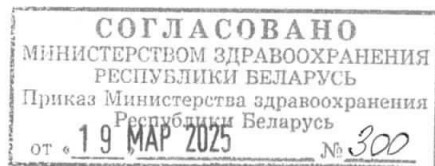


**ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ: информация для пациента
ХОЛОСАС-АВ
Сироп (95 мл, 215 мл)**



Торговое наименование
Холосас-АВ

Международное непатентованное название
Нет

Лекарственная форма, дозировка
Сироп

Фармакотерапевтическая группа
Желчегонное средство растительного происхождения.

Показания к применению
В комплексной терапии пациентов с хроническим некалькулезным холециститом и хроническим гепатитом.

Перечень сведений, необходимых до начала применения

Противопоказания

Не применяйте Холосас-АВ, сироп:
если у вас аллергия на Шиповник или любые другие компоненты препарата,
перечисленные в дополнительных сведениях листка-вкладыша;
если у вас врожденная непереносимость фруктозы, глюкозо-галактозная
мальабсорбция, сахаразно-изомальтазная недостаточность (препарат содержит сахар)

*Если вы беременны, или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете
беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим
врачом или работником аптеки.*

Особые указания и меры предосторожности при применении

Перед приемом препарата Холосас-АВ, сироп проконсультируйтесь с лечащим врачом
или работником аптеки.

Информация для пациентов с сахарным диабетом: препарат содержит сахар, разовая
доза (5 мл) соответствует 0,34 хлебных единиц (ХЕ).

Дети и подростки

Препарат противопоказан для применения детям до 12 лет.

Взаимодействия с другими лекарственными препаратами

Клинически значимого взаимодействия препарата с лекарственными препаратами
других групп не выявлено.

Специальные предупреждения

Применение в педиатрии

Детям старше 12 лет.

Во время беременности или лактации

Препарат противопоказан во время беременности и кормления грудью.

Особенности влияния препарата на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами

Препарат не влияет на способность управлять транспортом или заниматься другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Рекомендации по применению**Режим дозирования**

Внутрь, за 30 мин до еды. Взрослым и детям старше 12 лет – по 1 ч. ложке (5 мл)

Частота применения с указанием времени приема

2-3 раза в день

Длительность лечения

Курс лечения 3-4 недели.

Меры, которые необходимо принять в случае передозировки

О случаях передозировки препарата не сообщалось.

Указание на наличие риска симптомов отмены

Не установлено.

Рекомендации по обращению за консультацией к медицинскому работнику для разъяснения способа применения лекарственного препарата

При появлении сомнений относительно способа применения препарата посоветуйтесь с лечащим врачом.

Описание нежелательных реакций, которые проявляются при стандартном применении ЛП и меры, которые следует принять в этом случае**Частота не известна**

- аллергические реакции

Частота не известна

- изжога

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции, или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

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 лекарственного препарата через национальную систему сообщения о нежелательных реакциях и неэффективности лекарственных препаратов.

Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов. (РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», перейдя на сайт <https://www.rceth.by>).

Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Дополнительные сведения

Состав на 1 мл:

Активное вещество:

шиповника экстракт жидкий
(с содержанием суммы органических
кислот в пересчете на яблочную кислоту
не менее 2,5 %).....550 мг

Вспомогательное вещество:

сахароза.....820 мг

Описание внешнего вида, запаха, вкуса

Густая сиропообразная жидкость, темно-коричневого цвета, с характерным запахом.

Форма выпуска и упаковка

Сироп.

По 95 мл во флаконы темного стекла или по 215 мл в бутылки темного стекла,
укупоренные колпачками алюминиевыми.

На флаконы или бутылки наклеивают этикетки из самоклеящихся материалов.

Флакон или бутылку вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Срок хранения

Датой истечения срока годности лекарственного препарата является последний день
месяца.

Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения

Хранить при температуре от 8 до 15 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Сведения о производителе

АО «Алтайвитамины», Российская Федерация

Адрес: 659325, Россия, Алтайский край, г. Бийск, ул. Заводская, д. 69

Телефон: (3854) 326-948, 338-719

Факс (3854) 326-943

Эл. почта: office@altayvitamin.ru

Держатель регистрационного удостоверения

АО «Алтайвитамины», Российская Федерация

Адрес: 659325, Россия, Алтайский край, г. Бийск, ул. Заводская, д. 69

Телефон: (3854)

Факс (3854) 326-943

Эл. почта: office@altayvitamin.ru

**Контактные данные (телефон, факс, электронная почта) представителя на
территории Республики Беларусь, принимающего претензии (предложения) по**

НД РБ

9837 - 2023

качеству лекарственных препаратов от потребителей и ответственного за пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного препарата

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь