

БЕКИТЕМ

Кыргыз Республикасынын
Саламаттык сактоо министрлигинин
алдындагы Дары каражаттары жана
медициналык буюмдар

департаментинин директорунун
орун басары

Кысанов Т.А.

«24» марта 2025-ж.



ДАРЫ КАРАЖАТЫН МЕДИЦИНАДА КОЛДОНУУ БОЮНЧА НУСКАМА

БОБОТИК®

Дары препаратынын соодадагы аталышы
Боботик®

Эл аралык патенттөлбөген 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 өнчөй эмульсияны пайдаланып кылат.

Дары препаратынын курамы

1 мл препарат төмөнкүлөрдү камтыйт:

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

комөкчү заттар: натрий сахаринаты (E 954), метилпарагидроксибензоат (E 218), пропилпарагидроксибензоат (E 216), кармеллоза натрийи, лимон кислотасынын моногидраты, малина жыпар жыт бергичи, тазартылган суу.

1 мл препаратта болжолдуу 27 тамчы камтылган.

Фармадарылык тобу: Тамак-аш сицирүү жолуна зат алмашууга таасир тийгизген препараттар. Ичегилердин функционалдык бузулусун дарылоо үчүн препараттар. Ичегилердин функционалдык бузулусун дарылоо үчүн башка препараттар. Силикондор.

АТХ Коду: A03AX13

Фармакологиялык касиети

Фармакодинамикасы

Жел айдоочу каражат. Симетикон (активдешкен диметикон) – бул метилденген бир сзыктуу силоксандуу полимерлердин айкалышынан турат, кремний диоксид менен бир калыптагы триметилсилоксил тобу менен айкалышынан турат. Фазалардын бөлүнгөн чегинде үстүнку тартылууну төмөндөтүү менен газ көбүкчөлөрүнүн пайда болуусун кыйындатат жана жоголушун сицирген жерде жана ашказан-ичеги жолунун (АИЖ) былжырлуу жеринде жөнгө салат. Бул учурда бошонуп чыккан газдар ичегилердин дубалы аркылуу сицип 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 чөл кабыгынын нымдалышуусун жакшыртат, контрастуу чөл 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 сицирилишин азайтпайт, реакцияны жана ашказан суюктугунун көлөмүн өзгөртпөйт.

Колдонууга көрсөтмө

- АИЖ газдын күчөп пайда болуусу жана топтолуусу (курсак көндөйүнүн толуп калуу сезими, аэрофагия, метеоризм, операциядан кийинки мезгил, Ремгельд синдрому).
- Диспепсия.
- Курсак көндөйүнүн органдарынын жана кичи жамбаштын диагностикалык изилдөөлөрүнө даярдык (рентгенография, сонография, гастроскопия жана дуоденоскопия - Көбүктүн пайда болуусун алдын алуу).
- Эки жолку контрастык көрүнүштүү алуу үчүн суспензияга контрастык каражаттарды кошуу үчүн кошулма катары колдонуу.
- Жуучу каражаттар менен курч ууланууда көбүктүү очүрүп 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 пайды 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, симптоматикалық дарылоо үчүн колдонулат. Дарылоонун узаруу мөөнөтүн дарыгер өзү аныктайт.

Диагностикалык процедураарга 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 saat калганда дозаны кайталап кабыл алуу керек.

Дары препаратын 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 пайды 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 препаратын колдонуунун алдында, дарыгер же фармацевт менен көнешүү керек. Боботиктиң курамына шекер камтылбайт, кант диабети менен жабыркаган адамдар кабыл алса болот.

Боботик препаратын кабыл алууда газдалган суусундуктарды ичүүгө болбойт.

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

Препаратты колдонууда өткөрүп жиберүү

Препараттын өткөрүлүп жиберилиген дозасынын ордун толтуруу максатында эки эселенген дозаны колдонууга болбайт.

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 пландал жатса, препаратты колдонуунун алдында дарыгер же фармацевт менен көңешүүсү зарыл.

Азыркы учурда симетикон тератогенндик же эмбриотоксиндүү 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 бербайт.

Ашыкча доза

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

Башка дары препараттары менен өз ара таасири

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

Симетикон пероралдык антиоагулянттардын сицирилишинин 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 бербайт (диагностика *Helicobacter pylori*).

Левотироксин симетикон менен байланышат. Бир убакта Боботик препараты менен левотироксинди кабыл алууда, левотироксиндин сицирилиши 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 болбайт.

Жарактуулук мөөнөтү көрсөтүлгөн айдын акыркы күнүн билдирет.

Дары препаратын канализацияга же таштанды урнасына ыргытууга болбойт. Калдонулбаган дары препаратын эмне кылуу керектигин фармацевттен сураши керек. Бул айланычайрын коргоо учун маанилүү.

Чыгаруу формасы жана таңгакчасы

«Oster» тибиндеги күнүрт айнектеги флакондо 30 мл ден, буралуучу полиэтилен капкагы менен тыгындалган, Ф18 тыгыздалган шакекчеси жана вертикальдуу 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

Фармацевтикалык заводу «ПОЛЬФАРМА» АК

Пельплиньска көч., 19, 83-200 Старогард Гданьски, Польша

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

Кыргыз Республикасында «Химфарм» АК өкулчүлүгү

Кыргыз Республикасы, Бишкек ш., Орозбеков көч. 52-54, 3-кабат

Телефон номери +996312975635

Электрондук дареги: pvh-kg@santo.kz