

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**АЛОХОЛ**  
**(ALLOCHOL)**

**Склад:**

*діюча речовина:* 1 таблетка містить жовчі сухої (у перерахуванні на суху речовину та кількісний вміст холевої кислоти) – 80 мг, порошку часнику сушеного (*Allii sativi bulbi pulvis*) – 40 мг, листя кропиви подрібненого (*Urticae Folium*) – 5 мг, вугілля активованого – 25 мг;

*допоміжні речовини:* целюлоза мікрокристалічна, натрію кроскармелоза, кремнію діоксид колоїдний безводний, магнію стеарат; плівкове покриття: гіпромелоза, титану діоксид (E 171), поліетиленгліколь (макрогол, ПЕГ 400, ПЕГ 4000), полівініловий спирт, тальк, лецитин, хіноліновий жовтий (E 104), індигокармін (E 132).

**Лікарська форма.** Таблетки, вкриті плівковою оболонкою.

*Основні фізико-хімічні властивості:* таблетки, вкриті плівковою оболонкою, від жовтого до зеленувато-жовтого кольору, круглої форми з двоопуклою поверхнею. На поперечному розламі видно ядро, оточене шаром оболонки.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби, що застосовуються при біліарній патології.

**Код АТХ** A05A X.

**Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.*

Алохол покращує секреторну функцію печінкових клітин, спричиняючи помірний холеретичний ефект. Стимулює синтез жовчних кислот; підвищує осмотичний градієнт між жовчю і кров'ю, що зумовлює збільшення фільтрації у жовчні капіляри води та електролітів; прискорює потік жовчі жовчними шляхами, запобігаючи поширенню інфекції і зменшуючи інтенсивність запального процесу; знижує можливість випадання холестерину в осад із наступним утворенням каменів. Процес холатоутворення відбувається в основному за рахунок таурохолевої та дезоксихолевої кислот, які містяться у сухій жовчі. Збільшення виходу жовчі в просвіт кишечника сприяє рефлекторному підвищенню секреторної та рухової активності травного тракту, покращує емульгування харчових жирів та загалом процеси травлення. Складові часнику, які входять до складу препарату, пригнічують процеси бродіння в кишечнику, зменшуючи метеоризм.

*Фармакокінетика.*

Препарат добре всмоктується в кишечнику, потім частково реабсорбується; інша частина виводиться з фекаліями.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

У складі комплексного лікування:

- хронічного холециститу;
- дискінезії жовчного міхура;
- постхолецистектомічного синдрому;
- атонічного запору;
- неускладненого холестерозу жовчного міхура.

### **Протипоказання.**

- Підвищена чутливість до компонентів препарату;
- гострий гепатит;
- жовчнокам'яна хвороба;
- обтураційна жовтяниця;
- спазм сфінктера Одді;
- гострий панкреатит;
- виразкова хвороба шлунка та дванадцятипалої кишки в стадії загострення;
- гострий ентероколіт.

### **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Одночасне застосування Алохолу з:

- холеретиками синтетичного або рослинного походження – посилює жовчоутворення;
- проносними препаратами – призводить до ліквідації запорів;
- жиророзчинними вітаміними – сприяє кращому їх всмоктуванню;
- антисептиками або хіміотерапевтичними засобами – покращує терапевтичну ефективність останніх при інфекційних процесах у печінці або жовчних шляхах;
- препаратами, що містять алюмінію гідроксид, холестирамін, коlestипол – знижує абсорбцію та зменшує ефект Алохолу; одночасний прийом їх недоцільний.

### **Особливості застосування.**

З обережністю застосовувати при сечокам'яній хворобі.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Застосування препарату у період вагітності або годування груддю можливе тільки після консультації лікаря, який визначить співвідношення користь/ризик.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.*

Немає даних щодо негативного впливу препарату на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

### **Спосіб застосування та дози.**

Дорослим застосовувати по 1-2 таблетки 3-4 рази на добу після їди протягом 3-4 тижнів. Потім – по 1 таблетці 2-3 рази на добу після їди протягом 1-2 місяців.

При необхідності за призначенням лікаря курс лікування повторювати 2-3 рази з перервою в 3 місяці.

Зазвичай перші ознаки поліпшення стану (зменшення болю у правому підребер'ї, зникнення диспептичних явищ) з'являються на 5-8 добу після початку лікування.

*Діти.*

Препарат не застосовувати дітям.

### **Передозування.**

До теперішнього часу випадків передозування не зареєстровано. При тривалому застосуванні в дозах, що перевищують рекомендовані, можливі наступні симптоми: діарея, нудота, свербіж шкіри, підвищення рівня трансаміназ у крові.

*Лікування:* відміна препарату, симптоматична терапія, специфічного антидоту немає.

### **Побічні реакції.**

Прояви індивідуальної чутливості до компонентів препарату (алергічні реакції), діарея.

**Термін придатності.** 4 роки. Не застосовувати після закінчення терміну придатності, вказаного на упаковці.

**Умови зберігання.** В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 10 або 50 таблеток у блістері; по 10 таблеток у блістері, по 5 блістерів у пачці; по 180 таблеток у контейнері, по 1 контейнеру в пачці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** Публічне акціонерне товариство «Науково-виробничий центр «Борщагівський хіміко-фармацевтичний завод».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**  
Україна, 03134, м. Київ, вул. Миру, 17.