

1842 - 2016

**ИНСТРУКЦИЯ  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА**  
Дицилон® 250 мг таблетки

**НАЗВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА**

Дицилон®

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
от « 2 » 08.2018 № 769

**МЕЖДУНАРОДНОЕ НЕПАТЕНТОВАННОЕ НАЗВАНИЕ**  
ЭТАМЗИЛАТ/ETAMSYLATE

**ФОРМА ВЫПУСКА**

Таблетки.

**СОСТАВ***Действующее вещество:* этамзилат.

Каждая таблетка содержит 250 мг этамзилата.

*Вспомогательные вещества:* лимонная кислота безводная (Е 330), крахмал кукурузный, лактозы моногидрат, повидон, магния стеарат.**ОПИСАНИЕ**

Белые или почти белые, круглые, двояковыпуклые таблетки.

**ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ГРУППА**

Гемостатические средства. Витамин К и другие гемостатики. Код АТХ: B02BX01.

**ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА****Фармакодинамика**

Этамзилат является синтетическим кровоостанавливающим и ангиопротекторным средством, действующим на начальной стадии гемостаза (на стадии взаимодействия между эндотелием и тромбоцитами). Благодаря улучшению адгезии тромбоцитов и восстановлению капиллярного сопротивления, он уменьшает время кровотечения и объем кровопотери.

Этамзилат не обладает сосудосуживающим эффектом, не влияет на фибринолиз и плазменные факторы свертывания.

**Фармакокинетика****Всасывание**

При приеме внутрь этамзилат медленно и полностью всасывается из желудочно-кишечного тракта. Абсолютная биодоступность не установлена. После приема 500 мг внутрь максимальная концентрация в плазме крови, равная 15 мкг/мл, достигается примерно через 4 часа.

**Распределение**

Этамзилат хорошо распределяется в тканях. Связывание с белками плазмы — около 95 %. Проникает через плацентарный барьер. В крови матери и пуповинной крови наблюдаются сходные уровни препарата. Проникает ли этамзилат в грудное молоко, неизвестно.

**Метаболизм**

Этамзилат метаболизируется только в ограниченной степени.

**Выведение**

Период полувыведения из плазмы составляет в среднем 8 часов. Приблизительно 70-80% пероральной дозы выводится из организма без изменений с мочой в течение 24 часов. Изменяется ли фармакокинетика этамзилата у пациентов с нарушением функции почек и (или) печени, неизвестно.

18 42 - 2016

**Возраст**

Информация о фармакокинетике препарата у детей и пожилых пациентов отсутствует.

**ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ*****В хирургии***

Профилактика и лечение пре- и послеоперационного капиллярного кровотечения при всех сложных операциях или операциях на хорошо васкуляризованных тканях: в оториноларингологии, гинекологии, акушерстве, урологии, стоматологии, офтальмологии или пластической и восстановительной хирургии.

***В терапии***

Профилактика и лечение капиллярного кровотечения любого происхождения и локализации: гематурия, кровавая рвота, мелена, носовое кровотечение, кровотечение из десен.

***В гинекологии***

Метроррагия, первичная меноррагия или меноррагия, вызванная внутриматочным противозачаточным средством, при отсутствии органической патологии.

**ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

- Повышенная чувствительность к действующему или любому вспомогательному веществу препарата;
- острые порфирии;
- детский возраст до 6 лет (для данной формы выпуска).

**МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ**

Если препарат назначается для уменьшения обильных и (или) продолжительных менструальных кровотечений и при этом желаемого эффекта достичь не удается, необходимо исключить наличие другой патологии, способной вызвать такое состояние.

**Дети**

Препарат подходит для применения у детей в рекомендованных дозах.

**Пациенты с почечной недостаточностью**

Безопасность и эффективность лечения этамзилатом у пациентов с почечной недостаточностью не изучалась. Поскольку этамзилат полностью выводится почками, при почечной недостаточности может потребоваться снижение дозы.

**Результаты лабораторных анализов**

Принимаемый в терапевтических дозах этамзилат может повлиять на результаты ферментативного анализа определения креатинина в сторону снижения показателей. Чтобы исключить любое возможное влияние препарата на лабораторные показатели, до первого применения Дицинона выполняют исходные анализы (напр., крови), которые потребуются в ходе лечения.

Препарат содержит лактозу. Пациентам с такой редкой наследственной патологией, как непереносимость галактозы, дефицит лактазы или нарушение всасывания глюкозы-галактозы, не следует принимать данный препарат.

**БЕРЕМЕННОСТЬ И КОРМЛЕНИЕ ГРУДЬЮ**

Клинических данных об использовании препарата беременными женщинами недостаточно.

Эксперименты на животных не выявили какой-либо прямой или косвенной токсичности, влияющей на репродуктивную функцию. В качестве меры предосторожности предпочтительно избегать применения препарата во время беременности.

В связи с отсутствием данных о способности препарата проникать в грудное молоко, кормление грудью во время лечения не рекомендуется. Если же грудное вскармливание продолжается, то должен быть прекращен прием препарата.

## **ВЛИЯНИЕ НА СПОСОБНОСТЬ УПРАВЛЯТЬ ТРАНСПОРТНЫМИ СРЕДСТВАМИ И РАБОТАТЬ С МЕХАНИЗМАМИ**

Влияния не оказывает.

## **СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ**

Для приема внутрь.

**СОГЛАСОВАНО**

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

### ***Взрослые и подростки (старше 14 лет)***

**Перед операцией:** 1–2 таблетки Дицинон 250 мг (250–500 мг) за час до хирургического вмешательства.

**После операции:** 1–2 таблетки Дицинон 250 мг (250–500 мг) каждые 4–6 часов в течение всего времени, пока сохраняется риск кровотечения.

**В терапии:** обычно по 2 таблетки Дицинон 250 мг (500 мг) 2–3 раза в сутки (1000–1500 мг) во время еды, запивая небольшим количеством жидкости.

**В гинекологии при мено-метроррагии:** по 2 таблетки Дицинон 250 мг (500 мг) 3 раза в сутки (1500 мг) во время еды, запивая небольшим количеством жидкости. Лечение начинают за 5 дней до предполагаемого времени начала месячных кровотечений и продолжают в течение 10 дней.

### ***Дети (6–14 лет)***

Половина дозы для взрослых.

### ***Пациенты с печеночной или почечной недостаточностью***

У пациентов с печеночной или почечной недостаточностью клинические испытания не проводились. Поэтому необходимо соблюдать осторожность при назначении таким пациентам Дицинона таблеток 250 мг.

### ***Пациенты пожилого возраста***

Коррекция дозы не требуется.

### ***Пропуск приема лекарственного средства***

Если вы пропустили прием препарата, примите обычную дозу, как только вспомните об этом. Не принимайте пропущенную дозу в том случае, если подходит время следующего приема. Никогда не удваивайте дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

## **ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ**

В зависимости от частоты появления и системы органов побочные эффекты классифицируются в соответствии с Конвенцией MedDRA следующим образом: очень частые ( $\geq 1/10$ ), частые ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ), нечастые ( $\geq 1/1\ 000$ ,  $< 1/100$ ), редкие ( $\geq 1/10\ 000$ ,  $< 1/1\ 000$ ), очень редкие ( $< 1/10\ 000$ ), частота неизвестна (невозможно определить исходя из имеющихся данных).

### ***Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта***

Частые: тошнота, диарея, неприятные ощущения в области живота.

### ***Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей***

Частые: сыпь.

**Общие расстройства и нарушения в месте введения**

Частые: астения.

Очень редкие: лихорадка.

**Нарушения со стороны нервной системы**

Частые: головная боль.

**Нарушения со стороны сосудов**

Очень редкие: тромбоэмболия.

**Нарушения со стороны крови и лимфатической системы**

Очень редкие: агранулоцитоз, нейтропения, тромбоцитопения.

**Нарушения со стороны скелетно-мышечной и соединительной ткани**

Редкие: артрит (боль в суставах), боли в спине/пояснице.

**Нарушения со стороны иммунной системы**

Очень редкие: гиперчувствительность, анафилактический шок.

**Нарушения со стороны обмена веществ и питания**

Очень редкие: острые порфирии.



НД РБ

1842 - 2016

Эти побочные эффекты обычно обратимы после прекращения курса лечения.

В случае кожных реакций или повышения температуры необходимо прекратить лечение и проинформировать лечащего врача, поскольку это может являться признаком реакции гиперчувствительности.

При появлении перечисленных побочных реакций, а также реакций, не указанных в инструкции по применению, необходимо обратиться к врачу.

**ПЕРЕДОЗИРОВКА**

Случаи передозировки препарата не зафиксированы. Для лечения передозировки принимаются стандартные медицинские меры.

**ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ**

До настоящего времени лекарственных взаимодействий с другими препаратами не выявлено.

**УПАКОВКА**

По 10 таблеток в блистере из алюминия/ПВХ/ПВДХ. 10 блистеров вместе с инструкцией по применению в картонной пачке.

**УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ**

**Хранить в недоступном для детей месте.**

Хранить при температуре не выше 25 °C в защищенном от света и влаги месте.

**СРОК ГОДНОСТИ**

5 лет. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке и блистере.

Срок годности истекает в последний день указанного месяца.

**УСЛОВИЯ ОТПУСКА**

Отпускается только по рецепту врача.

**ИНФОРМАЦИЯ О ПРОИЗВОДИТЕЛЕ**

**Владелец регистрационного удостоверения:**

Лек д.д., Веровшкова 57, Любляна, Словения.

**СОГЛАСОВАНО**

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

**Производитель:**

Производит Лек д.д., Тримлини 2Д, Лендава, Словения

по лицензии ОМ Фарма СА, Женева, Швейцария.

Торговая марка Дицинон® принадлежит компании ОМ Фарма СА, Женева, Швейцария.

НД РБ

18 42 - 2016