная непроходимость;
- подозрение на органические поражения ЖКТ;
- абдоминальные боли и ректальные кровотечения неясного генеза;
- индивидуальная непереносимость лактитола.

ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ

Лактитол имеет низкую калорийность (2 ккал/г), не влияет на уровень глюкозы в крови и может применяться у больных сахарным диабетом.

На протяжении всего курса применения препарата желательное повышенное потребление жидкости.

Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами

Применение Экспортала не оказывает влияния на психомоторные функции, связанные с вождением автомобиля или управлением машинами и механизмами.

ПЕРЕДОЗИРОВКА

Симптомы: диарея, в редких случаях возможна рвота.

Лечение: симптомы передозировки обычно устраняются снижением дозы препарата.

ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ

При одновременном приеме Экспортала с кишечнорастворимыми препаратами с рН-зависимым высвобождением следует учитывать, что лактитол понижает рН кишечника.

Не рекомендуется применять Экспортал® в течение 2 ч после приема других лекарственных средств.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОКИ ГОДНОСТИ

Препарат следует хранить в сухом, защищенном от света и недоступном для детей месте. Срок годности – 5 лет.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК

Препарат разрешен к применению в качестве средства безрецептурного отпуска.

ФПК ФармВИЛАР ЗАО

117216 Москва, Грина ул. 7

Тел./факс: (495) 712-05-81