

Склад

діюча речовина: 1 таблетка, вкрита оболонкою, містить екстракту листя артишоку сухого (*Cynara scolymus L., folium*) (4–6:1) (екстрагент: вода) – 600 мг;

допоміжні речовини: мальтодекстрин, кремнію діоксид колоїдний безводний, тальк, гідроксипропілцелюлоза низькозаміщена, магнію стеарат;

оболонка: акація (гуміарабік), сахароза, тальк, титану діоксид (E 171), еудрагіт E12.5 (розчин сухої субстанції куркуміну 12,5 % (E 100) у суміші із 60 % ізопропіловим спиртом і 40 % ацетоном), метилцелюлоза, кальцію карбонат (E 170), повідон, кремнію діоксид колоїдний безводний, гліцерин 85 %, монтангліколевий віск.

Лікарська форма

Таблетки, вкриті оболонкою.

Основні фізико-хімічні властивості: двоопуклі, продовгуваті, блискучі, гладкі, білі таблетки вкриті оболонкою.

Фармакотерапевтична група

Засоби, що застосовуються при біліарній патології. Код АТХ А05А Х

Фармакологічні властивості

Фармакологічні властивості обумовлені дією комплексу біологічно активних речовин, що входять до складу листя артишоку польового, а саме: кофеїлхінних кислот (CQA), флавоноїдів (наприклад, лютеолін) і сесквітерпенових лактонів. CQA підвищують жовчовиділення. Гіполіпідемічний ефект є властивим лютеоліну, який інгібує біосинтез холестерину. Гіркі сесквітерпенові лактони (наприклад, цинаропікрин) стимулюють виділення шлункової кислоти. *In vitro* CQA продемонстрували захисні властивості щодо гепатоцитів.

Показання

Хронічний гепатит, цироз печінки, хронічний некалькульозний холецистит, дискінезія жовчних шляхів за гіпокінетичним типом, хронічний нефрит, хронічна ниркова недостатність.

Протипоказання

Підвищена чутливість до компонентів лікарського засобу та до рослин родини *Asteraceae* (складноцвітих); непрохідність жовчних шляхів, холангіт, нагноєння (емпієма) жовчного міхура, жовчнокам'яна хвороба чи інші захворювання жовчних шляхів, гострі захворювання печінки, тяжка печінкова недостатність; непрохідність сечовивідних шляхів, гострі захворювання нирок.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

Жодних повідомлень про взаємодію препарату «Цинарікс форте» з іншими лікарськими засобами не надходило.

Особливості застосування

Застосовувати з обережністю при захворюваннях, що можуть призвести до непрохідності жовчних шляхів, та при тяжких захворюваннях печінки. У разі виникнення діареї або болю в животі лікування слід припинити та проконсультуватися з лікарем.

Лікарський засіб містить сахарозу. Тому пацієнти з непереносимістю фруктози, порушенням всмоктування глюкози-галактози або недостатністю цукрази-ізомальтази не повинні застосовувати препарат.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами

«Цинарікс форте» не впливає на здатність керувати транспортними засобами і механізмами.

Застосування у період вагітності або годування груддю

Через відсутність достатніх даних прийом в період вагітності і годування груддю не рекомендується.

Спосіб застосування та дози

Дози

Дорослі та діти від 12 років:

по 1 таблетці, вкритій оболонкою, двічі на день.

Спосіб застосування

Препарат необхідно приймати під час їди, запиваючи достатньою кількістю води (наприклад, 1 склянкою).

Курс лікування визначає лікар індивідуально, залежно від характеру та перебігу захворювання. Зазвичай курс лікування становить 2–3 тижні. Проведення повторних курсів лікування можливе після погодження з лікарем.

Діти

Не рекомендується приймати дітям до 12 років через відсутність достатніх даних щодо прийому.

Передозування

Можливе посилення побічних ефектів.

Побічні реакції

Можлива помірна діарея з коліками в животі, а також епігастральні розлади, наприклад нудота або печія, алергічні реакції, включаючи кропив'янку, шкірні висипи, гіперемію та свербіж. У разі появи небажаних реакцій слід проконсультуватися із лікарем.

Термін придатності

3 роки.

Умови зберігання

Зберігати при температурі не вище 30 °С. Зберігати в оригінальній упаковці для захисту від світла.

Упаковка

По 15 таблеток в блістері, по 2 блістери в картонній упаковці.

Категорія відпуску

Без рецепта.

Виробник

Фармацеутише фабрік Монтавіт ГмбХ.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності

Зальбергштрассе 96, 6067 Абзам, Австрія.

Джерело інструкції

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).