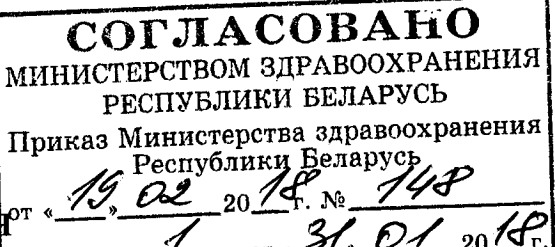


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



ИНСТРУКЦИЯ

(информация для пациентов)

от «31» 01 2018 г.

по медицинскому применению лекарственного средства

ГЕПАВИЛАГ

Торговое название: Гепавилаг.

Международное непатентованное название: нет.

Форма выпуска: гранулы для приготовления раствора для приема внутрь.

Описание: смесь гранул и порошка от белого или почти белого до светло-желтого цвета.

Состав: каждый пакет содержит: *активное вещество*: L-лейцин – 1,0 г, L-валин – 0,5 г, L-изолейцин – 0,5 г, L-аргинина гидрохлорид – 0,418 г, глицилглицин – 0,084 г; *вспомогательные вещества*: лимонной кислоты моногидрат; аспартам; повидон К-25, ароматизатор «Лимон АН 1405», мальтодекстрин.

Фармакотерапевтическая группа: Другие препараты для лечения заболеваний ЖКТ и нарушений обмена веществ. Белки и аминокислоты.

Код ATC: A16AA.

Фармакологическое действие

Гепавилаг содержит три незаменимые аминокислоты: L-лейцин, L-валин, L-изолейцин, необходимые для синтеза ряда белков и других биологически важных компонентов, одну заменимую аминокислоту L-аргинин и дипептид глицилглицин. По составу преобладают разветвленные аминокислоты, которые обеспечивают стабилизацию обмена ароматических аминокислот, оказывают положительное действие на обмен белков в мышцах, печени и нейромедиаторов в центральной нервной системе.

Показания к применению

Гепавилаг применяют как источник разветвленных аминокислот, необходимых для синтеза биологически важных компонентов, дефицит которых отмечается при хронических диффузных заболеваниях печени и других состояниях с катаболическими вариантами метаболизма.

Способ применения и дозы

Внутрь, предварительно растворив содержимое одного пакета в 100-150 мл кипяченой горячей воды. Размешивать до полного растворения. При необходимости добавить охлажденной кипяченой воды. Суточная доза для взрослых составляет 12-15 г гранулята (4-5 пакетов), разделенная на 2-3 приема. У пациентов с повышенной потребностью в аминокислотах допускается применение препарата в более высоких дозах – 18-24 г гранулята, что соответствует 6-8 пакетам лекарственного средства. Продолжительность курса лечения составляет не менее 30 суток.

Побочное действие

При применении препарата Гепавилаг в соответствии с показаниями и рекомендациями по дозировке, побочные явления возникают редко. Изредка отмечается тошнота, рвота, приливы жара и потливость. Возможны реакции гиперчувствительности.

В случае возникновения вышеперечисленных побочных реакций или побочных реакций, не указанных в данной инструкции по медицинскому применению лекарственного средства, необходимо обратиться к врачу.

Противопоказания

Применение лекарственного средства Гепавилаг противопоказано у пациентов с врожденными нарушениями метаболизма аминокислот, необратимыми поражениями почек с уремией. В настоящее время объективные данные об эффективности и безопасности применения препарата Гепавилаг во время беременности и в период лактации отсутствуют, в связи с этим указанное лекарственное средство не рекомендуется применять у беременных. На период лечения необходимо прекратить грудное вскармливание.

Передозировка

Явления передозировки не установлено.

Меры предосторожности

Специальных мер предосторожности при применении лекарственного средства Гепавилаг не требуется.

Влияние на способность к управлению автотранспортом и другими потенциально опасными механизмами

Препарат не влияет на быстроту психомоторных реакций и на способность управлять транспортом и другими механизмами.

Применение во время беременности и в период лактации

В настоящее время объективные данные об эффективности и безопасности применения препарата Гепавилаг во время беременности и в период лактации отсутствуют, в связи с этим указанное лекарственное средство не рекомендуется применять у беременных. На период лечения необходимо прекратить грудное вскармливание.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

В настоящее время отсутствуют данные о каких-либо лекарственных взаимодействиях при одновременном применении препарата Гепавилаг с другими лекарственными средствами, а также сведения о взаимодействии между компонентами препарата в составе лекарственной формы.

Условия хранения

В защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25°C.

Срок годности

2 года.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Упаковка

По 3 г в пакеты из материала комбинированного для упаковки пищевых продуктов или из материала комбинированного на основе алюминиевой фольги. По 20 пакетов вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Условия отпуска

Без рецепта.

Производитель:

РУП "Белмедпрепараты",
Республика Беларусь, 220007, г. Минск,
ул. Фабрициуса, 30, т./ф.: (+375 17) 220 37 16,
e-mail: medic@belmedpreparaty.com

