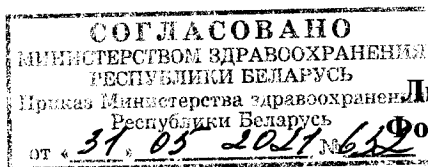


# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



## Листок-вкладыш – информация для пациента

Форжект, порошок для приготовления раствора

для приема внутрь 10 г в пакетах

Макрол

- Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к Вашему лечащему врачу.
- Препарат назначен лично Вам. Его не следует передавать другим людям, поскольку он может навредить им, даже при наличии у них схожих симптомов.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

## СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША

- Что из себя представляет препарат Форжект и для чего его применяют.
- О чём следует знать перед приемом препарата Форжект.
- Прием препарата Форжект.
- Возможные нежелательные реакции.
- Хранение препарата Форжект.
- Содержимое упаковки и прочие сведения.

### 1. Что из себя представляет препарат Форжект и для чего его применяют

Оsmотическое слабительное средство.

Код ATX: A06AD15

Препарат Форжект в виде порошка предназначен для приготовления раствора с целью приема при симптоматическом лечении запоров у взрослых и детей старше 8 лет. Прежде чем приступить к лечению, необходимо исключить органическую причину расстройства. Лечение запора у детей не должно быть длительным и не должно превышать 3 месяцев, терапию следует сочетать с соблюдением общегигиенических мер и диетотерапией до полного восстановления транзита. При сохранении симптоматики необходимо проконсультироваться с врачом с целью обследования для установления соответствующей причины нарушения моторной функции желудочно-кишечного тракта.

### 2. О чём следует знать перед приемом препарата Форжект

Не принимайте препарат Форжект

- если у Вас выраженное воспалительное заболевание кишечника (неспецифический язвенный колит, болезнь Крона и т.п.), токсический мегаколон в сочетании с симптоматическим стенозом;
- если у Вас перфорация кишечника или риск перфорации;
- если у Вас кишечная непроходимость или подозрение на кишечную непроходимость;
- если у Вас болевой абдоминальный синдром неустановленной этиологии;

- если у Вас гиперчувствительность к макроголу (полиэтиленгликолю) или к любому из вспомогательных компонентов.
- Если Ваш возраст не достиг 8 лет.

#### **Особые указания и меры предосторожности**

Не рекомендуется длительное применение Форжекта для лечения запоров без назначения врача. Медикаментозное лечение запоров является лишь дополнением к следующим общегигиеническим мерам и диетотерапии: употребление пищи, богатой растительной клетчаткой, и большого количества жидкости, физическая активность и восстановление регулярного рефлекса дефекации.

В случае, когда запор сопровождается болью в животе, повышением температуры или желудочным кровотечением, необходимо немедленно проконсультироваться у терапевта. Если подозревается желудочно-кишечная непроходимость или кровотечение, должно быть проведено соответствующее обследование для исключения этого диагноза или симптома. Если подобные симптомы (боль в животе, ректальное кровотечение) появилось при приеме препарата Форжект, следует немедленно связаться с врачом или обратиться за медицинской помощью.

После приема лекарств, содержащих макрогол (полиэтиленгликоль), наблюдались аллергические реакции, проявляющиеся в виде сыпи на коже и отека лица или горла (ангионевротический отек).

Форжект не содержит сахар, может назначаться больным сахарным диабетом, а также лицам, из рациона которых исключается галактоза.

В случае возникновения диареи, необходимо обратить особое внимание на пациентов, склонных к нарушениям водно-электролитного баланса (т.е. пожилых, пациентов с нарушением функции печени и почек или пациентов, принимающих диуретики), необходим контроль уровня электролитов в крови.

Сообщалось о случаях проникновения в дыхательные пути препарата при введении больших объемов полиэтиленгликоля и электролитов через назогастральный зонд (трубку, вводимую пациенту через носовой ход в пищевод). Особенно подвержены этому риску дети с неврологическими расстройствами и нарушением функции ротовой полости.

**При наличии у Вас одного из перечисленных выше заболеваний или состояний перед приемом препарата обязательно проконсультируйтесь с врачом**

#### **Другие препараты и препарат Форжект**

Перед назначением лекарственного препарата врач должен получить информацию о любых медицинских препаратах, принимаемых пациентом перорально.

#### **Прием Форжекта с едой и питьем и алкоголем.**

Прием Форжекта рекомендуется в утренние часы (1-2 пакета) вне зависимости от приема пищи. Количество жидкости не ограничивается.

Употребление алкоголя во время лечения не рекомендуется.

#### **Специальные предупреждения**

##### **Беременность, грудное вскармливание, фертильность.**

Если вы беременны, предполагаете беременность, собираетесь родить ребенка или кормите грудью, посоветуйтесь с врачом перед приемом этого препарата.

Так как системное воздействие на организм у макрогола крайне незначительно, побочных эффектов при его применении у беременных не ожидается.

Форжект может применяться во время беременности.

СЕТИ АСТАНА  
Министерство здравоохранения  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

Нет данных о выделении макрогола 4000 в грудное молоко. Форжект может применяться в период кормления грудью.

Учитывая незначительную абсорбцию макрогола 4000, препарат не оказывает влияния на способность к воспроизведству потомства.

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

Применение Форжекта не оказывает влияния на способность управлять автомобилем и потенциально опасными механизмами.

#### **3. Прием препарата Форжект**

##### **Дозировка**

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

Препарат Форжект можно применять только у пациентов старше 8 лет. Препарат предназначен для приема внутрь.

Суточную дозу препарата (1-2 пакета) рекомендуется принимать внутрь утром в один прием. Содержимое каждого пакета необходимо растворить в стакане воды непосредственно перед приемом. Суточная доза может изменяться в соответствии с клиническим эффектом, она может колебаться от одного пакета в сутки (особенно у детей) до 2 пакетов в сутки.

Продолжительность лечения определяют индивидуально. При временных запорах (в т.ч. связанных с оперативным вмешательством или путешествием) рекомендуют кратковременное применение препарата. Продолжительность лечения у детей не должна превышать 3 месяцев, учитывая недостаточное количество клинических данных о приеме препарата более длительный срок. Улучшение пассажира по кишечнику под действием проводимого лечения следует поддерживать общегигиеническими мерами и диетотерапией

##### **Если Вы приняли препарата Форжект больше, чем следовало.**

Передозировка может вызвать диарею, боль в животе и рвоту. Диарея, вызванная передозировкой лекарственного средства, проходит при временном прекращении лечения или при уменьшении дозировки.

Чрезмерная потеря жидкости при диарее или рвоте может потребовать коррекции электролитного баланса. Для этого необходимо обратиться к своему врачу с целью контроля состояния и получения рекомендаций по изменению терапии (прекращение лечения препаратом или уменьшение дозировки) и коррекции электролитного баланса.

#### **4. Возможные нежелательные реакции**

Подобно всем лекарственным препаратам Форжект может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

##### **У взрослых могут возникать**

*Нарушения со стороны пищеварительной системы:* часто – вздутие живота, боли в животе, диарея, тошнота, нечасто - рвота, неотложные позывы к дефекации, недержание кала;

*Нарушения со стороны обмена веществ и питания:* не определено – нарушения электролитного баланса (гипонатриемия, гипокалиемия) и/или дегидратация, особенно у пожилых пациентов.

*Нарушения со стороны иммунной системы:* не определено – реакции гиперчувствительности: крапивница, кожная сыпь, кожный зуд, эритема, отек Квинке, анафилактический шок.

##### **У детей могут возникать**

*Нарушения со стороны пищеварительной системы:* часто – вздутие живота, диарея\*, нечасто - рвота и тошнота.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
Часто – вздутие живота, диарея\*,  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Башкортостан

*Нарушения со стороны иммунной системы:* не определено – реакции гиперчувствительности: крапивница, кожная сыпь, кожный зуд, отек лица, отек Квинке, анафилактический шок.

\*Диарея может стать причиной болезненности перианальной зоны

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. 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»: <http://www.rceth.by>) или производителю Государственному предприятию «АКАДЕМФАРМ», на сайте которого <http://academpharm.by> представлена электронная форма обращения.

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

## **5. Хранение препарата Форжект**

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Не используйте препарат по истечении срока годности 2 года, указанного на картонной пачке и контурной ячейковой упаковке. Датой истечения срока годности является первый день указанного месяца. Не применяйте препарат, если Вы заметили повреждение пакета из алюминиевой фольги.

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

## **6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

Препарат Форжект в одном пакете содержит

*действующие вещества:* макрогол 4000 - 10000 мг;

*вспомогательные вещества:* сахарин натрий, ароматизатор «Вишня»

## **Форма выпуска и упаковка**

Белый или почти белый порошок с запахом вишни для приготовления раствора для приема внутрь.

По 10 г в пакете из материала комбинированного на основе алюминиевой фольги. 10 пакетов с листком-вкладышем помещают в пачку картонную.

## **Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

Государственное предприятие «АКАДЕМФАРМ»

220141, г. Минск, ул. академика В.Ф. Купревича, д. 5, корп. 3, Республика Беларусь,  
тел./факс 8(017) 268-63-64

[production@academpharm.by](mailto:production@academpharm.by)

<http://academpharm.by>

Листок-вкладыш пересмотрен

02/2021

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь