

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
01.02.2016 № 53  
Реєстраційне посвідчення  
№ УА/4695/01/01

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування лікарського засобу  
**ПЛАНТАГЛЮЦІД-ЗДОРОВ'Я**

**Склад:**

діюча речовина: 1 пакет містить плантаглюциду 1 г;  
допоміжна речовина: цукор-рафінад.

**Лікарська форма.** Гранули для орального розчину.

**Основні фізико-хімічні властивості:** гранули від світло-коричневого із сіруватим відтінком до темно-коричневого із сіруватим відтінком або темно-сірого кольору, зі слабким специфічним запахом, солодкі на смак.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби, що впливають на травну систему та метаболізм. Препарати для лікування кислотозалежних захворювань. Код АГХ А02Х.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

Засіб рослинного походження, являє собою препарат з листя подорожника великого, містить суміш полісахаридів.

Посилює секрецію шлункового соку, підвищує його кислотність. Чинить протизапальну, в'яжучу та антисептичну дії.

**Фармакокінетика.**

Не досліджувалася.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.** Гіпоаcidний гастрит (лікування профілактика рецидивів); розлади травлення, зумовлені зниженою кислотністю шлункового соку.

**Протипоказання.** Підвищена чутливість до компонентів препарату; гіпераacidний гастрит, виразкова хвороба шлунка та дванадцятинапої кишki, рефлюкс-езофагіт.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії.** Інформація щодо взаємодії препарату з іншими лікарськими засобами відсутня.

**Особливості застосування.** Якщо у пацієнта встановлена непереносимість деяких цукрів, слід проконсультуватися з лікарем, перш ніж приймати цей препарат. У зв'язку з наявністю цукру препарат може бути шкідливим для зубів.

Оскільки препарат містить цукор-рафінад, це слід враховувати хворим на цукровий діабет.

**Застосування у період вагітності або годування груддю.** Інформація щодо застосування препарату у період вагітності або годування груддю відсутня.

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

**Спосіб застосування та дози.** Застосовувати внутрішньо за 20-30 хвилин до їди, розводячи перед прийомом в  $\frac{1}{4}$  склянки теплої води.

*Дорослим і дітям віком від 12 років застосовувати по 1 пакету 2-3 рази на добу.*

*Дітям віком від 6 до 12 років – по ½ пакета 2-3 рази на добу.*

*Тривалість лікування у період загострення гастриту становить 3-4 тижні.*

*Для профілактики рецидивів препарат застосовувати у тих самих дозах 1-2 рази на добу протягом 1-2 місяців.*

*Курс та термін лікування визначає лікар індивідуально.*

**Діти.** Інформація щодо застосування препарату дітям віком до 6 років обмежена.

**Передозування.** При передозуванні можливе посилення побічних ефектів.

*Лікування:* відміна препарату, симптоматична терапія.

**Побічні реакції.** Зазвичай препарат добре переноситься. Іноді можливі печія, алергічні реакції (у т. ч. гіперемія, висипання, свербіж, набряк шкіри)

**Термін придатності.** 5 років.

**Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 2 г у пакетах спарених № 20 (2×10), № 25 (2×12 і 1 пакет № 1) у коробці; у пакетах спарених № 2.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** Товариство з обмеженою відповідальністю «Фармацевтична компанія «Здоров'я».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

Україна, 61013, Харківська обл., місто Харків, вулиця Шевченка, будинок 22.

**Дата останнього перегляду.**

Гексофталін  
16.09.95

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє та достовірно  
відомими даними щодо застосування  
лікарського засобу

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє та достовірно  
відомими даними щодо застосування  
лікарського засобу