

Эмезол



Международное непатентованное название (Действующее вещество):

- Эзомепразол

Полезные ссылки:

[Цена в Яндексe](#) [Горздрав](#) [Столички](#)
[Госреестр](#)^{МНН} [Википедия](#)^{МНН}
[РЛС VIDAL](#) [Mail.Ru](#) [Drugs.com](#)^{англ}

Форма выпуска:

Форма выпуска, описание и состав

Таблетки кишечнорастворимые, покрытые пленочной оболочкой розового цвета, продолговатые, двояковыпуклые.

	1 таб.
эзомепразол	40 мг

Вспомогательные вещества: метакриловой кислоты и этилакрилата сополимер [1:1] 30%, дисперсия - 51.4 мг, тальк - 27.46 мг, триэтилцитрат - 16.46 мг, гипромеллоза - 13.7 мг, сахарная крупка - 12.28 мг, магния стеарат - 1.18 мг, гипролоза - 4.34 мг, глицерил моностеарат 40-55 - 2.64 мг, полисорбат 80 - 0.66 мг, целлюлоза микрокристаллическая - 365.18 мг, повидон К-29/32 - 30 мг, макрогол 6000 - 18 мг, кросповидон - 12 мг, натрия стеарилфумарат - 1.2 мг.

пленочная оболочка: Опадрай Розовый 03В34285 (гипромеллоза - 11.25 мг, титана диоксид - 5.171 мг, макрогол 400 - 1.125 мг, краситель железа оксид красный - 0.45 мг, краситель железа оксид желтый - 0.004 мг) - 3 % (2-4 %).

- 7 шт. - блистеры Ал/Ал (1) - пачки картонные.
- 7 шт. - блистеры Ал/Ал (2) - пачки картонные.
- 7 шт. - блистеры Ал/Ал (4) - пачки картонные.
- 7 шт. - блистеры Ал/Ал (8) - пачки картонные.
- 10 шт. - блистеры Ал/Ал (1) - пачки картонные.
- 10 шт. - блистеры Ал/Ал (3) - пачки картонные.
- 10 шт. - блистеры Ал/Ал (6) - пачки картонные.
- 10 шт. - блистеры Ал/Ал (9) - пачки картонные.
- 10 шт. - блистеры Ал/Ал (10) - пачки картонные.

Фармакологические свойства:

Фармакодинамика

Ингибитор Н⁺-К⁺-АТФ-азы, правовращающий изомер омепразола. Снижает секрецию соляной кислоты в желудке путем специфического ингибирования протонного насоса в париетальных клетках. Являясь слабым основанием и переходя в активную форму в кислой среде секреторных канальцев париетальных клеток слизистой оболочки желудка, активируется и ингибирует протонный насос - фермент Н⁺-К⁺-АТФ-азу. Ингибирует как базальную, так и стимулированную секрецию хлороводородной (соляной) кислоты. Действие наступает через 1 ч после перорального приема 20 мг или 40 мг. При ежедневном применении в течение 5 дней в дозе 20 мг 1 раз/сут, средняя максимальная

концентрация хлороводородной кислоты после стимуляции пентагастрином снижается на 90%.

Фармакокинетика

Неустойчив в кислой среде. In vivo лишь незначительная часть эзомепразола превращается в R-изомер. После приема внутрь быстро абсорбируется из ЖКТ. C_{max} в плазме крови достигается через 1-2 ч. Абсолютная биодоступность при повторном приеме в дозе 20 мг 1 раз/сут - 89%. V_d - 0.22 л/кг. Связывание с белками плазмы - 97%. Полностью метаболизируется при участии изоферментов системы цитохрома P450. Основная часть метаболизируется при участии CYP2C19 с образованием гидрокси- и деметилированных метаболитов эзомепразола. Метаболизм оставшейся части осуществляется другим изоферментом CYP3A4; при этом образуется сульфопроизводное эзомепразола, являющееся основным метаболитом, определяемым в плазме. Все метаболиты фармакологически неактивны. У пациентов с активным изоферментом CYP2C19 (пациенты с активным метаболизмом) системный клиренс - 17 л/ч после однократного приема и 9 л/ч - после многократного приема. $T_{1/2}$ - 1.3 ч при систематическом приеме в режиме дозирования 1 раз/сут. AUC возрастает на фоне многократного приема (нелинейная зависимость дозы и AUC при систематическом приеме, что является следствием снижения метаболизма при "первом прохождении" через печень, а также снижения системного клиренса, вызванного ингибированием фермента CYP2C19 эзомепразолом и/или его сульфосодержащим метаболитом). Не кумулирует. Выводится до 80% дозы в виде метаболитов почками (менее 1% - в неизменном виде), остальное количество - с желчью.

У пациентов с неактивным метаболизмом (1-2%) метаболизм эзомепразола в основном осуществляется при участии изофермента CYP3A4. При систематическом приеме в дозе 40 мг 1 раз/сут, средняя AUC на 100% превышает значение этого параметра у пациентов с активным метаболизмом. Средние значения C_{max} в плазме у пациентов с неактивным метаболизмом повышены приблизительно на 60%.

При тяжелой печеночной недостаточности скорость метаболизма снижена, что сопровождается увеличением AUC в 2 раза.

Показания к применению:

Гастроэзофагеальная рефлюксная болезнь: эрозивный рефлюкс-эзофагит (лечение), профилактика рецидивов у пациентов с излеченным эзофагитом, симптоматическое лечение ГЭРБ.

В составе комбинированной терапии: эрадикация *Helicobacter pylori*, язвенная болезнь двенадцатиперстной кишки, ассоциированная с *Helicobacter pylori*, профилактика рецидива пептических язв у пациентов с язвенной болезнью, ассоциированной с *Helicobacter pylori*.

Относится к болезням:

- [Рефлюкс-эзофагит](#)
- [Эзофагит](#)
- [Язвенная болезнь](#)
- [Язвенная болезнь двенадцатиперстной кишки](#)

Противопоказания:

Период лактации, повышенная чувствительность к эзомепразолу.

Способ применения и дозы:

Принимают внутрь. Доза составляет 20-40 мг 1 раз/сут. Длительность приема зависит от показаний, схемы лечения, эффективности.

При тяжелой печеночной недостаточности максимальная доза - 20 мг/сут.

Побочное действие:

Часто: головная боль, боли в животе, диарея, метеоризм, тошнота, рвота, запор.

Редко: дерматит, зуд, крапивница, головокружение, сухость во рту.

Применение при беременности и кормлении грудью:

Эмезол

Фармакологическая база данных (<http://drugs.thead.ru>)

Данные о безопасности применения эзомепразола при беременности отсутствуют. Применение возможно в случаях, когда ожидаемая польза терапии для матери превышает возможный риск для плода.

В *экспериментальных исследованиях* на животных не выявлено какого-либо прямого или косвенного отрицательного воздействия на развитие эмбриона или плода. Введение рацемического вещества также не оказывало какого-либо отрицательного воздействия на животных при беременности, в период родов, а также в период постнатального развития.

Противопоказан в период лактации.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

Полагают, что при одновременном применении возможно повышение концентраций в плазме крови и усиление эффектов имипрамина, кломипрамина, циталопрама.

Полагают, что при одновременном применении возможно уменьшение концентраций в плазме крови и клинической эффективности итраконазола и кетоконазола.

При одновременном применении с кларитромицином описан случай значительного увеличения AUC эзомепразола вследствие угнетения его метаболизма под влиянием кларитромицина.

При одновременном применении возможно повышение концентраций в плазме крови диазепама и фенитоина, что, видимо, не имеет клинического значения.

Особые указания и меры предосторожности:

Диагнозы

- Болезнь Крона
- Боли в животе
- Гастрит
- Диарея

Источник: <http://drugs.thead.ru/Emezol>