

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по медицинскому применению препарата**  
**МЕВЕРИН®**  
**(MEVERINE®)**

**Общая характеристика:**

**международное название:** meverine;

**основные физико-химические свойства:** твердые желатиновые капсулы белого цвета; содержимое капсул – гранулы (пеллеты) белого или почти белого, или белого с кремоватым оттенком цвета, сферической формы;

**состав:** 1 капсула содержит мебеверина гидрохлорида, пеллет, которые содержат субстанцию, в пересчете на мебеверин гидрохлорид 0,2 г (200 мг);

**вспомогательные вещества, входящие в состав пеллет:** сахароза, крахмал кукурузный, повидон, этилцеллюлоза, тальк, шеллак.

**Форма выпуска.** Капсулы.

**Фармакотерапевтическая группа.** Средства, применяемые при функциональных желудочно-кишечных расстройствах. Меверин®. Код АТС А03А А04.

**Фармакологические свойства. Фармакодинамика.** Меверин® – миотропный спазмолитик с избирательным действием на гладкие мышцы желудочно-кишечного тракта. Устраняет спазм, не влияя на нормальную перистальтику кишечника. Применяется для лечения больных с функциональными нарушениями пищеварительного тракта, сопровождающихся болью спастического характера, а также при вторичных спазмах вследствие органических заболеваний органов пищеварения. В терапевтических дозах препарат блокирует натриевые каналы мембран гладкомышечных клеток, предупреждает входение ионов натрия в клетку и спазм гладких мышц внутренних органов. В отличие от холинолитических средств, Меверин® не действует на М-холинорецепторы и не вызывает характерных для спазмолитических средств с М-холиноблокирующим действием побочных эффектов (ощущение сухости во рту, нарушение зрения, задержка мочеиспускания), что позволяет применять его для пациентов с гипертрофией предстательной железы или глаукомой. Применение Меверина® не сопровождается развитием рефлекторной гипотонии кишечника.

**Фармакокинетика.** При приеме внутрь подвергается пресистемному гидролизу и не определяется в плазме крови. Метаболизируется в печени до вератровой кислоты и мебеверинового спирта. Выводится преимущественно почками в виде соответствующих карбоксильной и диметилкарбоксильной кислот, в небольших количествах – с желчью.

Капсулы Меверина® имеют свойство продолжительного высвобождения. После многократного приема не наблюдается значительной кумуляции препарата.

**Показания к применению.** Симптоматическое лечение боли, устранение спазмов, кишечных расстройств и ощущения дискомфорта в кишечнике при синдроме “раздраженной толстой кишки”; лечение желудочно-кишечных спазмов вторичного генеза, вызванных заболеваниями печени, поджелудочной железы, кишечника и желчных протоков.

**Способ применения и дозы.** Взрослым назначают Меверин® по 1 капсуле 2 раза в сутки за 20 мин до еды (утром и вечером). Капсулу проглатывают, не разжевывая, и запивают водой. Длительность лечения определяется врачом индивидуально.

**Побочное действие.** В редких случаях возможны аллергические реакции – крапивница, отек Квинке, отек лица, кожные высыпания.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам препарата. Меверин® в капсулах не предназначен для лечения детей.

**Передозировка.** В некоторых случаях при передозировке возможно повышение возбудимости центральной нервной системы.

Специфический антидот не известен. Рекомендуется при передозировке промывание желудка и симптоматическое лечение.

**Особенности применения.** Поскольку препарат не вызывает обычные антихолинергические побочные эффекты, он может применяться пациентами с гипертрофией предстательной железы и глаукомой.

*Применение в период беременности или кормления грудью.* При назначении препарата в период беременности необходимо соотносить пользу для матери с потенциальным риском для плода.

При назначении в терапевтических дозах Меверин® не выделяется в грудное молоко.

**Взаимодействие с другими лекарственными средствами.** Не описаны.

**Условия и срок хранения.** Хранить в сухом, защищенном от света месте, при температуре от 15 °С до 25 °С.

Срок годности – 2 года.

*Хранить в недоступном для детей месте.*

**Условия отпуска.** По рецепту.

**Упаковка.** Капсулы по 0,2 г № 10 в блистере, 3 блистера в пачке.

**Производитель.** ОАО "Киевмедпрепарат".

**Адрес.** Украина, 01032, г. Киев, ул. Саксаганского, 139.

Тел. (044) 490 7522.

**Заместитель директора Государственного  
фармакологического центра  
МЗ Украины, д. мед. н., профессор**

**В. Г. Лизогуб**

**МЕБЕВЕРИН**  
*mebeverine*  
**Капсулы 0,2 г**

**ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ. ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА**

*Прочитайте внимательно этот листок-вкладыш перед тем, как начать применение препарата!*

*Храните этот листок-вкладыш. Вам может понадобиться перечитать его.*

*Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, пожалуйста, проконсультируйтесь с Вашим врачом.*

*Этот препарат предназначен лично Вам и не следует передавать его другим лицам. Это может навредить им, даже если симптомы их заболевания схожи с теми, которые наблюдаются у Вас.*

**Состав лекарственного средства:**

*действующее вещество:* 1 капсула содержит гранул мебеверина гидрохлорида, пеллет, которые содержат субстанцию, в пересчете на мебеверин гидрохлорид 0,2 г (200 мг);  
*вспомогательные вещества, входящие в состав пеллет:* сахароза, крахмал кукурузный, повидон, этилцеллюлоза, тальк, шеллак.

**Лекарственная форма.** Капсулы.

**Фармакотерапевтическая группа.** *Фармакологические свойства.* Мебеверин – миотропный спазмолитик с избирательным действием на гладкие мышцы пищеварительного тракта (преимущественно толстого кишечника). Устраняет спазм, не влияя на нормальную перистальтику кишечника. Применяется для лечения больных с функциональными нарушениями пищеварительного тракта, сопровождающихся болью спастического характера, а также при вторичных спазмах вследствие органических заболеваний органов пищеварения. В терапевтических дозах препарат блокирует натриевые каналы мембран гладкомышечных клеток, предупреждает вхождение ионов натрия в клетку и спазм гладких мышц внутренних органов. В отличие от холинолитических средств, Мебеверин не действует на М-холинорецепторы и не вызывает характерных для спазмолитических средств с М-холиноблокирующим действием побочных эффектов (ощущение сухости во рту, нарушение зрения, задержка мочеиспускания), что позволяет применять его для пациентов с гипертрофией предстательной железы или глаукомой. Применение Мебеверина не сопровождается развитием рефлекторной гипотонии кишечника.

При приеме внутрь подвергается пресистемному гидролизу и не определяется в плазме крови. Метаболизируется в печени до вератровой кислоты и мебеверинового спирта. Выводится преимущественно почками в виде соответствующих карбоксильной и диметилкарбоксильной кислот, в небольших количествах – с желчью.

Капсулы Мебеверина имеют свойство продолжительного высвобождения. После многократного приема не наблюдается значительной кумуляции препарата.

**Показания.** Симптоматическое лечение боли, устранение спазмов, кишечных расстройств и ощущения дискомфорта в кишечнике при синдроме “раздраженной толстой кишки”; лечение желудочно-кишечных спазмов вторичного генеза, вызванных заболеваниями печени, поджелудочной железы, кишечника и желчных протоков.

**Противопоказания.** Повышенная чувствительность к компонентам препарата. Мебеверин в капсулах не предназначен для лечения детей.

**Предостережения при применении.** *Перед началом лечения посоветуйтесь с врачом!*

**Взаимодействие с лекарственными средствами.** *Если Вы принимаете какие-либо лекарственные средства, обязательно проконсультируйтесь с врачом относительно возможности применения препарата.* Не описаны.

**Особые указания.** Поскольку у препарата отсутствуют обычные антихолинергические побочные эффекты, он может применяться пациентами с гипертрофией предстательной железы и глаукомой.

*Применение в период беременности или кормления грудью.* При назначении препарата в период беременности необходимо соотносить пользу для матери с потенциальным риском для плода.

При назначении в терапевтических дозах Мебеверин не выделяется в грудное молоко.

**Способ применения и дозы.** Взрослым назначают Мебеверин по 1 капсуле 2 раза в сутки за 20 мин до еды (утром и вечером). Капсулу проглатывают, не разжевывая, и запивают водой. Длительность лечения определяется врачом индивидуально.

*Передозировка.* В некоторых случаях при передозировке возможно повышение возбудимости центральной нервной системы.

Специфический антидот не известен. Рекомендуется при передозировке промывание желудка и симптоматическое лечение.

**Побочные эффекты.** В редких случаях возможны аллергические реакции – крапивница, отек Квинке, отек лица, кожные высыпания.

**Срок годности.** 2 года.

*Запрещается пользоваться лекарственным средством после окончания указанной на упаковке даты срока годности.*

Визуальные приметы непригодности препарата: нарушение целостности капсул.

**Условия хранения.** Хранить в сухом, защищенном от света месте, при температуре от 15 °С до 25 °С.

*Хранить в недоступном для детей месте.*

**Упаковка.** Капсулы по 0,2 г № 10 в блистере, 3 блистера в пачке.

**Правила отпуска.** По рецепту.

**Название и адрес производителя.** ОАО “Киевмедпрепарат”.

01032, Украина, г. Киев, ул. Саксаганского, 139.

Тел. (044) 490 7522.

**Заместитель директора Государственного**

**Фармакологического центра**

**МЗ Украины, д. мед. н., профессор**

**В. Г. Лизогуб**