

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**ІБЕРОГАСТ®**  
**(IBEROGAST)**

**Склад:**

діючі речовини: 100 мл крапель містять:

екстракт зі свіжої рослини іберійки гіркої ( <i>Iberis amara</i> ) (екстрагент етанол 50 % (об/об))	(1:1,5-2,5)	15 мл;
екстракти з висушених рослин (екстрагент етанол 30 % (об/об)):		
коренів дягелю ( <i>radix Angelicae</i> )	(1:2,5-3,5)	10 мл;
квітів ромашки ( <i>flores Chamomillae</i> )	(1:2-4)	20 мл;
плодів кмину ( <i>fructus Carvi</i> )	(1:2,5-3,5)	10 мл;
плодів розторопші ( <i>fructus Silybi marianae</i> )	(1:2,5-3,5)	10 мл;
листя меліси ( <i>folium Melissae</i> )	(1:2,5-3,5)	10 мл;
листя м'яти перцевої ( <i>folium Menthae piperitae</i> )	(1:2,5-3,5)	5 мл;
трави чистотілу ( <i>herba Chelidonii</i> )	(1:2,5-3,5)	10 мл;
коренів солодки ( <i>radix Glycyrrhizae</i> )	(1:2,5-3,5)	10 мл;

допоміжна речовина: етанол 31 % (об/об);

в 1 мл – 20 крапель.

**Лікарська форма.** Краплі оральні.

**Основні фізико-хімічні властивості:** прозора або трохи мутна рідина темно-коричневого кольору.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби, що застосовують при функціональних шлунково-кишкових захворюваннях. Код АТХ А03.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

Препарат Іберогаст® містить екстракти 9 лікарських рослин, які зумовлюють його дію: регулювання і нормалізація моторики шлунково-кишкового тракту. Крім того, препарат має протизапальні, антиоксидантні, вітрогінні, антибактеріальні та цитопротекторні властивості.

**Фармакокінетика.**

Виходячи з токсикологічних досліджень із застосуванням препарату до 6 місяців, було доведено, що активні речовини, які містяться в Іберогаст® не накопичуються.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Для лікування функціональних захворювань шлунково-кишкового тракту, зумовлених порушеннями моторики шлунка та кишечника, а саме – функціональної диспепсії та синдрому подразненого кишечника, а також як допоміжний засіб для симптоматичного лікування гастриту. Симптомами, якими переважно проявляються ці захворювання, є болі у шлунку, відчуття переповнення, метеоризм, спазми шлунково-кишкового тракту, нудота і печія.

**Протипоказання.**

Підвищена індивідуальна чутливість до діючих компонентів препарату.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Взаємодія з іншими лікарськими засобами не спостерігалася.

**Особливості застосування.**

Під час зберігання можливе помутніння або випадання осаду, але це не впливає на ефективність препарату.

Цей лікарський засіб містить етанол 31 % (об/об), тобто до 240 мг на дозу. У зв'язку з цим препарат не слід приймати хворим на алкоголізм. Це слід брати до уваги вагітним жінкам та жінкам, які годують груддю, дітям та пацієнтам з груп підвищеного ризику, наприклад пацієнтам із захворюваннями печінки або з епілепсією.

Якщо симптоми не зникають, або очікуваний ефект від прийому препарату не настав протягом 7 днів, або симптоми погіршуються, або з'явилися нові симптоми, слід звернутися до лікаря.

Необхідно проконсультуватися з лікарем перед застосуванням препарату дітям віком до 6 років, якщо в них спостерігається біль у животі.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

У період вагітності або годування груддю приймати препарат можна лише після консультації з лікарем.

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

У рекомендованих дозах зазвичай препарат не впливає на здатність керувати автомобілем і працювати з механізмами, але слід враховувати, що препарат містить етанол.

**Спосіб застосування та дози.**

Якщо не призначено інакше, Іберогаст® приймати 3 рази на добу перед їдою або під час їди з невеликою кількістю рідини (2-3 столові ложки, наприклад, води кімнатної температури) у таких дозах:

дорослим та дітям віком від 12 років – по 20 крапель;

дітям віком від 6 до 12 років – по 15 крапель;

дітям віком від 3 до 6 років – по 10 крапель.

Тривалість курсу лікування визначається індивідуально залежно від тяжкості та перебігу захворювання.

Перед застосуванням збовтувати!

**Діти.** Іберогаст® не слід застосовувати дітям віком до 3 років через недостатню кількість клінічних даних.

**Передозування.** На даний час випадки передозування невідомі.

**Побічні реакції.**

Дуже рідко можуть з'явитися алергічні реакції, наприклад шкірні висипання, свербіж (включаючи кропив'янку), задишка або ангіоневротичний набряк.

У разі виникнення будь-яких небажаних реакцій слід припинити застосування препарату і звернутися до лікаря.

**Термін придатності.**

Упаковка 20 мл – 18 міс.

Упаковка 50 мл та 100 мл – 2 роки.

Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці. Відкритий флакон можна використовувати протягом 8 тижнів.

**Умови зберігання.**

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

**Упаковка.** По 20 мл або 50 мл, або 100 мл у флаконі, вміщеному у картонну коробку.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.**

Штайгервальд Арцнайміттельверк ГмбХ/  
Steigerwald Arzneimittelwerk GmbH.

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

Хафельштрассе 5, 64295 м. Дармштадт, Німеччина/  
Havelstrasse 5, 64295 Darmstadt, Germany.