

ZAŽIJTE SÍLU DVOJÍHO ÚČINKU V JEDNÉ TOBOLCE

Helicid[®]NEO

**LÉK SPECIÁLNĚ VYVINUTÝ PRO RYCHLOU
A DLOUHODOBOU ÚLEVU OD
příznaků refluxu, zvýšené acidity a pálení žáhy.^{1,2}**



Jedinečná kombinace omeprazolu
v nepotahované formě a jedlé sody
v jedné tobolce.¹

JEDLÁ SODA

neutralizuje kyselé pH žaludku¹
během 5 minut^{2*} a chrání omeprazol
před degradací žaludeční kyselinou¹

*Projevilo se ve studiích in vitro.



OMEPRAZOL

rychlá absorpce omeprazolu
s okamžitým uvolňováním
umožňuje **rychlou a účinnou**
inhibici denní i noční sekrece
žaludeční kyseliny.¹

HELICID NEO

hlavní výhody novinky^{1,2}

SÚKL kód

274439

Název

HELICID NEO

Forma

20 MG CPS DUR 7

Nezávislá
doporučená cena

169,00 Kč

Lék speciálně vyvinutý pro rychlou úlevu a dlouhodobou ochranu při příznacích REFLUXU, ZVÝŠENÉ ACIDITY A PÁLENÍ ŽÁHY.

Účinná synergie omeprazolu a jedlé sody pro dvojitý účinek.

Formulace omezaprolu s okamžitým uvolňováním.

Rychlá absorpce omeprazolu v tenkém střevě.

Rychlá neutralizace žaludeční kyseliny – do 5 minut.

Dlouhodobá inhibice sekrece žaludeční kyseliny zajišťující 24hodinovou ochranu.

To vše z jedné tobolky denně.

1. SmPC Helicid Neo, datum revize textu: 23.10.2024

2. Ramesh S, Zvonicek V, Pěček D, Pišlva M, Beranek J, Hofmann J, Domicic A. Acid-Neutralizing Omeprazole Formulation for Rapid Release and Absorption. *Pharmaceutics* 2025, 17(2), 161; <https://doi.org/10.3390/pharmaceutics17020161>.

Zkrácená informace o přípravku Helicid Neo

Léčivá látka: 20mg omeprazolu v tvrdé tobolce. **Indikace:** léčba příznaků refluxu (např. pálení žáhy, kyselá regurgitace) u dospělých. **Dávkování:** 20mg 1x denně po dobu 14 dnů. Pacienti s poruchou funkce jater se mají před užíváním poradit s lékařem. Užívat nalačno, min. 30 minut před jídlem a min. 2 hodiny po jídle. Tobolka se nesmí žvýkat ani otevírat. **Kontraindikace:** hypersenzitivita na léčivou látku, substituované benzimidazoly nebo na kteroukoli pomocnou látku. Nesmí se podávat spolu s nelfinavirem. **Zvláštní upozornění:** V přítomnosti jakéhokoli varovného příznaku (jako je např. významný úbytek hmotnosti z nejasných příčin, opakované zvracení, dysfagie, hemateméza nebo meléna) a při podezření na přítomnost žaludeční/hodiny vřed/y je třeba vyloučit maligní etiologii, neboť léčba může zmiřňovat příznaky onemocnění a pozdržet stanovení diagnózy. Souběžné podávání atazanaviru a inhibitorů protonové pumpy (PPI) se nedoporučuje. Omeprazol je inhibitorem CYP2C19. Nedoporučuje se podávání s klopidoogrem. Léčba PPI může vést k mírně zvýšenému riziku gastrointestinálních infekcí. U pacientů užívajících omeprazol byl pozorován výskyt akutní tubulointerstiální nefritidy (TIN), která se může objevit kdykoli během léčby omeprazolem. Zvýšená hladina chromograninu A (CgA) může interferovat s vyšetřením neuroendokrinních tumorů. Aby se tomu předešlo, je třeba léčbu omeprazolem přerušit alespoň 5 dní před měřením CgA. Pacienti nemají užívat omeprazol jako preventivní lék. **Interakce:** Snížená acidita v žaludku v průběhu léčby omeprazolem může zvyšovat nebo snižovat absorpci léčivých látek s absorpcí závislou na žaludečním pH. Souběžné podávání omeprazolu a atazanaviru se nedoporučuje. Je třeba opatrnosti, pokud je omeprazol podáván ve vysokých dávkách starším pacientům užívajícím digoxin. Absorpce posakonazolu, erlotinibu, ketokonazolu a itraconazolu je významně snížena, a tedy klinická účinnost může být ovlivněna. V případě posakonazolu a erlotinibu je třeba se souběžnému podávání vyhnout. Doporučuje se monitorovat plazmatické koncentrace fenytoinu v průběhu prvních dvou týdnů po zahájení léčby omeprazolem a pokud je upravována dávka fenytoinu. Na místě je intenzivnější monitorování koncentrací takrolimu a renálních funkcí. Při podávání vysokých dávek methotrexátu je třeba zvážit dočasné přerušování léčby omeprazolem. Omeprazol je metabolizován CYP2C19 a CYP3A4. Léčivé látky známé jako induktory CYP2C19 nebo CYP3A4 (např. rifampicin a třezalka tečkovaná) mohou snižovat sérové hladiny omeprazolu zvýšením rychlosti metabolismu omeprazolu. **Těhotenství a kojení:** Omeprazol lze v průběhu těhotenství podávat. Omeprazol je vylučován do mateřského mléka, ale je nepravděpodobné, že by ovlivňoval kojené dítě při užívání doporučených dávek. **Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje:** žádný nebo zanedbatelný vliv. **Nežádoucí účinky:** Insomnie, bolest hlavy, závrať, parestezie, somnolence, vertigo, bolest břicha, zácpa, průjem, flatulence, nauzea/zvracení, polypy ze žlázek fundu žaludku (benigni), zvýšené jaterní enzymy, dermatitida, svědění, vyrážka, kopřivka, malátnost, periferní edém. **Velikost balení:** 7 tablet **Podmínky uchování:** Uchovávejte při teplotě do 25 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. **Registrační číslo:** 09/113/23-C **Držitel rozhodnutí o registraci:** Zentiva, k. s., U Kabelovny 130, 102 37 Praha 10, Česká republika **Datum poslední revize textu:** 23. 10. 2024 **Výdej:** přípravek není vázán na lékařský předpis a není hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Před předepsáním nebo výdejem přípravku se seznáme s úplnou informací o přípravku, kterou obdržíte na adrese: Zentiva, k. s., U Kabelovny 130, 102 37 Praha 10, Česká republika.

Určeno pro odbornou veřejnost.

ID786756/2025/09