

# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата для медицинского применения

### Ребагит

**Регистрационный номер:** ЛП-001831

**Торговое наименование:** Ребагит

**Международное непатентованное наименование:** [ребамипид](#)

**Лекарственная форма:** таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

#### **Состав**

Одна таблетка, покрытая пленочной оболочкой, содержит:

*действующее вещество:*

*ядро:*

ребамипид 100,00 мг

*вспомогательные вещества:* маннитол, кроскармеллоза натрия, крахмал  
прежелатинизированный, натрия лаурилсульфат, лимонная кислота, тальк, магния стеарат

*пленочная оболочка:* опадрай белый 03В28796 (гипромеллоза 6 сР, титана диоксид,  
макрогол 400).

#### **Описание:**

Круглые, двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого или почти белого цвета.

**Фармакотерапевтическая группа:** гастропротекторное средство.

**Код АТХ:** А02ВВ.

#### **Фармакологическое действие**

Ребамипид повышает содержание простагландина Е2 (PGE2) в слизистой желудка и повышает содержание PGE2 и GI2 в содержимом желудочного сока. Оказывает цитопротекторное действие в отношении слизистой желудка при повреждающем воздействии этанола, кислот и щелочей, ацетилсалициловой кислоты. Способствует активации энзимов, ускоряющих биосинтез высокомолекулярных гликопротеинов, и повышает содержание слизи на поверхности стенки желудка. Способствует улучшению кровоснабжения слизистой желудка, активизирует ее барьерную функцию, активизирует

щелочную секрецию желудка, усиливает пролиферацию и обмен эпителиальных клеток желудка, очищает слизистую от гидроксильных радикалов и подавляет супероксиды, продуцируемые полиморфноядерными лейкоцитами и нейтрофилами в присутствии *Helicobacter pylori*, защищает слизистую желудка от поражения бактериями, оказывает гастропротекторное действие при воздействии на слизистую нестероидными противовоспалительными препаратами (НПВП).

### **Фармакокинетика**

Абсорбция при приеме внутрь - высокая. После приема в дозе 100 мг пик концентрации в плазме крови ( $C_{max}$ ) достигается приблизительно через 2 ч и составляет 340 нг/мл. Период полувыведения ( $T_{1/2}$ ) равен приблизительно 1,0 ч. Повторные приемы препарата не приводят к его кумуляции в организме. Приблизительно 10 % препарата выводится почками, преимущественно в неизменном виде. При приеме в дозе 600 мг удается выделить следы гидроксилированного метаболита.

В опытах *in vitro* показано, что от 98,4 % до 98,6 % препарата связывается белками плазмы.

### **Показания к применению**

Язвенная болезнь желудка. Хронический гастрит с повышенной кислотообразующей функцией желудка в стадии обострения, эрозивный гастрит. Предотвращение возникновения повреждений слизистой оболочки на фоне приема нестероидных противовоспалительных средств. Может использоваться в составе комбинированной терапии.

### **Противопоказания к применению**

Индивидуальная непереносимость ребамипида или других компонентов препарата.

Беременность.

Период лактации.

Дети в возрасте до 18 лет.

### **С осторожностью**

Рекомендуется соблюдать осторожность при первом назначении ребамипида пациентам с пожилого возраста в связи с возможностью возникновения повышенной чувствительности к препарату.

### **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Безопасность применения ребамипида в период беременности не доказана. Не применять во время беременности. Поскольку ребамипид проникает в грудное молоко, следует прекратить грудное вскармливание или решить вопрос об искусственном вскармливании

ребенка в случае необходимости назначения матери ребамипида в период кормления грудью.

#### **Способ применения и дозы**

Внутрь, по 1 таблетке 3 раза в сутки, запивая небольшим количеством жидкости. Курс лечения составляет 2–4 недели, в случае необходимости может быть продлен до 8 недель.

Препарат не обладает особенностями действия при первом приеме или при его отмене.

При пропуске приема одной дозы необходимо принять следующую дозу препарата в установленное время, не следует принимать удвоенную дозу препарата.

#### **Побочные реакции**

*Со стороны желудочно-кишечного тракта:* запор, метеоризм, диарея, тошнота, рвота, боль в области живота, нарушение вкусовых ощущений, изжога.

*Со стороны печени:* признаки дисфункции печени, повышение сывороточной глутаминовой аланинаминотрансферазы (АЛТ) и сывороточной глутаминовой аспаратаминотрансферазы (АСТ).

*Со стороны системы кроветворения:* лейкопения, гранулоцитопения.

*Аллергические реакции:* зуд, кожная сыпь, экзематозные высыпания.

*Другое:* нарушение менструального цикла.

#### **Передозировка**

Симптомы передозировки ребамипидом не описаны, до сегодняшнего дня сведений о случаях преднамеренной передозировки не поступало. Возможны тошнота, рвота, боль в животе, диарея или запор, головная боль.

*Меры по оказанию помощи:* специфический антидот неизвестен. В случае передозировки следует промыть желудок и проводить симптоматическую терапию.

#### **Взаимодействие с другими лекарственными препаратами**

При применении ребамипида в составе традиционных схем терапии пациентов с инфицированием *Helicobacter pylori*, эффективность эрадикационной терапии достоверно возрастает.

Реакции взаимодействия с другими лекарственными средствами не изучены.

#### **Влияние на способность управлять транспортными средствами и другими механизмами**

Действие препарата на скорость психомоторных реакций и/или способность управлять транспортными средствами или механизмами не изучено. В случае приема препарата следует осторожно относиться к вождению автомобиля и другим видам деятельности, требующих повышенной концентрации внимания.

**Форма выпуска**

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 100 мг.

По 10 таблеток в блистер из алюминиевой фольги. По 3 блистера вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

**Срок годности**

2 года.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

**Условия хранения**

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте!

**Отпуск из аптек**

По рецепту врача.

Специальных мер предосторожности при уничтожении неиспользованного лекарственного препарата или препарата с истекшим сроком годности не требуется.

**Производитель**

ПРО.МЕД.ЦС Прага а.о., Телчска 377/1, Михле, 140 00 Прага 4, Чешская Республика

**Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение**

ПРО.МЕД.ЦС Прага а.о., Телчска 377/1, Михле, 140 00 Прага 4, Чешская Республика