

## Листок-вкладыш – информация для пациента

Боботик, 66,66 мг/мл, капли для приема внутрь

Симетикон



Перед приемом препарата полностью прочтайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

1. Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача, работника аптеки или медицинской сестры.
2. Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
3. Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
4. Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
5. Если состояние не улучшается или оно ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

**Содержание листка-вкладыша:**

1. Что из себя представляет препарат Боботик, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Боботик.
3. Прием препарата Боботик.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Боботик.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. Что представляет собой препарат Боботик, и для чего его применяют.**

Действующим веществом препарата Боботик является симетикон, соединение, которое уменьшает поверхностное натяжение, облегчая выделение газов. Симетикон препятствует образованию крупных газово-слизистых конгломератов, вызывающих болезненное вздутие живота. Вздутие может возникать, в частности, в результате: заглатывания воздуха во время еды, употребления трудно перевариваемых блюд, принятия антацидов (особенно тех, которые содержат карбонаты). Симетикон после перорального приема не всасывается из желудочно-кишечного тракта и выводится из организма в неизменном виде с фекалиями.

**Показания к применению:**

- Для симптоматического лечения состояний, сопровождающихся чрезмерным скоплением газов в желудочно-кишечном тракте (ощущение переполнения в брюшной полости, длительное вздутие живота, послеоперационный метеоризм);
- В качестве вспомогательного средства при подготовке пациентов к диагностическим исследованиям органов брюшной полости, таким как рентгенологические и ультразвуковые исследования, а также к эндоскопическому исследованию желудка и двенадцатиперстной кишки.

**2. О чём следует знать перед приемом препарата Боботик.** 7237 - 2019

**Не принимайте препарат Боботик:**

- Если у Вас наблюдается повышенная чувствительность к симетикону или к какому-либо вспомогательному веществу (перечислены в разделе 6 Листка-вкладыша).
- Если у Вас диагностированы кишечная непроходимость или обструктивные заболевания ЖКТ.
- Боботик противопоказан детям в возрасте до 28 дней.

**Другие препараты и препарат Боботик**

*Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.*

Симетикон предположительно может нарушать всасывание пероральных антикоагулянтов (препараторов, разжижающих кровь).

Применение симетикона может давать ложноположительные результаты диагностических тестов с применением гвяжевой смолы, однако не влияет на результаты быстрого уреазного теста (диагностика *Helicobacter pylori*). Если Вам предстоит прохождение таких лабораторных тестов, сообщите работнику лаборатории, что применяли препарат Боботик.

Левотироксин может связываться с симетиконом. Если Вы или Ваш ребенок получаете лечение от заболеваний щитовидной железы, сообщите об этом Вашему лечащему врачу. При одновременном приеме препарата Боботик и левотироксина всасывание левотироксина может нарушаться.

**Препарат Боботик с пищей и напитками**

При применении препарата Боботик не следует употреблять газированные жидкости.

**Беременность и грудное вскармливание**

*Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или фармацевтом.*

Отсутствуют контролируемые исследования по применению у женщин во время беременности и грудного вскармливания.

Препарат можно использовать во время беременности только в тех случаях, когда, по мнению врача, польза для матери превышает потенциальный риск для плода.

Отсутствуют данные о применении в период грудного вскармливания.

**Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Препарат Боботик не оказывает влияния на способность к управлению транспортными средствами и обслуживанию механизмов.

**Препарат Боботик содержит метилпарагидроксибензоат и пропилпарагидроксибензоат.**

Есть литературные данные, что в редких случаях эти вещества могут вызывать аллергические реакции (возможно замедленного типа).



**3. Прием препарата Боботик.**

*Всегда принимайте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача, работника аптеки или медицинской сестры. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом, работником аптеки или медицинской сестрой.*

**Симптоматическое лечение состояний, сопровождающихся чрезмерным скоплением газов в желудочно-кишечном тракте:**

- Дети от 28 дней до 3 лет – 8 капель (20 мг симетикона) 4 раза в день
- Дети от 3 до 6 лет – 14 капель (35 мг симетикона) 4 раза в день
- Дети старше 6 лет и взрослые – 16 капель (40 мг симетикона) 4 раза в день

Препарат обычно применяется три раза в день после приема пищи и перед сном.

**Подготовка к диагностическим исследованиям:**

Рентгенографическое и ультразвуковое исследование желудочно-кишечного тракта

Накануне исследования:

Дети от 28 дней до 3 лет – 10 капель (25 мг симетикона) два раза в день

Дети от 3 до 6 лет – 16 капель (40 мг симетикона) два раза в день

Дети старше 6 лет и взрослые – 20 капель (50 мг симетикона) два раза в день

В день исследования утром, натощак, следует принять дозу препарата однократно.

**Способ применения**

Для внутреннего применения.

1 мл продукта содержит около 27 капель.

Перед употреблением следует взболтать до получения однородной эмульсии. Для точного дозирования препарата во время отсчитывания капель флакон следует держать вертикально.

Перед применением Боботик можно смешивать с небольшим количеством охлажденной кипяченой воды, детским питанием или негазированной жидкостью.

Продукт не содержит сахара, его могут использовать пациенты с сахарным диабетом.

Лечение следует продолжать до исчезновения симптомов.

Вскрытую упаковку следует использовать в течение 2 месяцев.

**Если Вы приняли препарата Боботик больше, чем следовало**

Не описаны случаи передозировки или отравления препаратом.

В случае приема большей дозы лекарственного препарата, чем рекомендуемая, следует обратиться к лечащему врачу или работнику аптеки.

**Если Вы забыли принять препарат Боботик**

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

*При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре.*

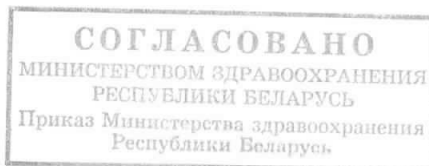
**4. Возможные нежелательные реакции**

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

Не отмечено побочных действий, связанных с применением препарата Боботик.

**Сообщение о нежелательных реакциях**

*Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом, работником аптеки или медицинской сестрой. 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 на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства-члена. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

**СОГЛАСОВАНО**

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

## 5. ХРАНЕНИЕ ПРЕПАРАТА БОБОТИК

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Хранить в оригинальной упаковке при температуре от 15°C до 25°C.

Срок годности 3 года.

Вскрытую упаковку следует использовать в течение 2 месяцев.

*Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на картонной пачке и флаконе. Датой истечения срока годности является последний день месяца. Не выливайте препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.*

## 6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ПРОЧИЕ СВЕДЕНИЯ

### Препарат Боботик содержит

Действующим веществом является симетикон (диметикон активированный двуокисью кремния) 66,66 мг/мл.

Вспомогательными веществами являются: натрия сахаринат (E 954), метилпарагидроксибензоат (E 218), пропилпарагидроксибензоат (E 216), кармеллоза натрия, лимонной кислоты моногидрат (E 330), ароматизатор малиновый, вода очищенная.

### Внешний вид препарата Боботик и содержимое упаковки

Густая, непрозрачная жидкость белого или почти белого цвета с фруктовым запахом. По 30 мл во флаконы из темного стекла с полиэтиленовой пробкой-капельницей и завинчивающейся полиэтиленовой крышкой.

Флакон, снабженный этикеткой и листком-вкладышем, помещен в индивидуальные картонные коробки.

### Условия отпуска

Отпускается без рецепта.

### **Держатель регистрационного удостоверения**

Фармацевтический завод «ПОЛЬФАРМА» АО

ул. Пельплиньска 19, 83-200 Старогард Гданьски, Польша

Номер телефона: +48 58 5631600

Номер факса: +48 58 5622353

Адрес электронной почты: phv@polpharma.com

### **Производитель**

Фармацевтический завод «ПОЛЬФАРМА» АО

Отдел Медана в Серадзе

ул. Владислава Локетка 10, 98-200 Серадз, Польша

НД РБ

Номер телефона: +48 58 5631600

Номер факса: +48 58 5622353

Адрес электронной почты: phv@polpharma.com

7237 - 2019

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь

ООО «Акрихин БиУай»

7-409, ул. Бехтерева, 220026 Минск

Номер телефона/факса: +375 17 368 59 98

Адрес электронной почты: sergei.levyj@akrikhin.by

Прочие источники информации

*Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертизы и испытаний в здравоохранении» <https://rceth.by/>.*

*Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте <https://rceth.by/>.*