

УГОЛЬ АКТИВИРОВАННЫЙ

**1. Име на лекарственото средство : АКТИВЕН ВЪГЛЕН
CARBO ACTIVATUS**

2. Количествен и качествен състав :

■ Medicinal charcoal	0.250 g
■ Potato starch	0.047 g

3. Лекарствена форма : таблети

4. Клинични данни :

- 4.1. **Шоказания :** диспепсия, метеоризъм, интоксикация с алкалойди, соли на тежки метали и др. хранителни интоксикции
- 4.2. **Дозировка и начин на приложение :** перорално 1 до 1.5 часа преди или след хранене или употреба на лекарства; Преди употреба таблетите се разбъркват в чаша вода / 50 – 150 мл / и се пият като суспензия.
- 4.3. **Противопоказания :** не са установени абсолютни противопоказания.
- 4.4. **Специални противопоказания и специални предупреждения за употреба :** язви на стомашно-чревния тракт и стомашни кръвоизливи.
- 4.5. **Лекарствени и други взаимодействия :** във връзка с адсорбционните си свойства може да намали ефекта на употребяваните лекарствени средства.
- 4.6. **Бременност и кърмене :** не са установени противопоказания.
- 4.7. **Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини :** не оказва негативно влияние.
- 4.8. **Нежелани лекарствени реакции :** понякога се наблюдава запек или диария,avitaminоза, обедняване на организма откъм хормони, масти,белтъчини. Тези нежелани лекарствени реакции се коригират с подходяща диета.

5. Фармакологични данни :

- 5.1. Фармакодинамични свойства / фармакотерапевтична група, механизъм на действие, ако е известен, фармакодинамични ефекти /** : принадлежи към групата чревни адсорбенти ; механизъм на действие – обуславя се от способността за адсорбиране на екзо- и ендогенни токсии, радионуклеиди, алергени, имунни комплекси, микроорганизми течни и газообразни метаболитни продукти.
- 5.2. Фармако-кинетични свойства / абсорбция, разпределение, биотрансформация, елимизиране /** : неразтворимост в биологични течности, не се метаболизира, елиминира се от организма за 24 – 48 часа.

6. Фармацевтични данни :

- 6.1. Списък на помощните вещества и техните количества :**
Potato starch / картофено нищесте / - 0.047 g
- 6.2. Физико-химични несъвместимости :** при едновременна употреба с други лекарствени средства понижава техния терапевтичен ефект, поради адсорбиране на активните вещества. Затова се препоръчва да се приема 1-1.5 часа преди или след приемането на други лекарствени средства.
- 6.3. Срок на годност :** 2 години.
- 6.4. Специални условия на съхранение :** на сухо място.
- 6.5. Данни за опаковката :** хартиена опаковка с полиетиленово покритие по ТУ 13-0248643-833-91 или ТУ 13-7308001-477-85 или ТУ ОП 13-0279032-08-88 от двете страни. По 2 блистера с по 10 таблети се поставят в картонена кутия.
- 6.6. Препоръки при употреба :** Таблетите активен въглен се приемат 1-1.5 часа преди хранене или приемане на лекарствени средства. Таблетите се поставят в чаша вода /до 150 мл/ разбъркват се и се пият като суспензия. При остри и хронични отравяния се приемат през устата 10 и повече таблети на прием, при повишена киселинност и метеоризъм по 1-2-3 таблети 3-4 пъти дневно. Продължителността на приема зависи от състоянието на пациента и степента на интоксикацията.

- 7. Име и адрес на производителя : ЗАО “Медисорб”, Россия, 614113,
г. Пермь, ул.Гальперина, 6, тел./3422/54-71-28, 54-72-56, факс/3422/
55-10-31, 55-47-64.**
- 8. Страна, в която лекарственото средство е регистрирано : няма
данни**
- 9. Първа регистрация на лекарственото средство : СССР 1972 г.
Указ № 270, точка 3 на Министерство на здравеопазването на СССР.**