

Листок-вкладыш – информация для пациента

Дибикор[®], 500 мг, таблетки

Действующее вещество: таурин

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

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

Содержание листка-вкладыша

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

1. Что из себя представляет препарат Дибикор[®], и для чего его применяют

Препарат Дибикор[®] содержит действующее вещество таурин, которое является естественным продуктом обмена серосодержащих аминокислот (цистеина, цистеина, метионина) и относится к средствам для лечения заболеваний желудочно-кишечного тракта и нарушений обмена веществ.

Показания к применению

Дибикор[®], таблетки, показан к применению у взрослых в возрасте от 18 лет для лечения:

- сахарного диабета 2 типа, в том числе и с умеренной гиперхолестеринемией;
- сахарного диабета 1 типа;
- сердечно-сосудистой недостаточности различной этиологии;
- интоксикации, вызванной сердечными гликозидами;
- в качестве гепатопротектора у пациентов, принимающих противогрибковые препараты.

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

Способ действия препарата Дибикор[®]

Таурин – условно незаменимая аминокислота, улучшающая метаболические процессы в сердце, печени, жировой и мышечной ткани, а также в других органах и тканях. При его

дефиците возникают нарушения, проявляющиеся как на клеточном, так и на органном уровне.

Таурин обладает рядом свойств, определяющих его влияние на работу различных органов и систем:

- антиоксидантное и противовоспалительное действие;
- участие в регуляции энергетического метаболизма;
- стабилизация клеточной мембраны и защита клетки от гибели;
- регуляция баланса кальция и жидкости в клетках;
- регуляция проведения сигналов в нервной и мышечной системах (таурин обладает свойствами тормозного нейромедиатора (вещество, передающее информацию от одной нервной клетки к другой) в центральной нервной системе);
- антистрессорное действие;
- регуляция высвобождения гамма-аминомасляной кислоты (тормозной нейромедиатор), адреналина, пролактина и других гормонов, а также регуляция ответов на них;
- снижение уровня глюкозы в крови (отмечается приблизительно через 2 недели после начала приема таурина) за счет повышения секреции инсулина и чувствительности к нему (таурин снижает только повышенный уровень глюкозы, не приводя к развитию гипогликемии);
- снижение повышенного уровня триглицеридов и холестерина в плазме крови;
- умеренное снижение повышенного артериального давления у пациентов с артериальной гипертензией (практически не влияет на пониженное давление);
- улучшение функционального состояния клеток печени и увеличение печеночного кровотока.

Таурин уменьшает выраженность нежелательных реакций, возникающих при передозировке сердечными гликозидами (например, дигоксин, дигитоксин) и блокаторами «медленных» кальциевых каналов (например, верапамил, нифедипин, амлодипин); снижает риск развития токсического действия на печень противогрибковых препаратов, парацетамола, макролидов, метотрексата, этанола и других чужеродных для организма веществ.

Препарат повышает работоспособность при тяжелых физических нагрузках.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Дибикор®

Не принимайте препарат Дибикор®, таблетки, если у Вас:

- аллергия на действующее вещество (таурин) или любое из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6 листка-вкладыша;
- детский возраст до 18 лет (отсутствуют систематизированные данные о применении).

Если у Вас одно из перечисленных состояний, перед приемом препарата обязательно проконсультируйтесь с врачом.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Дибикор® проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

На фоне приема препарата Дибикор® следует уменьшать дозу сердечных гликозидов иногда в 2 раза, в зависимости от чувствительности пациентов к сердечным гликозидам. Это же правило относится к блокаторам «медленных» кальциевых каналов.

В случае отсутствия уменьшения или при утяжелении симптомов заболевания обратитесь к врачу.

Не превышайте максимальные сроки и рекомендованные дозы препарата без согласования с врачом.

Дети и подростки

Не давайте препарат детям в возрасте от 0 до 18 лет, так как его безопасность и эффективность в этой возрастной группе не установлены.

Другие препараты и препарат Дибикор®

Сообщите врачу, если Вы принимаете, недавно принимали или планируете принимать какие-либо другие лекарственные препараты.

Дибикор® может применяться с другими лекарственными средствами; усиливает инотропный эффект (усиление сердечных сокращений) сердечных гликозидов.

Беременность и грудное вскармливание

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

Беременность

Не рекомендуется применение препарата Дибикор® во время беременности в связи с отсутствием опыта клинического применения у данной категории пациентов.

Грудное вскармливание

Не рекомендуется применение препарата Дибикор® в период грудного вскармливания в связи с отсутствием опыта клинического применения у данной категории пациентов.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат не оказывает влияния на выполнение потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора и т. д.).

3. Прием препарата Дибикор®

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

При сахарном диабете 2 типа, в том числе с умеренной гиперхолестеринемией: по 500 мг (1 таблетка) 2 раза в сутки в монотерапии или в сочетании с другими гипогликемическими средствами для приема внутрь, длительность курса – по рекомендации врача.

При сахарном диабете 1 типа: по 500 мг (1 таблетка) 2 раза в сутки в сочетании с инсулинотерапией в течение 3–6 месяцев.

При сердечно-сосудистой недостаточности: по 250–500 мг (½–1 таблетка) 2 раза в сутки, курс лечения – 30 дней. Доза может быть увеличена до 2–3 г (4–6 таблеток) в сутки.

При интоксикации сердечными гликозидами: не менее 750 мг (1,5 таблетки) в сутки.

В качестве гепатопротектора: по 500 мг (1 таблетка) 2 раза в сутки в течение всего курса приема противогрибковых препаратов.

Способ применения

Препарат принимается внутрь, за 20 минут до еды.

Если Вы приняли препарат Дибикор® больше, чем следовало

Данные о передозировке отсутствуют.

Если Вы забыли принять препарат Дибикор®

Если Вы забыли принять препарат в нужное время, следуйте своему обычному графику дозирования, приняв следующую дозу в назначенное время. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, Дибикор® может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

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

- аллергические реакции.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую через сайт www.pikfarma.ru или в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства-члена Евразийского экономического союза.

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Российская Федерация

Уполномоченный орган: Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

Адрес: 109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Телефон: +7 (800) 550-99-03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:

<https://www.roszdravnadzor.gov.ru>.

5. Хранение препарата Дибикор®

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его. Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожить) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Дибикор[®], таблетки, содержит

Действующим веществом препарата является таурин.

Каждая таблетка содержит 500 мг таурина.

Прочие ингредиенты (вспомогательные вещества): целлюлоза микрокристаллическая, крахмал картофельный, желатин, кремния диоксид коллоидный (аэросил), кальция стеарат.

Внешний вид препарата и содержимое упаковки

Таблетки белого или почти белого цвета, круглой формы, плоскоцилиндрические, с риской и фаской.

По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. 6 или 9 контурных ячейковых упаковок вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Держатель регистрационного удостоверения

ООО «ПИК-ФАРМА», Россия, 125047, г. Москва, пер. Оружейный, д. 25, стр. 1, помещ. I, этаж 1.

Тел.: +7 (495) 925-57-00

pikfarma@pikfarma.ru

Производитель

ООО «ПИК-ФАРМА ЛЕК», Россия, 308010, Белгородская обл., Белгородский район, пгт. Северный, ул. Березовая, д. 1/19.

АО «Татхимфармпрепараты», Россия, 420091, Республика Татарстан, г. Казань, ул. Беломорская, д. 260.

За любой информацией о препарате, а также в случае возникновения претензий следует обращаться к **представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения:**

ООО «ПИК-ФАРМА», Россия, 125047, г. Москва, пер. Оружейный, д. 25, стр. 1, помещ. I, этаж 1.

Тел.: + 7 (495) 925-57-00

pikfarma@pikfarma.ru

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Евразийского экономического союза: <https://eec.eaeunion.org/>