



Листок-вкладыш – информация для пациента

Боботик, 66,66 мг/мл, капли для приема внутрь

Действующее вещество: симетикон

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Боботик, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Боботик.
3. Прием препарата Боботик.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Боботик.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Боботик, и для чего его применяют

Действующим веществом препарата Боботик является симетикон, который относится к группе средств для лечения функциональных нарушений желудочно-кишечного тракта; другим средствам для лечения функциональных нарушений желудочно-кишечного тракта. Боботик уменьшает боли, связанные со вздутием живота, а также другие симптомы, связанные с кишечным газом. Боботик содержит симетикон, который разрушает пузырьки газа.

Показания к применению

Препарат **Боботик** показан к применению у взрослых и детей с 28 дня жизни при:

- наличии симптомов кишечных колик (схваткообразные боли в животе, возникающие из-за интенсивных сокращений кишечной стенки) у младенцев;
- наличии симптомов избыточного образования и скопления газов в желудочно-кишечном тракте (ЖКТ) (в т. ч. метеоризм, повышенное газообразование в послеоперационном периоде);
- наличии симптомов избыточного газообразования, вызванного функциональной диспепсией (ощущение боли или дискомфорта в животе без нарушения структуры внутренних органов);
- подготовке к диагностическим исследованиям органов брюшной полости и малого таза (ультразвукового исследования (УЗИ), рентгенографии, исследования пищевода или кишечника (энзофагогастродуоденоскопия) и др.), в т. ч., в качестве добавки к контрастным средствам для получения более четкого изображения при исследовании;
- острых отравлениях моющими средствами, содержащими пенообразующие вещества (тензиды), в качестве пеногасителя.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед приемом препарата **Боботик**

Противопоказания

Не принимайте препарат **Боботик**:

- если у Вас аллергия на симетикон или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вас диагностирована кишечная непроходимость;
- если у Вас диагностированы заболевания ЖКТ, сопровождающиеся снижением проходимости (обструкцией);
- если возраст Вашего ребенка до 28 дня жизни.

Если Вы считаете, что любое из перечисленного относится к Вам или Вашему ребенку, сообщите об этом Вашему лечащему врачу.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата **Боботик** проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Препарат не содержит сахара, Вы можете принимать препарат при наличии у Вас сахарного диабета или при нарушениях пищеварения.

Во время лечения Вам не рекомендуется принимать газированные напитки.

Обратите внимание, что прием препарата может исказить результаты некоторых диагностических тестов, например, тест с использованием гвяжевой смолы (метод исследования кала на наличие крови).

Дети

Не давайте препарат детям в возрасте до 28 дня жизни поскольку эффективность и безопасность не установлены.

Другие препараты и препарат Боботик

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Симетикон может вызывать нарушение всасывания пероральных антикоагулянтов (лекарственные средства, принимаемые внутрь, препятствующие образованию тромбов).

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Беременность

Во время беременности применение препарата возможно только в тех случаях, когда предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода.

Грудное вскармливание

Отсутствуют данные о безопасности применения препарата у кормящих женщин. В период кормления грудью ребенка препарат должен применяться только в случае безусловной необходимости.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат не оказывает влияния на вождение транспортных средств и обслуживание механических устройств.

**Препарат Боботик содержит метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидрокси-
бензоат**

Лекарственный препарат содержит метилпарагидроксибензоат (E218) и пропилпарагидроксибензоат (E216), которые могут вызывать аллергические реакции (в том числе, отсроченные).

Препарат Боботик содержит этанол

Данный лекарственный препарат содержит небольшое количество этанола (алкоголя), менее чем 11,5 мг в максимальной дозе 12 мл (324 капли). Небольшое количество алкоголя в этом препарате не окажет заметного воздействия.

3. Прием препарата Боботик

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза

При усилении газообразования и накопления газов в области желудочно-кишечного тракта:

- дети от 28 дней жизни до 3 лет по 8 капель (20 мг симетикона) 4 раза в сутки;
- дети от 3 до 6 лет по 14 капель (35 мг симетикона) 4 раза в сутки;
- дети старше 6 лет и взрослые по 16 капель (40 мг симетикона) 4 раза в сутки.

Подготовка к диагностическим процедурам:

Рентгенографическое исследование ЖКТ

За один день до исследования препарат принимают 2 раза в сутки (утром и вечером):

- дети от 28 дней жизни до 3 лет по 10 капель (25 мг);
- дети от 3 до 6 лет по 16 капель (40 мг);
- дети старше 6 лет и взрослые – 20 капель (50 мг).

Ультразвуковое исследование желудочно-кишечного тракта (УЗИ ЖКТ)

За один день до исследования препарат принимают 2 раза в сутки (утром и вечером) в дозах, рекомендованных при подготовке к рентгенографическому исследованию. За три часа до начала исследования дозу следует повторить.

Острые отравления моющими средствами, содержащими пенообразующие вещества (тензиды), в качестве пеногасителя:

Доза назначается врачом в зависимости от тяжести отравления:

Возраст	Доза
Дети	от 1,5 до 6 мл препарата (40-160 капель)
Взрослые	от 6 до 12 мл препарата

Путь и (или) способ введения

Внутрь, после еды.

В 1 мл препарата содержится приблизительно 27 капель.

Перед применением взболтайте флакон с препаратом до получения однородной эмульсии.

Для точного дозирования препарата во время закапывания держите флакон вертикально.

Для более удобного введения препарата, в частности маленьким детям, Вы можете предварительно смешать препарат с небольшим количеством холодной кипяченой воды, детского питания или негазированной жидкости.

Продолжительность терапии

После исчезновения симптомов прием препарата следует прекратить.

Если Вы приняли препарата Боботик больше, чем следовало

Если Вы приняли препарата Боботик больше, чем следовало, обратите внимание, что препарат не всасывается из желудочно-кишечного тракта и передозировка не представляет угрозы для жизни и здоровья.

Если Вы забыли принять препарат Боботик

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Боботик может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- возможно развитие аллергических реакций.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.



СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ
от 02.04.2025 № 8849
(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0011)

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения.

Адрес: 109012, Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1.

Телефон: +7 800 550 99 03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:

<https://www.roszdravnadzor.gov.ru/>

Республика Армения

«Центр экспертизы лекарств и медицинских технологий» ГНКО

Адрес: 0051, Ереван, пр. Комитаса 49/5

Телефон «горячей линии»: (+374 10) 20-05-05, (+374 96) 22-05-05

Электронная почта: vigilance@pharm.am

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://www.pharm.am>

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а

Телефон: +375 (17) 242 00 29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Адрес электронной почты: rcpl@rceth.by

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://www.rceth.by/>

Кыргызская Республика

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при МЗ КР

Адрес: 720044, г. Бишкек, ул. 3-линия, 25

Телефон: +996 (312) 21-92-88

Телефон «Горячей линии»: 008 800 26 26

Тел. факс: +996 (312) 21-05-08

Электронная почта: dlsmi@pharm.kg

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://www.pharm.kg/>

5. Хранение препарата Боботик

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.



СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ
от 02.04.2025 № 8849
(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0011)

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на флаконе или на картонной пачке после слов «Годен до:». Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Вскрытый флакон необходимо использовать в течение 2 месяцев.

Не выбрасывайте (не выливайте) препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Боботик содержит

Действующим веществом является симетикон.

В 1 мл раствора содержится 66,66 мг симетикона (в форме 30% эмульсии – 222,2 мг/мл).

Вспомогательные вещества: натрия сахаринат, метилпарагидроксибензоат (E218), пропилпарагидроксибензоат (E216), кармеллоза натрия, лимонной кислоты моногидрат, ароматизатор малиновый (содержит этиловый спирт), вода очищенная.

Внешний вид препарата Боботик и содержимое упаковки

Капли для приема внутрь.

Густая непрозрачная жидкость от белого до белого с кремовым оттенком цвета с фруктовым запахом.

Допускается разделение на жидкий слой и осадок, которые после взбалтывания образуют однородную эмульсию.

По 30 мл во флаконы темного стекла с полиэтиленовой пробкой-капельницей и завинчивающейся полиэтиленовой крышкой.

1 флакон вместе с листком-вкладышем в картонной пачке.

Держатель регистрационного удостоверения

Польша

Фармацевтический завод «ПОЛЬФАРМА» АО

ул. Пельплиньска 19, 83-200 Старогард Гданьски

Телефон: +48 58 5631600

Факс: +48 58 5622353

Производитель

Польша

Фармацевтический завод «ПОЛЬФАРМА» АО Отдел Медана в Серадзе
ул. Владислава Локетка 10, 98-200 Серадз

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий, следует обращаться к местному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Российская Федерация

Акционерное общество «Химико-фармацевтический комбинат «АКРИХИН»
(АО «АКРИХИН»)

142450, Московская обл., г.о. Богородский, г. Старая Купавна, ул. Кирова, д. 29

Телефон/факс: +7 (495) 702-95-03

Адрес электронной почты: info@akrikhin.ru

Республика Армения

Фармацевтический завод «ПОЛЬФАРМА» АО
ул. Пельплиньска 19, 83-200 Старогард Гданьски, Польша
Телефон: +995 593 212607

Адрес электронной почты: maka.ketishvili@medpol.ge

Республика Беларусь

ООО «Акрихин БиУай»
7-409, ул. Бехтерева, 220026 Минск
Телефон/факс: +375 17 368 59 98
Адрес электронной почты: sergei.levyj@akrikhin.by

Кыргызская Республика

Представительство АО «Химфарм» в Кыргызской Республике
г. Бишкек, ул. Орозбекова 52-54, 3 этаж
Телефон: +996312975635
Адрес электронной почты: pvh-kg@santo.kz



Листок-вкладыш не рассмотрен

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ
от 02.04.2025 № 8849
(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0011)

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза
[https://eec.eaeunion.org/.](https://eec.eaeunion.org/)