

НВ ВВ  
2653Б-2023



## Листок-вкладыш – информация для потребителя

### ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД,

**40 мг, лиофилизат для приготовления раствора для внутривенного введения**

**Действующее вещество: эзомепразол (в виде эзомепразола натрия)**

**Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.**

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу.
- Препарат назначен именно вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с вашими.
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 данного листка-вкладыша.

### Содержание листка-вкладыша

- Что собой представляет препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД, и для чего его применяют.
- О чём следует знать перед применением препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД.
- Применение препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД.
- Возможные нежелательные реакции.
- Хранение препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД.
- Содержимое упаковки и прочие сведения.

### 1. Что собой представляет препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД, и для чего его применяют

Данный лекарственный препарат содержит эзомепразол, который относится к одной из групп лекарственных препаратов – ингибиторам протонного насоса.

ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД применяется для уменьшения количества кислоты, вырабатываемой в желудке.

ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД применяется для краткосрочного лечения некоторых состояний, при которых невозможно принимать эзомепразол в форме таблеток. ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД применяется для:

#### Взрослые:

- лечения гастроэзофагеальной рефлюксной болезни (состояние, когда кислота из желудка попадает в пищевод, вызывая боль, воспаление и изжогу);
- лечения язв желудка, вызванных нестероидными противовоспалительными препаратами (НПВП). ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД можно применять для профилактики появления язв, если вы принимаете НПВП;
- предотвращения повторных кровотечений после эндоскопического исследования желудка при кровоточащих язвах желудка или двенадцатиперстной кишки.

#### Дети и подростки от 1 года до 18 лет:

- лечение гастроэзофагеальной рефлюксной болезни (состояние, когда кислота из желудка попадает в пищевод, вызывая боль, воспаление и изжогу).

Если улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение, необходимо незамедлительно обратиться к врачу.

## 2. О чём следует знать перед применением препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД

### **Не принимайте ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД, если:**

- у вас аллергия (гиперчувствительность) на эзомепразол или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- у вас аллергия на другие ингибиторы протонного насоса (омепразол, пантопразол, лансопразол, рабепразол);
- вы принимаете лекарственные препараты, содержащие нелфинавир (препараты для лечения ВИЧ-инфекции).

Если что-либо из выше перечисленного относится к вам, сообщите лечащему врачу и прекратите применение препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД.

### **Особые указания и меры предосторожности**

Перед применением препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД проконсультируйтесь с лечащим врачом, если:

- у вас тяжелые проблемы с печенью;
- у вас тяжелые проблемы с почками;
- у вас когда-либо были кожные реакции после применения препаратов, схожих с ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД, подавляющих выработку кислоты в желудке;
- вы готовитесь к специфическим анализам крови (Хромогранин А).

ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД может скрывать симптомы других заболеваний. **Если до применения ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД или после начала его применения у вас наблюдаются следующие признаки, немедленно обратитесь к врачу:**

- беспричинная потеря веса и затруднения при глотании;
- боль в животе и несварение желудка;
- наблюдается рвота пищей или кровью;
- стул черного цвета (присутствие крови в стуле).

При приеме ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД может возникнуть воспаление в почках. Признаки и симптомы могут включать уменьшение объема мочи, кровь в моче и / или реакции гиперчувствительности, такие как лихорадка, сыпь и тугоподвижность суставов. Сообщите вашему лечащему врачу о появлении таких признаков.

Длительное применение ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД (более 1 года) может незначительно увеличивать риск возникновения переломов бедра, запястья и позвоночника. Сообщите вашему лечащему врачу, если у вас остеопороз или вы принимаете кортикоステроиды (увеличивается риск развития остеопороза).

### **Сыпь и кожные симптомы**

Если у вас появилась сыпь на коже, особенно на участках, подверженных воздействию солнечного света, как можно скорее сообщите об этом своему врачу, так как вам может потребоваться прекратить лечение препаратом ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД. Сообщите врачу о любых других нежелательных реакциях, таких как боль в суставах.

Возникали тяжелые кожные высыпания у пациентов, получавших лечение эзомепразолом (см. также раздел 4). Сыпь может включать язвы во рту, горле, носу, половых органах и конъюнктивит (покраснение и отек век). Эти тяжелые кожные высыпания часто появляются после гриппоподобных симптомов, таких как лихорадка, головная боль, ломота в теле. Сыпь может покрывать большие участки тела с образованием пузырей и шелушением кожи.

Если в какой-либо момент во время лечения (даже через несколько недель) у вас появится сыпь или любой из этих кожных симптомов, прекратите применение этого препарата и немедленно обратитесь к врачу.

### **Другие препараты и препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД**

Сообщите лечащему врачу, если вы принимаете, недавно принимали или собираетесь

принимать любые другие препараты. Это относится к любым растительным препаратам или препаратам, которые вы купили без назначения врача. Препарат ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД может оказывать влияние на эффективность действия других лекарственных препаратов, и некоторые препараты могут оказывать влияние на эффективность препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД.

Не применяйте ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД, если вы принимаете лекарственные препараты, содержащие нелфинавир (препараты для лечения ВИЧ-инфекции).

Сообщите лечащему врачу, если вы принимаете любой из лекарственных препаратов, перечисленных ниже:

- атазанавир (применяется для лечения ВИЧ-инфекции);
- клопидогрел (применяется для предотвращения возникновения тромбов);
- кетоконазол, итраконазол или вориконазол (применяются для лечения грибковых инфекций);
- эрлотиниб (применяется при лечении онкологических заболеваний);
- циталопрам, имипрамин или кломипрамин (применяются для лечения депрессии);
- диазepam (применяется для лечения тревоги, расслабления мышц или при эпилепсии);
- фенитоин (применяется при эпилепсии). Если вы применяете фенитоин, ваш лечащий врач должен обследовать вас до начала и по окончании применения ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД;
- лекарственные препараты, разжижающие кровь, такие как варфарин. Ваш лечащий врач должен обследовать вас до начала и по окончании применения ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД;
- циолостазол (применяется для лечения спазмов в ногах, возникающих при ходьбе из-за недостаточного кровоснабжения (перемежающаяся хромота));
- цизаприд (применяется при расстройствах желудка и изжоге);
- дигоксин (применяется для лечения проблем с сердцем);
- метотрексат (применяется в высоких дозах в химиотерапии при онкологических заболеваниях) – если вы получаете высокие дозы метотрексата, вы должны прекратить применение препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД;
- такролимус (применяется при трансплантации органов);
- рифамицин (применяется для лечения туберкулеза);
- препараты на основе зверобоя обыкновенного (*Hypericum perforatum*) (применяются при легкой форме депрессии).

#### **Беременность, грудное вскармливание и фертильность**

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что можете быть беременны, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом. Ваш врач примет решение о возможности применения лекарственного препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД во время беременности.

Неизвестно, выделяется ли эзомепразол с грудным молоком. Поэтому вы не должны кормить ребенка грудью во время применения препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД.

#### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

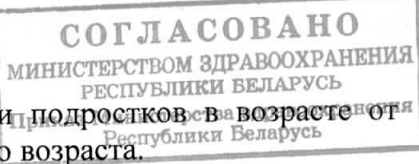
ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД оказывает слабое влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами. Однако во время лечения могут нечасто наблюдаться такие нежелательные реакции, как головокружение и помутнение зрения (см. раздел 4). В случае развития данных нежелательных реакций, вам не следует управлять транспортными средствами и работать с другими механизмами.

### **3. Применение препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД**

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений, посоветуйтесь с лечащим врачом.

2653Б-2023

ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД может применяться у детей и подростков в возрасте от 1 года до 18 лет и у взрослых, включая пациентов пожилого возраста.



**ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД следует принимать:**

Взрослые

- врач назначит необходимую вам дозу препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД;
- рекомендованная доза – 20 мг или 40 мг 1 раз в сутки;
- если у вас серьезные проблемы с печенью, то максимальная суточная доза при гастроэзофагеальной рефлюксной болезни составляет 20 мг;
- ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД вводят внутривенно путем инъекции или инфузии в вену. Процесс может длиться до 30 минут;
- рекомендуемая доза для предотвращения повторных кровотечений из язв желудка или двенадцатиперстной кишки – 80 мг в виде внутривенной инфузии в течение 30 минут. Затем в течение 3 дней вы будете получать непрерывную инфузию 8 мг/час. При тяжелых нарушениях функции печени доза будет снижена до 4 мг/час в виде непрерывной инфузии в течение 3 дней.

Дети и подростки

- врач назначит необходимую вам дозу препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД;
- для детей от 1 до 11 лет рекомендуемая доза – 10 или 20 мг 1 раз в сутки;
- для подростков от 12 до 18 лет рекомендуемая доза – 20 или 40 мг 1 раз в сутки;
- ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД вводят внутривенно путем инъекции или инфузии в вену. Процесс может длиться до 30 минут.

**Если вы получили большую, чем рекомендовано, дозу препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД**

Если вы считаете, что получаете слишком большую дозу препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД, немедленно обратитесь к врачу.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

#### 4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

**Если вы испытываете любую из следующих нежелательных реакций, прекратите применение препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД и немедленно обратитесь к врачу:**

- пожелтение кожи, потемнение цвета мочи и быстрая утомляемость могут быть симптомами проблем с печенью. Данные реакции развиваются редко и могут возникать не более чем у 1 человека из 1000;
- внезапная одышка, отек губ, языка, горла или тела, сыпь, обмороки или затруднения при глотании (тяжелая аллергическая реакция). Данные реакции развиваются редко и могут возникать не более чем у 1 человека из 1000;
- внезапная сильная сыпь или покраснение кожи с появлением волдырей или шелушением, которые могут развиться и через несколько недель лечения. Волдыри и кровоподтеки могут появляться на губах, глазах, во рту, в носу и на половых органах. Кожная сыпь может перерасти в тяжелое распространенное поражение кожи (отслойка эпидермиса и поверхностных слизистых оболочек) с опасными для жизни последствиями. Это может быть «мультиформная эритема», «синдром Стивенса-Джонсона», «токсический эпидермальный некролиз» или «лекарственная сыпь с эозинофилией и системными проявлениями». Данные реакции развиваются очень редко и могут возникать не более чем у 1 человека из 10000.

Другие нежелательные реакции:

**Часто** (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

- головная боль;

2653Б-2023

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

- расстройства желудка или кишечника: запор, метеоризм, диарея;
- тошнота, рвота;
- реакция в месте введения;
- доброкачественные полипы желудка.

**Нечасто** (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- отек ног и лодыжек;
- тревожный сон (бессонница);
- головокружение, чувство покалывания в конечностях, сонливость;
- ощущение вращения (вертиго);
- помутнение зрения;
- сухость во рту;
- изменения в анализах крови, которые показывают работу печени;
- кожная сыпь, зуд, крапивница;
- переломы бедра, запястья или позвоночника (особенно при длительном применении в высоких дозах).

**Редко** (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):

- снижение уровня лимфоцитов и тромбоцитов. Может проявляться слабостью, появлением кровоподтеков, учащением инфекционных заболеваний;
- низкий уровень натрия в крови. Это может вызвать слабость, тошноту (рвоту) и спазмы;
- чувство тревоги, растерянности и депрессия;
- изменение вкуса;
- внезапное свистящее дыхание и одышка (бронхоспазм);
- воспаление полости рта;
- «молочница» – грибковая инфекция, которая может влиять на кишечник;
- проблемы с печенью, включая желтуху, которая проявляется пожелтением кожи, потемнением мочи и быстрой утомляемостью;
- выпадение волос (облысение);
- кожная сыпь, которая появляется под воздействием солнечных лучей;
- боли в суставах (артралгия) и боли в мышцах (миалгия);
- в целом плохое самочувствие и низкий уровень энергии;
- повышенное потоотделение;
- тяжелые нарушения функции почек (тубулоинтерстициальный нефрит (с возможным прогрессированием до почечной недостаточности)).

**Очень редко** (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000):

- изменения в составе крови, включая агранулоцитоз (недостаток лимфоцитов);
- агрессия;
- галлюцинации;
- тяжелые проблемы с печенью, ведущие к печеночной недостаточности и воспалению мозга;
- внезапное возникновение серьезных высыпаний, появление волдырей и шелушения кожи. Это может сопровождаться высокой температурой и болями в суставах (мультиформная эритема, синдром Стивенса-Джонсона, токсический эпидермальный некролиз, острый генерализованный экзантематозный пустулез, лекарственная сыпь с эозинофилией и системными проявлениями);
- мышечная слабость;
- серьезные проблемы с почками;
- увеличение груди у мужчин.

**Частота неизвестна** (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- если вы получаете лечение препаратом ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД более 3 месяцев, возможно понижение уровня магния в крови. При **низком уровне магния может появляться усталость, непроизвольные сокращения мышц, дезориентация, судороги, головокружение, повышение частоты сердечных сокращений.** Если вы обнаружили у себя какие-либо из этих симптомов, немедленно сообщите врачу. Низкий уровень магния может также привести к снижению уровней кальция и натрия в крови. Врач может назначить, вам регулярные анализы крови для контроля уровня магния;
- воспаления кишечника, обычно сопровождающиеся диареей;
- сыпь, иногда сопровождающаяся болью в суставах.

ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД может в очень редких случаях влиять на лимфоциты, что может привести к иммунодефициту. Если у вас наблюдается инфекция с такими симптомами, как лихорадка с выраженным ухудшением общего состояния или жар с симптомами местной инфекции, такими как боль в шее, горле или во рту или трудности при мочеиспускании, необходимо немедленно проконсультироваться с врачом, чтобы исключить недостаток лимфоцитов (агранулоцитоз) по анализу крови. Важно при этом предоставить врачу сведения о вашем лечении в период инфекции.

#### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

#### **5. Хранение препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД**

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Хранить во внешней упаковке для защиты от света при температуре не выше 25 °C. Срок годности – 2 года.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от остатков препарата, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

#### **6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

Один флакон содержит *действующее вещество*: эзомепразол (в виде эзомепразола натрия) – 40 мг.

*Вспомогательные вещества*: динатрия эдетат и натрия гидроксида 1M раствор. Лекарственный препарат содержит < 1 ммоль натрия (< 23 мг) на 40 мг (является фактически свободным от натрия).

#### **Внешний вид препарата ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД и содержимое упаковки**

Пористая масса белого или почти белого цвета.

По 40 мг во флаконы стеклянные, укупоренные пробками резиновыми, обкатанные колпачками алюминиевыми, или алюминиевыми с пластиковой накладкой или алюмопластиковыми. На каждый флакон наклеивают этикетку самоклеящуюся.

По 1 флакону или по 10 флаконов вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

**Условия отпуска:** по рецепту.

#### **Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

РУП «Белмедпрепараты»,

Республика Беларусь, 220007, г. Минск,

ул. Фабрициуса, 30, тел./факс:(+375 17) 220 37 16,

e-mail: medic@belmedpreparaty.com



**СЛЕДУЮЩИЕ СВЕДЕНИЯ ПРЕДНАЗНАЧЕНЫ ИСКЛЮЧИТЕЛЬНО ДЛЯ  
МЕДИЦИНСКИХ РАБОТНИКОВ**

**ЭЗОМЕПРАЗОЛ-БЕЛМЕД**, лиофилизат, содержит 40 мг эзомепразола (в виде эзомепразола натрия).

*Вспомогательными веществами* являются динатрия эдетат и натрия гидроксида 1М растворов.

Лекарственный препарат содержит < 1 ммоль натрия (< 23 мг) на 40 мг (является фактически свободным от натрия).

Флакон предназначен для однократного использования. Остатки готового раствора лекарственного препарата следует утилизировать.

Информация касательно рекомендаций по назначению и условиям хранения изложена в разделах 3 и 5 данного листка-вкладыша соответственно.

**Приготовление и введение восстановленного раствора**

Восстановленный раствор должен быть прозрачным, от бесцветного до слегка желтого цвета. Восстановленный раствор должен быть визуально прозрачным и свободным от частиц. Только прозрачный раствор пригоден к использованию.

Химическая и физическая стабильность восстановленного раствора была продемонстрирована в течение 12 часов при 25°C. С микробиологической точки зрения препарат следует использовать немедленно.

**Приготовление раствора для инъекций, содержащего 40 мг эзомепразола**

Раствор для инъекций (8 мг/мл) получают путем добавления 5 мл 0,9% раствора натрия хлорида для внутривенного введения во флакон, содержащий 40 мг эзомепразола.

Восстановленный раствор следует вводить внутривенно в течение не менее 3-х минут.

**Приготовление раствора для инфузий, содержащего 40 мг эзомепразола**

Раствор для инфузий готовят путем растворения содержимого одного флакона (40 мг эзомепразола) в 100 мл 0,9% раствора натрия хлорида для внутривенного введения.

**Приготовление раствора для инфузий, содержащего 80 мг эзомепразола**

Раствор для инфузий готовят путем растворения содержимого двух флаконов, содержащих по 40 мг эзомепразола, в 100 мл 0,9% раствора натрия хлорида для внутривенного введения.

**Пожалуйста, за дополнительной информацией касательно режима дозирования и способа применения обратитесь к разделу 4.2 ОХЛП.**

Остатки лекарственного препарата следует утилизировать в установленном порядке.

**Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

РУП «Белмедпрепараты»,

Республика Беларусь, 220007, г. Минск,

ул. Фабрициуса, 30, тел./факс:(+375 17) 220 37 16,

e-mail: medic@belmedpreparaty.com



Листок-вкладыш пересмотрен: