

ЗАТВЕРДЖЕНО
Наказ Міністерства охорони
здоров'я України

01.12.2016 № 1299

Реєстраційне посвідчення
№ UA/5775/01/01

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

МАГНІЮ СУЛЬФАТ
(MAGNESIUM SULFATE)

Склад:

діюча речовина: magnesium sulfate;

1 контейнер або саше містить магнію сульфату 25 г.

Лікарська форма. Порошок для розчину для орального застосування.

Основні фізико-хімічні властивості: кристалічний порошок білого кольору або блискучі безбарвні кристали.

Фармакотерапевтична група. Осмотичні проносні засоби. Код АТХ А06А D04.

Фармакологічні властивості.

Прийом внутрішньо призводить до проносного ефекту. Препарат має також жовчогінну та сечогінну дію.

Проносний ефект зумовлений зміною осмотичного тиску, затримкою всмоктування води з кишечника, розрідженням і збільшенням об'єму кишкового вмісту, подразненням ентерорецепторів, що сприяє полегшенню акту дефекації.

Клінічні характеристики.

Показання.

Запори. Як антидот при отруєнні солями барію.

Противоказання.

Підвищена індивідуальна чутливість, гострі запальні захворювання шлунково-кишкового тракту, кишкова непрохідність, жовчокам'яна хвороба, обструкція жовчовивідних шляхів, гострі пропасні стани, артеріальна гіпотензія, стани, пов'язані з дефіцитом кальцію та пригніченням дихального центру, тяжка форма ниркової недостатності.

Особливі заходи безпеки.

Препарат не рекомендується застосовувати систематично.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Знижує ефект пероральних антикоагулянтів, серцевих глікозидів, фенотіазинів. Зменшує абсорбцію ципрофлоксацину, тетрациклінів, послаблює дію стрептоміцину та тобраміцину.



Особливості застосування.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Препарат протипоказаний у період вагітності. У період грудного годування застосовувати під контролем лікаря у разі, якщо користь для матері переважає ризик для дитини.

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

Не впливає.

Спосіб застосування та дози.

Як проносний засіб магнію сульфат призначати внутрішньо (на ніч або натщесерце за 30 хвилин до їди) 1 раз на добу: дорослим – по 10-30 г у ½ склянки води, дітям віком від 12 років – по 10 г у ½ склянки води, дітям віком 6-12 років призначати від 5 до 10 г (тобто від половини до цілого об'єму розчину, приготованого з розрахунку 10 г на ½ склянки води).

При хронічному запорі застосовувати у клізмах: 10 г розчинити у 500 мл води та застосовувати у кількості, призначеній лікарем.

При отруєнні розчинними солями барію призначати дорослим внутрішньо 20-25 г порошку, розчиненого у 200 мл води.

Діти.

Застосовувати дітям віком від 6 років тільки за призначенням лікаря.

Передозування.

При передозуванні може спостерігатися діарея, блювання.

Лікування: внутрішньовенне введення розчину кальцію хлориду або кальцію глюконату – 5-10 мл 10 % розчину, проводити оксигенотерапію, вдихання карбогену, штучне дихання, перитонеальний діаліз або гемодіаліз. Терапія симптоматична.

Побічні реакції.

Переривання вагітності, загострення запальних процесів у шлунково-кишковому тракті, нудота, блювання, алергічні реакції. У разі тривалого застосування можливе порушення водно-сольового обміну, порушення живлення організму, атонія товстого кишечника.

Термін придатності.

5 років.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Зберігати у недоступному для дітей місці.

Несумісність.

Фармацевтична несумісність (утворюється осад) з препаратами кальцію, етанолом (у високих концентраціях), карбонатами, гідрокарбонатами і фосфатами лужних металів, солями миш'якової кислоти, барію, стронцію, кліндаміцину фосфатом, гідрокортизону натрію сукцинатом, поліміксину В сульфатом, прокаїну гідрохлоридом, саліцилатами та тартратами.

Упаковка.

По 25 г порошку у контейнері пластмасовому або саше.

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Виробник.

ТОВ «Исток-Плюс».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Україна, 69032, м. Запоріжжя, вул. Макаренка, 4.

Дата останнього перегляду.



Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами
реєстраційного досьє



*9100.FO.FO
07.07.2016*