

## **Состав**

действующее вещество: гимекромон;

1 таблетка содержит гимекромон 200 мг;

другие составляющие: крахмал картофельный, желатин, натрия лаурилсульфат, магния стеарат.

## **Лекарственная форма**

Таблетки.

Основные физико-химические свойства: таблетки белого или белого с желтым цветом, круглые, плоские с обеих сторон, с гравировкой «Ch» с одной стороны.

## **Фармакотерапевтическая группа**

Средства для лечения заболеваний печени и желчевыводящих путей. Другие средства для лечения заболеваний желчевыводящих путей. Гимекромон. Код АТХ А05АХ02.

## **Фармакотерапевтическая группа**

Фармакодинамика.

Гимекромон является производным кумарина. Гимекромон оказывает спазмолитическое действие на гладкую мускулатуру желчных протоков и сфинктер Одди, увеличивает секрецию желчи и ускоряет ее выведение по желчным протокам. Это уменьшает застой желчи и связанные с ним нарушения, а также препятствует отложению холестерина и образованию камней в желчном пузыре.

Фармакокинетика.

После перорального применения гимекромон хорошо всасывается из пищеварительного тракта. Максимальная концентрация гимекромона в плазме крови достигается через 2-3 часа. Период полувыведения составляет около 1 часа. Гимекромон связывается с белками плазмы крови. Средний объем распределения составляет  $20,8 \pm 11,4$  л. Гимекромон выводится с мочой в виде метаболитов: глюкуронида - примерно 93% введенной дозы, сульфоната - 1,4% и неизмененного гимекромона - 0,3%.

Данные о проникновении гимекромона в грудное молоко и его проникновении через плаценту отсутствуют.

## **Показания**

Белодьи применять как вспомогательную терапию при симптоматическом лечении спазмов и дискинезии желчных протоков, диспептических расстройств.

Состояния после операций на желчном пузыре и желчевыводящих путях.

Понижение аппетита, тошнота, запоры (на фоне гипосекреции желчи).

## **Противопоказания**

Гиперчувствительность к гимекромону или любому другому компоненту лекарственного средства;

непроходимость желчевыводящих путей;

острая печеночная и/или почечная недостаточность;

язвенный колит и болезнь Крона.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Морфин ослабляет действие гимекромона. При одновременном применении гимекромона и метоклопрамида эффективность обоих лекарственных средств снижается.

## **Особенности по применению**

Следует прекратить прием лекарственного средства при возникновении каких-либо симптомов печеночной и/или почечной недостаточности.

Билоди содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия на таблетку, то есть практически свободен от натрия.

Применение в период беременности или кормления грудью.

### **Беременность**

Данные о безопасности применения гимекромона во время беременности отсутствуют, поэтому не следует применять Билоди во время беременности.

### **Период кормления грудью**

Неизвестно, проникает ли гимекромон в грудное молоко, поэтому нельзя исключить риск для детей, находящихся на грудном вскармливании. Следует

рассмотреть целесообразность прекращения грудного вскармливания, взвесив преимущества грудного вскармливания для ребенка и пользу лечения для матери.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.

Нет данных о влиянии гимекромона на способность управлять транспортными средствами или другими механизмами.

## **Способ применения и дозы**

Дозировка

Взрослые: от 200 до 400 мг (по 1-2 таблетки) за полчаса до еды 3 раза в сутки в течение двух недель.

Не рекомендуется делить таблетку.

Способ применения

Пероральный.

Дети.

Из-за отсутствия опыта применения лекарственного средства Билоди детям его не следует назначать пациентам младше 18 лет.

## **Передозировка**

Данные по передозировке гимекромона отсутствуют.

## **Побочные эффекты**

Белодьи обычно хорошо переносятся.

Побочные реакции классифицированы по частоте следующим образом: очень часто ( $\geq 1/10$ ); часто ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ); нечасто ( $\geq 1/1000$ ,  $< 1/100$ ); редко ( $\geq 1/10000$ ,  $< 1/1000$ ); очень редко ( $< 1/10000$ ); частота неизвестна (нельзя оценить по имеющимся данным).

Со стороны желудочно-кишечного тракта

Редко: диарея, ощущение переполненности желудка или давления в брюшной полости.

Со стороны иммунной системы

Редко: реакция гиперчувствительности.

Со стороны кожи и подкожной клетчатки

Редко: сыпь или другие кожные аллергические реакции.

Сообщения о подозреваемых побочных реакциях

Сообщение о побочных реакциях после регистрации лекарственного средства имеет важное значение. Это позволяет проводить мониторинг соотношения польза/риск при применении этого лекарственного средства. Медицинским и фармацевтическим работникам, а также пациентам или их законным представителям следует сообщать о всех случаях подозреваемых побочных реакций и отсутствии эффективности лекарственного средства в Государственный экспертный центр Минздрава Украины по ссылке: <https://aisf.dec.gov.ua/>.

### **Срок годности**

3 года.

### **Условия хранения**

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

### **Упаковка**

По 10 таблеток в блистере, по 5 блистеров в пачке.

### **Категория отпуска**

Без рецепта.

### **Производитель**

Адомед Фарма С.А. / Adamed Pharma S.A.

Местонахождение производителя и адрес места его деятельности.

ул. Маршалка Йозефа Пилсудского 5, 95-200 Пабянице, Польша / ul. Marszalka  
Jozefa Pilsudskiego 5, 95-200 Pabianice, Польша.