

**ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА****1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА**

Энтерожермина®, капсулы 2 миллиарда спор.

**2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ**

В одной капсule содержится:

*активное вещество:* споры *Bacillus clausii* (штаммы SIN, O/C, T, N/R), полирезистентные к антибиотикам, - 2 миллиарда.

Полный список вспомогательных веществ см. в пункте 6.1.

**3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА**

Капсулы.

Твердые белые желатиновые капсулы, содержащие мелкий порошок от беловатого цвета до цвета слоновой кости.

**4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ****4.1. Показания к применению**

- Лечение и профилактика кишечного дисбактериоза и последующего эндогенного авитаминоза;
- восстановление кишечной микрофлоры, изменённой в ходе лечения антибиотиками или химиотерапевтическими средствами;
- острые и хронические желудочно-кишечные расстройства у младенцев и детей младшего возраста, связанные с интоксикацией или кишечным дисбактериозом и авитаминозом.

**4.2. Режим дозирования и способ применения**

*Взрослые:* 2-3 капсулы в день, если иное не прописано лечащим врачом.

*Дети:* 1-2 капсулы в день.

Рекомендуемые интервалы между приемами однократной дозы препарата (1 капсулы) составляют 3-4 часа.

Лечащий врач, используя другие дозировки препарата, может рекомендовать иную суточную дозу, в зависимости от состояния пациента.

**Способ применения**

Капсулу следует запить небольшим количеством воды или другого напитка.

В случае, когда детям сложно проглотить капсулу, следует использовать препарат в форме супензии.

**4.3. Противопоказания**

Гиперчувствительность к действующему веществу.

**4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении****Особые указания**

Имеются сообщения о бактериемии, септицемии или сепсиса у пациентов с ослабленным иммунитетом или госпитализированных в связи с серьезным заболеванием, а также недоношенных новорожденных, принимающих *Bacillus clausii*. Следует избегать применения препарата Энтерожермина® у данных групп пациентов (см. раздел 4.8).

#### *Меры предосторожности при применении*

В случае применения препарата Энтерожермина® во время курса антибиотикотерапии, рекомендуется принимать препарат между двумя последовательными приёмами дозы антибиотика.

#### **4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия**

Исследования по взаимодействию с другими лекарственными препаратами не проводились.

#### **4.6. Фертильность, беременность и лактация**

##### *Беременность*

Имеются ограниченные данные об использовании пробиотиков, включая препарат Энтерожермина®, у беременных женщин. Однако нельзя сделать никаких выводов относительно того, является ли препарат Энтерожермина® безопасным для использования во время беременности.

Препарат Энтерожермина® следует использовать во время беременности, только если потенциальная польза для матери превышает потенциальный риск, в том числе для плода.

##### *Лактация*

Имеются ограниченные доступные данные о влиянии приёма препарата Энтерожермина® на состав грудного молока или о воздействии на вскармливаемого грудью ребенка. Однако нельзя сделать никаких выводов относительно того, является ли препарат Энтерожермина® безопасным для использования во время грудного вскармливания. Препарат Энтерожермина® следует использовать во время грудного вскармливания, только если потенциальная польза для матери превышает потенциальный риск, в том числе и для ребенка, находящегося на грудном вскармливании.

##### *Фертильность*

Нет данных о влиянии препарата Энтерожермина® на фертильность человека.

#### **4.7. Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами**

Препарат Энтерожермина® не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами.

#### **4.8. Нежелательные реакции**

Нежелательные реакции представлены ниже по системно-органным классам MedDRA и частоте развития, на основании данных пострегистрационного применения препарата.

Частота развития нежелательных явлений определялась следующим образом: очень часто ( $\geq 10$ ), часто ( $\geq 1/100, < 1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1000, < 1/100$ ), редко ( $\geq 1/10000, < 1/1000$ ), очень редко ( $< 1/10000$ ), частота неизвестна (из-за недостаточности данных).

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

*Нарушения со стороны кожи и подкожной клетчатки*

Частота неизвестна: реакции гиперчувствительности (такие как сыпь, крапивница и ангионевротический отек).

#### *Инфекции и инвазии*

Частота неизвестна: бактериемия, септицемия или сепсис (у пациентов с ослабленным иммунитетом или госпитализированных в связи с серьезным заболеванием).

#### *Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях*

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации лекарственного препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза/риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях на лекарственный препарат через национальные системы сообщения о нежелательных реакциях.

#### **4.9. Передозировка**

О случаях передозировки не сообщалось.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

*Фармакотерапевтическая группа:* антидиарейные микроорганизмы.

*Код ATX:* A07FA.

Энтерожермина® – это лекарственный препарат, содержащий 4 штамма (SIN, O/C, T, N/R) спор *Bacillus clausii*, которые встречаются в кишечнике и не обладают патогенными свойствами.

Благодаря своей высокой устойчивости к химическим и физическим агентам, при пероральном приеме споры *Bacillus clausii* способны проходить через кислотный барьер желудочного сока и в неповрежденном виде попадать в кишечник, где они превращаются в метаболически активные вегетативные клетки.

Споры по своей природе способны переносить нагревание и кислотную среду желудка. В валидированной модели *in vitro* споры *Bacillus clausii* демонстрировали выживаемость в смоделированной желудочной среде (рН 1,4-1,5) до 120 минут (выживаемость 96 %). В модели, имитирующей кишечную среду (физиологический раствор желчи и панкреатина – рН 8), споры *Bacillus clausii* продемонстрировали статистически значимую способность к размножению по сравнению с исходным количеством (от 10<sup>9</sup> до 10<sup>12</sup> КОЕ – колониеобразующих единиц), начиная с 240 минут инкубации. В исследовании с участием 20 человек было замечено, что у людей споры *Bacillus clausii* сохраняются в кишечнике и могут быть обнаружены в кале до 12 дней после однократного перорального приема.

Применение Энтерожермины® способствует восстановлению микробной флоры кишечника, измененной при дисбактериозе (дисмикробиозе), возникающем в результате антибактериальной терапии, который может проявляться желудочно-кишечными симптомами, такими как диарея, боль в животе и вздутие живота. В двух открытых рандомизированных контролируемых клинических исследованиях Энтерожермина® продемонстрировала снижение продолжительности острой диареи у детей старше 6 месяцев. При приеме во время лечения антибиотиками и в последующие 7-10 дней Энтерожермина® продемонстрировала снижение частоты болей в животе и диареи,

8819 - 2018

связанных с лечением антибиотиками. Эффективность *Bacillus clausii* для восстановления микрофлоры кишечника объясняется основными механизмами, описанными ниже.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

### **6.1. Перечень вспомогательных веществ**

*Вспомогательные вещества:* целлюлоза микрокристаллическая (E460), магния стеарат (E470);

*состав капсулы:* желатин, титана диоксид (E171), вода очищенная.

### **6.2. Несовместимость**

Не применимо.

### **6.3. Срок годности**

3 года.

**СОГЛАСОВАНО**  
 МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
 РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
 Приказ Министерства здравоохранения  
 Республики Беларусь

### **6.4. Особые меры предосторожности при хранении**

Хранить при температуре не выше 30 °C.

### **6.5. Характер и содержание упаковки**

По 12 капсул в ПВХ/ПВДХ/Ал блистере. По 1 блистеру в картонной коробке вместе с листком-вкладышем.

### **6.6. Особые меры предосторожности при уничтожении использованного лекарственного препарата или отходов, полученных после применения лекарственного препарата или работы с ним**

Любые неиспользованные лекарственные средства или отходы следует уничтожить в установленном порядке.

### **6.7. Порядок розничной реализации лекарственного препарата**

Отпускается без рецепта врача.

## **7. ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ**

Опелла Хелскеа Италия С.Р.Л., Милан, Италия

Производитель:

Опелла Хелскеа Италия С.Р.Л.,

Виаль Европа, 11, 21040 Ориджио (ВА), Италия

### **7.1. ПРЕДСТАВИТЕЛЬ ДЕРЖАТЕЛЯ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ**

*Претензии потребителей и информацию о нежелательных явлениях для Грузии, Азербайджана, Армении, Кыргызстана, Монголии, Узбекистана, Беларуси, Туркменистана, Таджикистана следует направлять по адресу:*

ООО "МЕДИПАЛ", Российская Федерация 105082, Москва, ул. Фридриха Энгельса, д.75, стр.21, этаж 4, офис 403Б, Тел. +7 800 333 93 98; [www.medipal.ru](http://www.medipal.ru)

Представительства ООО "МЕДИПАЛ Экспорт" в Республике Беларусь: 220035, г. Минск, улица Репина 4-465, Тел: +37 517 377 18 08;

Представительство ООО "МЕДИПАЛ Экспорт" в Республике Узбекистан: 100015, г. Ташкент, ул. Ойбека, д. 24. Тел: +99 878 122 06 08.