

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування препарату**  
**УЛЬТРАСОРБ®**  
**(ULTRASORB)**

**Склад лікарського засобу:**

*діючі речовини:* Ультрасорб® (вугілля активоване дисперговане і модифіковане волокнисте та модифікований природний палигорскіт у співвідношенні 2 : 3);  
1 пакет містить 0,5 г, 1,0 г або 2,0 г порошку.

**Лікарська форма.** Порошок.

Дрібнодисперсний порошок сірувато-чорного кольору без запаху.

**Назва і місцезнаходження виробника.**

ТОВ “Фарм-Холдінг”.

Україна, 03164, м. Київ, вул.Генерала Наумова, 13.

**Фармакотерапевтична група.** Ентеросорбент. Код АТС А07В С10\*\*.

Ультрасорб® – це комбінований адсорбуючий препарат (ентеросорбент), до складу якого входять активне модифіковане волокнисте вугілля та модифікований природний сорбент на основі глинистого мінералу палигорскіт у співвідношенні 2 : 3.

Вуглецевий компонент - дисперговане активоване волокнисте вугілля, яке містить модифікуючі елементи К, Mg, Zn. Він не лише очищує організм шляхом поглинання токсинів, але й нормалізує білковий, ліпідний та електролітний обміни. Також знижує концентрацію токсичних пероксидів ліпідів та вільних радикалів в організмі. Крім того, вуглецевий компонент в іонній формі може виводити з організму радіонукліди. Таким чином, вуглецевий компонент, очищуючи організм загалом, стимулює його біологічну активність, збільшує природну елімінацію радіонуклідів.

Глинистий компонент – модифікований фероціанідом міді природний глинистий сорбент палигорскіт селективно сорбує цезій, позитивно впливає на перетравлювання всіх поживних речовин.

Ультрасорб® не всмоктується при пероральному застосуванні.

**Показання для застосування.**

Гострі та хронічні інтоксикації організму, зумовлені ендогенними та екологічно залежними захворюваннями, профзахворюваннями у працюючих в екстремальних умовах, що супроводжуються ризиком отруєння радіонуклідами та важкими металами. Хронічний гепатит; комплексна терапія гемабластозів.

**Протипоказання.**

Загострення хвороб, пов'язаних із розладами травного тракту.

**Належні заходи безпеки при застосуванні.**

Інші лікарські засоби слід застосовувати за 1,5 - 2 години до прийому або через 1,5 - 2 години після прийому препарату Ультрасорб®.

**Особливі застереження.****Застосування у період вагітності або годування груддю.**

Препарат не всмоктується при пероральному прийомі, тому в разі необхідності може застосовуватися вагітними жінками та в період годування груддю.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з**

Інструкцію завантажено з сайту [www.dovgolit.com](http://www.dovgolit.com)

**іншими механізмами.**

Препарат Ультрасорб® не впливає на швидкість реакції при керуванні транспортними засобами та роботі зі складними механізмами.

**Діти.**

У зв'язку з тим що препарат не всмоктується при пероральному прийомі, застережень щодо застосування його для дітей немає.

**Спосіб застосування та дози.**

Ультрасорб® приймають внутрішньо за 1,5 – 2 години до або після їди чи прийому лікарських засобів у вигляді суспензії (0,5 – 1 г на ½ склянки води) 2 - 3 рази на день протягом 7 - 14 діб.

Як профілактичний засіб для працюючих в екстремальних умовах препарат призначається в разовій дозі 0,1 г на 1 кг маси тіла за 1-1,5 години до входження в зону дії екстремальних факторів (приймають у вигляді суспензії, розчиняючи необхідну дозу у ½ склянки води).

**Передозування.** Передозування препарату не призводить до гострого або хронічного отруєння, але може призвести до запору. У таких випадках необхідно призначати проносне.

**Побічні ефекти.**

При тривалому прийомі препарату може мати місце запор. З метою запобігання цьому явищу для пацієнтів, схильних до запору, рекомендується призначати проносні засоби.

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

Призначення препарату одночасно з іншими лікарськими засобами, які здатні адсорбуватись на препараті Ультрасорб®, не бажане. Така взаємодія призводить до втрати (частково або повністю) фармакологічних властивостей як ентеросорбенту, так і супутніх препаратів, а також до уповільнення фармакодинаміки та істотної зміни фармакокінетики зазначених препаратів.

**Термін придатності.**

5 років.

**Умови зберігання.** Зберігати в сухому місці, окремо від речовин, що виділяють гази та пари, при температурі від 15 °С до 25 °С.

**Упаковка.** По 0,5 г, 1 г та 2 г порошку у пакетах; по 10 пакетів у пачці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.