

## Оцид



### Полезные ссылки:

[Цена в Яндексe](#) [Горздрав](#) [Столички](#)

[Госреестр](#) [Википедия](#)

[РЛС VIDAL](#) [Mail.Ru](#) [Drugs.com](#)<sup>англ</sup>

### Форма выпуска:

**Капсулы** твердые желатиновые, размер №2, с корпусом бежевого цвета и крышечкой светло-коричневого цвета; содержимое капсул — пелеты от почти белого до белого с коричневатым оттенком цвета.

	<b>1 капс.</b>
омепразол	20 мг

10 шт. - упаковки безъячейковые контурные (1) - пачки картонные.

10 шт. - упаковки безъячейковые контурные (2) - пачки картонные.

10 шт. - упаковки безъячейковые контурные (3) - пачки картонные.

10 шт. - упаковки безъячейковые контурные (10) - пачки картонные.

### Фармакологические свойства:

#### Фармакодинамика

Ингибитор  $H^+-K^+-ATP$ -азы. Препарат подавляет секрецию соляной кислоты в желудке. Механизм действия заключается в том, что в кислой среде канальцев париетальных клеток омепразол превращается в активный метаболит сульфенамид, который ингибирует мембранную  $H^+-K^+-ATP$ -азу, соединяясь с ней за счет дисульфидного мостика. Этим объясняется высокая избирательность действия омепразола именно на париетальные клетки, где имеется среда для образования сульфенамида. Биотрансформация омепразола в сульфенамид происходит быстро (через 2-4 мин). Сульфенамид является катионом и не подвергается абсорбции.

Препарат подавляет базальную и вызванную любым раздражителем секрецию соляной кислоты. Снижает общий объем желудочной секреции и угнетает выделение пепсина. У омепразола обнаружена гастропротекторная активность, механизм которой не ясен. Не влияет на продукцию внутреннего фактора Касла и на скорость перехода пищевой массы из желудка в двенадцатиперстную кишку.

После однократного приема действие препарата наступает в течение 1 ч и сохраняется в течение 24 ч и более.

#### Фармакокинетика

##### Всасывание

После приема внутрь омепразол быстро абсорбируется из ЖКТ.  $C_{max}$  омепразола в плазме крови достигается через 3 ч.

##### Распределение и метаболизм

Связывание с белками плазмы составляет 95-96%. Омепразол подвергается быстрой биотрансформации.

## Показания к применению:

- язвенная болезнь желудка;
- язвенная болезнь двенадцатиперстной кишки;
- эрозивный рефлюкс-эзофагит;
- синдром Золлингера-Эллисона.

## Относится к болезням:

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

## Противопоказания:

- беременность;
- лактация (грудное вскармливание);
- повышенная чувствительность к препарату.

## Способ применения и дозы:

Препарат назначают внутрь.

При *язвенной болезни двенадцатиперстной кишки* продолжительность лечения составляет в среднем 2-4 недели. Уменьшение симптомов заболевания и рубцевание язвы в большинстве случаев происходит в пределах 2 недель. Пациентам, у которых не произошло полного рубцевания язвы после двухнедельного курса, лечение следует продолжить еще 2 недели. Суточная доза составляет 20 мг.

При *язвенной болезни желудка и рефлюкс-эзофагите* продолжительность лечения обычно составляет 4-8 недель. Суточная доза составляет 20-40 мг.

При *синдроме Золлингера-Эллисона* режим дозирования устанавливают индивидуально. В начале лечения рекомендуемая доза составляет 60 мг 1 раз/сут. При необходимости доза может быть увеличена до 120 мг/сут в 2 приема.

## Побочное действие:

*Со стороны пищеварительной системы:* возможны тошнота, диарея, запор, метеоризм.

*Аллергические реакции:* очень редко - кожная сыпь.

Препарат обычно переносится хорошо. Наблюдаемые побочные эффекты обычно слабо выражены и носят преходящий характер; достоверная связь этих явлений с проводимым лечением не была установлена.

## Передозировка:

В настоящее время о случаях передозировки препарата Оцид не сообщалось.

## Применение при беременности и кормлении грудью:

Препарат Оцид противопоказан к применению при беременности.

При необходимости применения Оцида в период лактации следует прекратить грудное вскармливание.

## **Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

При одновременном применении Оцида и препаратов, метаболизирующихся в печени при участии изоферментов системы цитохрома P<sub>450</sub> (диазепам, варфарин, фенитоин), замедляется их выведение из организма.

При одновременном применении Оцида и препаратов, биотрансформируемых при участии изоферментов системы цитохрома P<sub>450</sub>, возможно нарушение метаболизма последних.

При одновременном применении Оцида с кумаринами и дифенином усиливается действие последних.

При одновременном применении Оцида с теофиллином и пропранололом лекарственного взаимодействия не отмечено.

## **Особые указания и меры предосторожности:**

Перед началом терапии Оцидом необходимо исключить возможность наличия злокачественного процесса (особенно при язве желудка), т.к. лечение омепразолом может замаскировать симптоматику и отсрочить правильную диагностику.

Пациентам пожилого возраста, больным с нарушениями функции печени и/или почек коррекция дозы не требуется.

В кислотопродуцирующих клетках слизистой оболочки желудка человека после курса лечения препаратом не было обнаружено никаких гистопатологических изменений. Никаких гистопатологических изменений не было обнаружено и у больных с синдромом Золлингера-Эллисона, которые принимали препарат более 4 лет.

### *Использование в педиатрии*

Препарат не рекомендуется назначать детям.

### **При нарушениях функции почек**

Пациентам с нарушениями функции почек коррекция дозы не требуется

### **При нарушениях функции печени**

Пациентам с нарушениями функции печени коррекция дозы не требуется

### **Применение в пожилом возрасте**

Пациентам пожилого возраста коррекция дозы не требуется.

### **Применение в детском возрасте**

Препарат не рекомендуется назначать детям.

## **Условия хранения:**

Препарат следует хранить в защищенном от влаги месте при температуре не выше 25°C.

### *Условия отпуска из аптек*

Препарат отпускается по рецепту.

## **Срок годности:**

2 года.

**Источник:** <http://drugs.thead.ru/Ocid>