

ЛАВОМАКС® (LAVOMAX)

TILORONE

зарегистрировано и произведено
НИЖФАРМ ОАО (Россия)**ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА, СОСТАВ И УПАКОВКА**

❖ *Таблетки, покрытые оболочкой* от желтого до оранжевого цвета, круглые; ядро таблетки оранжевого цвета.
1 таб.

тилорона дигидрохлорид..... 125 мг

Вспомогательные вещества: магния гидроксикарбонат (магния карбонат тяжелый) – 69 мг, повидон К30 – 4 мг, кальция стеарат – 2 мг.

Состав оболочки: сахароза – 158.11 мг, повидон К17 – 5.65 мг, коповидон – 0.44 мг, магния гидроксикарбонат (магния карбонат легкий) – 25.7 мг, титана диоксид – 1.2 мг, кремния диоксид коллоидный (аэросил А-380) – 1 мг, краситель хинолиновый желтый – 0.09 мг, краситель солнечный закат желтый – 0.01 мг, макрогол 6000 – 6 мг, воск пчелиный – 0.15 мг, парафин жидкий – 0.15 мг, тальк – 1.5 мг.

3 шт. – упаковки ячейковые контурные (1) – пачки картонные.

3 шт. – упаковки ячейковые контурные (2) – пачки картонные.

4 шт. – упаковки ячейковые контурные (1) – пачки картонные.

4 шт. – упаковки ячейковые контурные (2) – пачки картонные.

6 шт. – упаковки ячейковые контурные (1) – пачки картонные.

6 шт. – упаковки ячейковые контурные (2) – пачки картонные.

10 шт. – упаковки ячейковые контурные (1) – пачки картонные.

10 шт. – упаковки ячейковые контурные (2) – пачки картонные.

Номер и дата регистрации: Р N003749/01 от 28.09.09**Код АТХ:** J05AX**Клинико-фармакологическая группа:**

Противовирусный иммуностимулирующий препарат – индуктор образования интерферонов

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ

Противовирусный и иммуномодулирующий препарат. Лавомакс® стимулирует образование в организме α -, β -, γ -интерферонов. В ответ на введение Лавомакса интерферон продуцируется, главным образом, клетками эпителия кишечника, гепатоцитами, Т-лимфоцитами и нейтрофилами.

После приема препарата внутрь максимум продукции интерферона определяется в последовательности кишечник-печень-кровь через 4-24 ч. Лавомакс® обладает иммуномодулирующим и противовирусным действием. Стимулирует стволовые клетки костного мозга, в зависимости от дозы усиливает антителообразование, уменьшает степень иммунодепрессии, восстанавливает соотношение Т-хелперы/Т-супрессоры.

Эффективен против различных вирусных инфекций, в т.ч. против вирусов гриппа, других острых респираторных вирусных инфекций, вирусов гепатита и герпеса, цитомегаловирусов и нейротропных вирусов.

Механизм антивирусного действия связан с ингибированием трансляции вирус-специфических белков в инфицированных клетках, в результате этого подавляется репродукция вирусов.

ФАРМАКОКИНЕТИКА*Всасывание*

После приема препарата внутрь тилорон быстро абсорбируется из ЖКТ. Биодоступность составляет 60%.

Распределение

Связывание с белками плазмы крови – около 80%.

Метаболизм и выведение

Тилорон не подвергается биотрансформации и не кумулирует в организме. Выводится практически в неизменном виде с калом (около 70%) и мочой (около 9%). $T_{1/2}$ составляет 48 ч.

ПОКАЗАНИЯ

Препарат применяется у взрослых в составе комплексной терапии:

- вирусных гепатитов А, В и С;
- герпетической инфекции;
- цитомегаловирусной инфекции;
- инфекционно-аллергических и вирусных энцефаломиелитов;
- урогенитального и респираторного хламидиоза;
- негонококковых уретритов;
- туберкулеза легких.

Лечение и профилактика гриппа и других ОРВИ.

РЕЖИМ ДОЗИРОВАНИЯ

Препарат принимают внутрь, после еды.

При лечении гриппа и других острых респираторных вирусных инфекций – в первые двое суток заболевания – по 125 мг, затем – через день по 125 мг. Курсовая доза – 750 мг (на курс лечения – 6 таб. по 125 мг).

Для профилактики гриппа и других острых респираторных вирусных инфекций – по 125 мг 1 раз в неделю в течение 6 недель. На курс лечения – 6 таб. по 125 мг.

Для лечения вирусного гепатита А – первый день по 125 мг 2 раза, затем – по 125 мг через день. Курсовая доза – 1.25 г (на курс лечения – 10 таб. по 125 мг).

Для лечения острого гепатита В – первый и второй дни по 125 мг, затем – по 125 мг через день. Курсовая доза – 2 г (на курс лечения – 16 таб. по 125 мг), при затяжном течении гепатита В – 125 мг 2 раза/сут в первый день, затем – по 125 мг через день. Курсовая доза составляет 2.5 г (на курс лечения – 20 таб. по 125 мг).

При хроническом гепатите В – начальная фаза лечения (2.5 г) – первые два дня по 250 мг, затем – по 125 мг через день. Фаза продолжения (от 1.25 г до 2.5 г) – по 125 мг в неделю. Курсовая доза препарата Лавомакс® от 3.75 до 5 г (на курс лечения – от 30 до 40 таб. по 125 мг), длительность терапии составляет 3.5-6 месяцев в зависимости от результатов биохимических, иммунологических, морфологических исследований, отражающих степень активности процесса.

При остром гепатите С – первый и второй дни по 125 мг, затем – по 125 мг через день. Курсовая доза – 2.5 г (на курс лечения – 20 таб. по 125 мг).

При хроническом гепатите С – начальная фаза лечения (2.5 г) – первые два дня по 250 мг, затем – 125 мг через день. Фаза продолжения (2.5 г) – по 125 мг в неделю. Курсовая доза препарата Лавомакс® – 5 г (на курс лечения – 40 таб. по 125 мг). Длительность терапии – 6 месяцев в зависимости от результатов биохимических, иммунологических, морфологических маркеров активности процесса.

Для лечения герпетической, цитомегаловирусной инфекции – первые двое суток по 125 мг, затем – через день по 125 мг. Курсовая доза – 2.5 г (на курс лечения – 20 таб. по 125 мг).

При урогенитальном и респираторном хламидиозе, негонококковых уретритах – первые двое суток по 125 мг, затем – через день по 125 мг. Курсовая доза – 1.25 г (на курс лечения – 10 таб. по 125 мг).

В составе комплексной терапии туберкулеза легких – первые двое суток по 250 мг, затем – по 125 мг через день. Курсовая доза – 2.5 г (на курс лечения – 20 таб. по 125 мг).

В составе комплексной терапии нейровирусных инфекций дозу устанавливают индивидуально, курс лечения составляет 4 недели.

ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ

Возможны: кратковременный озноб, аллергические реакции, симптомы диспепсии.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- беременность;
- период лактации (грудное вскармливание);
- детский и подростковый возраст до 18 лет;
- дефицит сахаразы/изомальтазы, непереносимость фруктозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция (препарат содержит сахарозу);
- повышенная чувствительность к компонентам препарата.

БЕРЕМЕННОСТЬ И ЛАКТАЦИЯ

Лавомакс® противопоказан к применению при беременности и в период лактации (грудного вскармливания).

ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ

Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами

Применение препарата не оказывает влияния на способность к вождению автотранспорта и занятиям другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

ПЕРЕДОЗИРОВКА

Случаи передозировки препарата Лавомакс® неизвестны.

ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ

Клинически значимого взаимодействия препарата Лавомакс® с антибиотиками, средствами стандартной терапии вирусных и бактериальных заболеваний, алкоголем не выявлено.

Совместим с антибиотиками и средствами стандартной терапии вирусных и бактериальных заболеваний.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОКИ ГОДНОСТИ

Препарат следует хранить в недоступном для детей, сухом, защищенном от света месте при температуре не выше 25°C. Срок годности – 2 года.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК

Препарат разрешен к применению в качестве средства безрецептурного отпуска.

ШТАДА

603950 Нижний Новгород, Салганская ул. 7

Тел.: (831) 278-80-88; Факс: (831) 430-72-28

