

9837 - 2023

## ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ: информация для пациента

## ХОЛОСАС-АВ

Сироп (95 мл, 215 мл)

## Торговое наименование

Холосас-АВ

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
от «14» 06.2023 № 889

## Международное непатентованное название

Нет

## Лекарственная форма, дозировка

Сироп

## Фармакотерапевтическая группа

Желчегонное средство растительного происхождения.

## Показания к применению

В комплексной терапии пациентов с хроническим некалькулезным холециститом и хроническим гепатитом.

## Перечень сведений, необходимых до начала применения

## Противопоказания

Не применяйте Холосас-АВ, сироп:

если у вас аллергия на Шиповник или любые другие компоненты препарата, перечисленные в дополнительных сведениях листка-вкладыша;

если у вас врожденная непереносимость фруктозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция, сахаразно-изомальтазная недостаточность (препарат содержит сахар)

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

## Особые указания и меры предосторожности при применении

Перед приемом препарата Холосас-АВ, сироп проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Информация для пациентов с сахарным диабетом: препарат содержит сахар, разовая доза (5 мл) соответствует 0,34 хлебных единиц (ХЕ).

## Дети и подростки

Препарат противопоказан для применения детям до 12 лет.

## Взаимодействия с другими лекарственными препаратами

Клинически значимого взаимодействия препарата с лекарственными препаратами других групп не выявлено.

## Специальные предупреждения

**Применение в педиатрии****Детям старше 12 лет.****Во время беременности или лактации**

Препарат противопоказан во время беременности и кормления грудью.

**Особенности влияния препарата на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами**

Препарат не влияет на способность управлять транспортом или заниматься другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

**Рекомендации по применению****Режим дозирования**

Внутрь, за 30 мин до еды. Взрослым и детям старше 12 лет – по 1 ч. ложке (5 мл)

**Частота применения с указанием времени приема**

2-3 раза в день

**Длительность лечения**

Курс лечения 3-4 недели.

**Меры, которые необходимо принять в случае передозировки**

О случаях передозировки препарата не сообщалось.

**Указание на наличие риска симптомов отмены**

Не установлено.

**Рекомендации по обращению за консультацией к медицинскому работнику для разъяснения способа применения лекарственного препарата**

При появлении сомнений относительно способа применения препарата посоветуйтесь с лечащим врачом.

**Описание нежелательных реакций, которые проявляются при стандартном применении ЛП и меры, которые следует принять в этом случае****Частота не известна**

- аллергические реакции

**Частота не известна**

- изжога

**Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции, или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации лекарственного препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза – риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата через национальную систему сообщения о нежелательных реакциях и неэффективности лекарственных препаратов.

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 (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов. (РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: <http://www.rceth.by>).

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

#### Дополнительные сведения

##### Состав на 1 мл:

###### Активное вещество:

шиповника экстракт жидкий  
(с содержанием суммы органических  
кислот в пересчете на яблочную кислоту  
не менее 2,5 %).....550 мг

###### Вспомогательное вещество:

сахароза.....820 мг

#### *Описание внешнего вида, запаха, вкуса*

Густая сиропообразная жидкость, темно-коричневого цвета, с характерным запахом.

#### Форма выпуска и упаковка

Сироп.

По 95 мл во флаконы темного стекла или по 215 мл в бутылки темного стекла,  
укупоренные колпачками алюминиевыми.

На флаконы или бутылки наклеивают этикетки из самоклеящихся материалов.

Флакон или бутылку вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

#### Срок хранения

3 года.

Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

#### *Условия хранения*

Хранить при температуре от 8 до 15 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

#### Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

#### Сведения о производителе

ЗАО «Алтайвитамины», Российская Федерация

Адрес: 659325, Россия, Алтайский край, г. Бийск, ул. Заводская, д. 69

Телефон: (3854) 338-719, 326-948

Факс (3854) 326-943

Эл. почта: [office@altayvitamin.ru](mailto:office@altayvitamin.ru)

#### Держатель регистрационного удостоверения

ЗАО «Алтайвитамины», Российская Федерация

Адрес: 659325, Россия, Алтайский край, г. Бийск, ул. Заводская, д. 69

Телефон: (3854) 338-719, 326-948

Факс (3854) 326-943

Эл. почта: [office@altayvitamin.ru](mailto:office@altayvitamin.ru)

Контактные данные (телефон, факс, электронная почта) представителя на территории Республики Беларусь, принимающего претензии (предложения) по

НД РБ

9837 - 2023

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

качеству лекарственных препаратов от потребителей и **ответственного за**  
пострегистрационное наблюдение за безопасностью лекарственного препарата