

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ: информация для пациента  
**ХОЛОСАС-АВ**  
Сироп (95 мл, 215 мл)



**Торговое наименование**  
Холосас-АВ

**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, сахарозно-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 сиропобразная 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 °С.

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