

## БЕКИТЕМ

Кыргыз Республикасынын  
Саламаттык сактоо министрлигинин  
алдындагы Дары каражаттары жана  
медициналык буюмдар  
департаментинин директорунун  
орун басары

Кысанов Т. А.

« 25 » февраль 2022-ж.

### ДАРЫ КАРАЖАТЫН МЕДИЦИНАДА КОЛДОНУУ БОЮНЧА НУСКАМА

#### БОБОТИК®

#### Дары препаратынын соодадагы аталышы

Боботик

#### Эл аралык патенттелбеген аталышы

Симетикон

#### Дарынын түрү

Ичип кабыл алуу үчүн тамчылар

#### Сүрөттөмөсү

Илээшкек, тунук эмес суюктук, агыш же ачык-крем түстө, таттуу-кычкыл даамы жана малина жыты бар. Суюк катмарга бөлүүгө жана тунмага жол берилет, чайкагандан кийин бир өңчөй эмульсияны пайда кылат.

#### Дары препаратынын курамы

1 мл препарат төмөнкүлөрдү камтыйт:

**активдүү зат:** симетикон (30% эмульсиялар формасында) 66,66 мг,

**көмөкчү заттар:** натрий сахаринаты (Е 954), метилпарагидроксibenзоат (Е 218), пропилпарагидроксibenзоат (Е 216), кармеллоза натрийи, лимон кислотасынын моногидраты, малина жыпар жыт бергичи, тазартылган суу.

*1 мл препаратта болжолдуу 27 тамчы камтылган.*

**Фармадарылык тобу:** Тамак-аш сиңирүү жолуна жана зат алмашууга таасир тийгизген препараттар. Ичегилердин функционалдык бузулуусун дарылоо үчүн препараттар. Ичегилердин функционалдык бузулуусун дарылоо үчүн башка препараттар. Силикондор.

АТХ Коду: А03АХ13

## **Фармакологиялык касиети**

### ***Фармакодинамикасы:***

Жел айдоочу каражат. Симетикон (активдешкен диметикон) – бул метилденген бир сызыктуу силоксандуу полимерлердин айкалышынан турат, кремний диоксид менен бир калыптагы триметилсилоксил тобу менен айкалышынан турат. Фазалардын бөлүнгөн чегинде үстүнкү тартылууну төмөндөтүү менен газ көбүкчөлөрүнүн пайда болуусун кыйындатат жана жоголушун сиңирген жерде жана ашказан-ичеги жолунун (АИЖ) былжырлуу жеринде жөнгө салат. Бул учурда бошонуп чыккан газдар ичегилердин дубалы аркылуу сиңип же перистальтика менен чыгып кетет. Бул көп көлөмдөгү газ, былжырлуу конгломераттардын пайда болуусун эскертет, ал негизи ооруксунган көөп чыгууну козгогон эле.

Соно- жана рентгенография учурунда кемтик көрүнүштөрдүн пайда болуусун эскертет; контрастык дарылар жоон ичегинин былжырлуу чел кабыгынын нымдалышуусун жакшыртат, контрастуу чел кабыктын айрылуусуна жолтоо болот.

### ***Фармакокинетикасы***

Симетиконду ичип кабыл алгандан кийин АИЖ сиңбейт жана өзгөрбөгөн түрдө заң менен бөлүнүп чыгат. Химиялык инерттүүлүктүн жыйынтыгынан кийин микроорганизмдерге жана АИЖ болгон ферменттерге таасирин тийгизбейт. Тамак-аштын сиңирилишин азайтпайт, реакцияны жана ашказан суюктугунун көлөмүн өзгөртпөйт.

### **Колдонууга көрсөтмө**

- АИЖ газдын күчөп пайда болуусу жана топтолуусу (курсак көңдөйүнүн толуп калуу сезими, аэрофагия, метеоризм, операциядан кийинки мезгил, Ремгельд синдрому).
- Диспепсия.
- Курсак көңдөйүнүн органдарынын жана кичи жамбаштын диагностикалык изилдөөлөрүнө даярдык (рентгенография, сонография, гастроскопия жана дуоденоскопия - Көбүктүн пайда болуусун алдын алуу).
- Эки жолку контрастык көрүнүштү алуу үчүн суспензияга контрастык каражаттарды кошуу үчүн кошулма катары колдонуу.
- Жуучу каражаттар менен курч ууланууда көбүктү өчүрүп басуучу катары колдонулат.

### **Каршы көрсөтмөлөр**

- Симетиконго жана / же башка препараттын курам бөлүгүнө болгон жогорку сезимталдуулук.
- Ичегиден өткөрүмсүздүк.
- АИЖ курчуган оорулары.

### **Колдонуу жолу жана дозасы**

Ичип кабыл алынат. Колдонуунун алдында бир калыптагы суюктук болуп калганга чейин чайкоо керек.

Мындан да ыңгайлуу кабыл алуу үчүн препаратты болжолдуу кайнаган жана сууган суунун көлөмү менен аралаштырып же баланын тамагына, газдалбаган сууга аралаштырып колдонууга мүмкүн.

Препараттын дозасын так өлчөө үчүн тамчылатууда флаконду тигинен кармоо керек.



*АИЖ газдардын топтолуусу жана абдан көп газдардын пайда болуусу*

Боботик негизинен тамактануудан кийин, күнүнө 3 жолудан жана уктаар алдында кабыл алынат:

- 3 жашка чейинки эмчек эмген балдарга 8 тамчыдан (20 мг симетикону) суткасына 4 жолу
- 3 жаштан 6 жашка чейинки балдарга 14 тамчыдан (35 мг симетикону) суткасына 4 жолудан
- 6 жаштан жогору балдарга жана чоңдорго 16 тамчыдан (40 мг симетикону) суткасына 4 жолудан

Препарат, симптоматикалык дарылоо үчүн колдонулат. Дарылоонун узаруу мөөнөтүн дарыгер өзү аныктайт.

*Диагностикалык процедураларга даярдык*

*АИЖ нун рентгенографиялык изилдөөлөрү*

Изилдөөнүн алдында бир күн калганда дозаны эртең менен, кечинде

- 3 жашка чейин эмчек эмген балдарга кабыл алуу керек: 10 тамчыдан (25 мг симетикону) суткасына 2 жолу;
- 3 жаштан 6 жашка чейинки балдар: 16 тамчыдан (40 мг симетикону) суткасына 2 жолудан;
- 6 жаштан жогору балдарга жана чоңдорго: 20 тамчыдан (50 мг симетикону) суткасына 2 жолудан.

*АИЖ нун сонографиялык изилдөөлөрү*

Изилдөөнүн алдында бир күн калганда эртең менен, кечинде препаратты кабыл алуу керек, ушундай эле дарынын көлөмү рентгенографиялык изилдөөгө даярдык катары колдонулат.

Изилдөө башталаарда 3 саат калганда дозаны кайталап кабыл алуу керек.

*Дары препараттын медицинада колдонуу боюнча нускамасы боюнча кабыл алуу керек же дарыгердин же фармацевттин сунуштарына ылайык колдонуу керек.*

*Кандайдыр бир шек саноо болуп калса дарыгерге же фармацевтке кайрылуу керек.*

### **Кыйыр таасири**

Кыйыр таасирлер боюнча маалымдамалар жок.

### Кыйыр реакциялар тууралуу маалымат

Бардык кыйыр реакциялар пайда болгон учурда, ал тууралуу дарыгерге же фармацевтке кабарлоосу керек. Кыйыр реакциялар тууралуу мындай маалыматтардан улам препаратты колдонуу коопсуздугу тууралуу маалыматты кенен чогултууга болот.

### **Өзгөчө көрсөтмөлөр**

Дары препараттын колдонуунун алдында, дарыгер же фармацевт менен кеңешүү керек.

Боботиктин курамына шекер камтылбайт, кант диабетти менен жабыркаган адамдар кабыл алса болот.

Боботик дарысын кабыл алууда газдалган суусундуктарды ичүүгө болбойт.

Препаратты 0 дон 28 күнгө чейин жашап калган балдарга дайындоодо абдан этияттоо керек, анткени бул топтогу балдарга карата клиникалык тажрыйба жок.

### **Препаратты колдонууда өткөрүп жиберүү**

Препараттын өткөрүлүп жиберилген дозасынын ордун толтуруу максатында эки эселенген дозаны колдонууга болбойт.

### **Дары препаратынын айрым бир курам бөлүктөрү тууралуу маанилүү маалымат**

Дары препараты метилпарагидроксибензоат жана пропилпарагидроксибензоатты камтыйт, ал аллергиялык реакцияларды (жай типтеги реакциялар болушу мүмкүн) козгошу мүмкүн.

### **Кош бойлуулук жана эмизүү мезгили, фертилдүүлүк**

*Эгерде бейтап кош бойлуу болсо, баланы эмчек менен эмизип жатса, кош бойлуу болом деп шек санап жатса, же кош бойлуулукту пландап жатса, препаратты колдонуунун алдында дарыгер же фармацевт менен кеңешүүсү зарыл.*

Азыркы учурда симетикон тератогендик же эмбриотоксик дүү таасирге ээ болгондугу тууралуу маалымат жок. Кош бойлуу мезгилде жана эмизүү учурунда дарыны колдонуу дарыгердин гана дайындоосу менен болууга мүмкүн.

### **Унаа каражаттарын башкаруу жана механизмдерди тейлөө жөндөмдүүлүгүнө тийгизген таасири**

Таасир бербейт.

### **Ашыкча доза**

Дары химиялык инерттүү жана АИЖ нан сиңирилбейт, бүгүнкү күнгө чейин Боботиктин ашыкча дозасы тууралуу маалымат жок.

### **Башка дары препараттары менен өз ара таасири**

*Учурда кабыл алып жаткан же акыркы убакта кабыл алган жана ошондой эле кабыл алууну пландап жаткан бардык дары препараттары тууралуу бейтап дарыгерге же фармацевтке кабарлоосу керек.*

Симетикон пероралдык антикоагулянттардын сиңирилишинин бузулушун пайда кылышы мүмкүн.

Препаратты кабыл алууда айрым бир диагностикалык тесттердин жыйынтыктарын туура эмес кылышы мүмкүн, мисалы, гваяк чайырын колдонуу менен тест чыгарууда (жашыруун канга карата заңды изилдөө), бирок тез уреаздык тесттин жыйынтыгына таасир бербейт (диагностика *Helicobacter pylori*).

Левоти록син симетикон менен байланышат. Бир убакта Боботик препараты менен левоти록синди кабыл алууда, левоти록синдин сиңирилиши бузулушу мүмкүн. Эгерде бейтап калкан без оорусуна байланыштуу препаратты кабыл алып жаткан болсо, бул тууралуу дарыгерге кабарлоосу керек.

### **Жарактуулук мөөнөтү**

3 жыл.

Таңгакчада көрсөтүлгөн жарактуулук мөөнөтү өткөндөн кийин препаратты колдонууга болбойт.

Жарактуулук мөөнөтү көрсөтүлгөн айдын акыркы күнүн билдирет.



*Дары препаратын канализацияга же таштанды урнасына ыргытууга болбойт. Колдонулбаган дары препаратын эмне кылуу керектигин фармацевттен сураш керек. Бул айлана-чөйрөнү коргоо үчүн маанилүү.*

#### **Чыгаруу формасы жана таңгакчасы**

«Oster» тибиндеги күңүрт айнектеги флакондо 30 мл ден, буралуучу полиэтилен капкагы менен тыгындалган, Ф18 тыгыздалган шакекчеси жана вертикалдуу I типтеги тамчылаткычы менен бирге орус тилиндеги жана мамлекеттик тилиндеги медицинада колдонуу боюнча нускамасы картон кутуга салынган.

#### **Сактоо шарты**

25°C дан жогору эмес аба табында сактоо керек.  
Балдар жетпеген жерде сактоо керек.

#### **Дарыканалардан берүү шарты**

Рецепти жок.

#### **Өндүрүүчү**

«Польфарма» фармацевтикалык заводу  
Серадзедеги Медана бөлүмү  
Владислав Локетка көч. 10, 98-200 Серадз, Польша

#### **Каттоо күбөлүгүнүн ээси**

«Химфарм» АК  
Рашидова көчөсү 81, 160019 Шымкент, Казакстан Республикасы  
98-200 Серадз, Польша

**Кыргыз Республикасынын аймагында дары каражаттын каттоодон кийинки коопсуздугуна көзөмөл жүргүзүүгө жооптуу уюмдун аталышы, дареги**

«Химфарм» АК Кыргыз Республикасындагы өкүлчүлүгү  
Кыргыз Республикасы, Бишкек ш., Орозбеков көч. 52-54, 3-кабат  
Телефон номери +996312621251  
Электрондук дареги: [pvh-kg@santo.kz](mailto:pvh-kg@santo.kz)