

## **Склад**

*діюча речовина:* 1 таблетка містить ліпазу мікробіологічну з ферментативною активністю 3000 F.I.P. ОД;

*допоміжні речовини:* лактози моногідрат, целюлоза мікрокристалічна, повідон 25, натрію кроскармелоза, магнію стеарат, метакрилатного сополімеру дисперсія, тальк, титану діоксид (Е 171), пропіленгліколь, жовтий захід FCF (Е 110).

## **Лікарська форма**

Таблетки, вкриті оболонкою, кишковорозчинні.

*Основні фізико-хімічні властивості:* таблетки круглої форми, вкриті оболонкою від світло-оранжевого до оранжевого кольору, з опуклими верхньою і нижньою поверхнями. На розламі при розгляданні під лупою видно ядро, оточене одним суцільним шаром.

## **Фармакотерапевтична група**

Засоби, що впливають на травну систему і метаболізм. Препарати ферментів.

Код АТХ А09А А.

## **Фармакодинаміка**

Солізим Форте поповнює дефіцит ферментів підшлункової залози. Ліпаза, що входить до складу препарату, гідролізує жири (до гліцерину та жирних кислот), сприяючи більш повному всмоктуванню речовин у тонкому кишечнику. При застосуванні препарату нормалізується процес травлення, поліпшується функціональний стан травного тракту.

## **Фармакокінетика**

Таблетки мають захисну оболонку, нерозчинну у кислому середовищі шлунка, яка запобігає руйнуванню ферменту під дією рН шлункового соку. Розчинення оболонки та вивільнення ферментів починається у дванадцятипалій кишці.

## **Показання**

Диспепсія, вживання тяжкоперетравлювальної жирної їжі, метеоризм, пов'язаний з вищевказаними розладами, прискорення пасажу їжі в кишечнику функціонального характеру.

## **Протипоказання**

Підвищена чутливість до компонентів препарату. Гострий панкреатит або хронічний панкреатит у стадії загострення.

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

Препарат не слід приймати одночасно з антацидами, які містять іони алюмінію, магнію, кальцію, з препаратами заліза.

## **Особливості застосування**

Препарат містить лактозу, тому пацієнтам з рідкісними спадковими формами непереносимості галактози, недостатністю лактази або синдромом глюкозо-галактозної мальабсорбції не можна застосовувати препарат Солізим Форте.

Лікарський засіб містить жовтий захід FCF (E 110), при пероральному застосуванні може спричинити алергічні реакції.

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

Відсутні дані про негативний вплив препарату на здатність керувати транспортними засобами або працювати з іншими механізмами.

## **Застосування у період вагітності або годування груддю**

Застосування Солізиму Форте у період вагітності або годування груддю можливо лише у випадках, коли очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для плода/дитини.

## **Спосіб застосування та дози**

Таблетки застосовувати внутрішньо під час їди або безпосередньо після неї. Таблетки ковтати цілими, не розжовуючи, з невеликою кількістю рідини.

Рекомендована доза – по 1-2 таблетки 3 рази на добу. Препарат приймати при розладах травлення у разі необхідності.

Дозування і тривалість застосування Солізиму Форте визначає лікар індивідуально для кожного хворого залежно від характеру і перебігу захворювання, стану функціонування підшлункової залози, ступеня порушення травлення та складу їжі.

## **Діти**

Досвід застосування препарату дітям відсутній.

## **Передозування**

Можливе підсилення побічних ефектів. Лікування симптоматичне.

## **Побічні реакції**

*З боку травної системи:* в окремих випадках можлива поява або посилення нудоти, виникнення діарейного синдрому.

*З боку імунної системи:* алергічні реакції, включаючи свербіж, кропив'янку.

## **Термін придатності**

2 роки.

## **Умови зберігання**

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

## **Упаковка**

По 10 таблеток у блістері; по 2 блістери у пачці з картону.

## **Категорія відпуску**

Без рецепта.

## **Виробник**

ПрАТ «Технолог».

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

Україна, 20300, Черкаська обл., місто Умань, вулиця Стара прорізна, будинок 8.

## **Джерело інструкції**

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