

## КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА 20020633

### 1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

ДК-БАР-ДС 90 g прах за перорална и ректална суспензия  
DC-BAR- DS 90 g powder for oral and rectal suspension

ИДПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Кратка характеристика на продукта Приложение 1	
Разрешение №	69186
BG/MA/MP -	18-06-2025
Обобщение №	/

### 2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ:

Една опаковка съдържа активно вещество:  
Бариев сулфат (Barium sulphate) - 90,0 g.  
За пълния състав на помощните вещества: виж т. 6.1.

### 3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Прах за перорална и ректална суспензия

### 4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

#### 4.1. Терапевтични показания

DC-BAR-DS се прилага за конвенционално и двойноконтрастно рентгеново изследване на органите на гастроинтестиналния тракт.

#### 4.2. Дозировка и начин на приложение

*За перорално приложение:* Сутрин на гладно.

• **За изследване на хранопровода:**

1 опаковка (100 g). Добавя се на порции 100 ml вода.  
Разбърква се до хомогенна смес.

• **За изследване на стомаха:**

1 опаковка (100 g). Добавя се 200 ml вода .  
Разбърква се 5 минути, изчакват се 5 минути и се разбърква отново 2 минути.

*При ректално приложение*

За изследване на дебелото черво:

• **За рутинно изследване:**

3 опаковки (300 g). Добавя се 1500 ml вода (температура 36°C).

• **За двойно контрастно изследване:**

2 опаковки (200 g). Добавя се 400 ml вода (температура 36°C).

*За тънките черва - чрез ентероклизис.*

3 опаковки (300 g) въведени през дуоденална сонда (с изстудена вода до 10°C до 300 ml).

Желателно е разбъркването на суспензията да е с неметален предмет (пластмасова или дървена бъркалка).

#### 4.3. Противопоказания:

- клинични данни или съспектия за перфорация на орган от гастроинтестиналния тракт;
- при оствър хирургичен корем.



#### **4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба**

- новородени - поради опасност от аспирация на контрастната сусペンзия и преминаване на баривата сусペンзия в белия дроб с развитие на бронхопневмония трябва да се използва йодна водноразтворима контрастна материя;
- Двойно-контрастно изследване не се препоръчва при:
  - дълбоки деструкции в стената на изследваните органи;
  - смущения в сърдечния ритъм;
  - дивертикулоза с периудивертикулит.
- използва се само за изследване на стомашно-чревния тракт перорално или ректално.

#### **4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействия**

Не влиза в химични взаимодействия с други лекарства.

DC-BAR-DS е индеферентен по отношение на физиологичните функции на органите на гастро-интестиналния тракт.

#### **4.6. Фертилитет, бременност и кърмене**

##### **Бременност**

При бременни жени рентгеново изследване обикновено не се прилага, поради лъчев риск за плода, а не поради вредно въздействие на продукта.

##### **Кърмене**

При кърмачета не се прилага.

По време на кърмене продуктът може да се прилага без ограничения.

#### **4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини**

Прилага се без ограничение, не оказва влияние при шофиране и работа с машини.

#### **4.8. Нежелани лекарствени реакции**

##### **Стомашно-чревни смущения**

- Възможно е състягане на чревното съдържимо при обструкции на стомашно-чревния тракт; тежко болни или пациенти с дълги черва.
- Рядко се изразява гадене, повръщане, диария, стомашни болки.

##### **Съобщаване на подозирани нежелани реакции**

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/рисък за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изиска да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата  
ул."Дамян Груев" № 8  
1303 София  
тел.: +35928903417  
уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg).

#### **4.9. Предозиране**

При поемане на големи количества, когато се установи продължителна задържка може да приемат очистителни или да се направи клизма.



## **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА**

### **5.1. Фармакодинамични свойства**

Фармакотерапевтична група: Рентгеноконтрастни вещества, съдържащи бариев сулфат.

ATC код: V08BA 02

Задържайки рентгеновите лъчи, бариевият сулфат дава възможност да се изобрази на экрана, на рентгеновата плака или дигитално анатомичната структура на кухите органи, в които е внесен.

Високите адхезивни свойства на супензията, която се прилага, позволяват да се визуализира оптимално лигавичния релеф на изследвания орган, включително и микрорелефа.

Осигурява се прилепване на бариевите частици по мукозата с ясно очертаване на най-дискретния стенен дефект.

### **5.2. Фармакокинетични свойства**

(абсорбция, разпределение, биотрансформация, елиминиране).

Бариевата супензия преминава през храносмилателния тракт без да се резорбира. Не изменя стомашната секреция по количество и състав. Не оказва влияние на мотилитета на червата и другите физиологични свойства.

### **5.3. Предклинични данни за безопасност**

Данните от предклиничните изследвания показват отлична поносимост на състава.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ**

### **6.1. Списък на помощните вещества**

Съдържание на една опаковка:

Хидроксиетилцелулоза

Диметикон

Захароза

Есенция шоколадова-течна

Ванилин

Етанол 96 %\*

\* Отстранява се по време на производство

### **6.2. Несъвместимости**

Няма данни.

### **6.3. Срок на годност**

2 (две) години от датата на производство.

Продуктът да не се употребява след изтичане срока на годност, отбелязан върху опаковката.

### **6.4. Специални условия на съхранение**

Да се съхранява под 25°C.

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от светлина и влага.

Да се съхранява на място недостъпно за деца!

### **6.5. Вид и съдържание на опаковката**

100,0 g прах за супензия се опаковат в банка от полипропилен.



Банките се затварят чрез индукционно залепване на фолио върху отвора и капачка на винт.

**6.6 Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа**

Няма специални изисквания

**7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

ДАНСОН-БГ ООД  
ул. "Отец Паисий" №26  
2400 гр. Радомир  
България  
тел.: 024519300  
e-mail: office@danhson.com

**8. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Рег. № 20020633

**9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА**

Дата на първо разрешаване: 01.1992 г.

Дата на последно подновяване: 29.01.2008 г.

**10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА**

май, 2025 г.

