

Инструкция по медицинскому применению лекарственного препарата

Гептронг®

Торговое наименование препарата: Гептронг®

МНН или группировочное (химическое) наименование: нет.

Лекарственная форма: раствор для внутримышечного введения.

Состав на 1 ампулу (3 мл): Активный компонент: раствор низкомолекулярных сахаров* - 12 мг.

Вспомогательные компоненты: натрия хлорид, вода для инъекций.

* Представляет собой раствор низкомолекулярных сахаров, полученных из меда (Н-пентоза, глюкоза, сахароза, манноза, галактоза, фруктоза, лактоза).

Фармакологическая группа: Гепатопротектор

Код АТС: А05ВА

Описание: прозрачный, бесцветный или со слабым желтоватым оттенком раствор.

ФАРМАКОДИНАМИКА

- Гептронг оказывает антиоксидантное действие, способствует стабилизации и уменьшению проницаемости мембран гепатоцитов;
- Уменьшает активность в сыворотке крови маркеров повреждения гепатоцитов - ферментов АЛТ, АСТ, ЩФ, ГГТП;
- Усиливает антитоксическую функцию печени, улучшает ее белоксинтезирующую и липидобразовательную функции;
- Уменьшает воспалительные изменения в печени, что ведет к снижению в ней активности деструктивного процесса, уменьшает интенсивность и ускоряет исчезновение клинических проявлений гепатита (диспепсического, холестатического и астеновегетативного синдромов, гепатомегалии);
- Препарат, как правило, хорошо переносится, не вызывая болевых ощущений в месте инъекции;
- Препарат полностью включается в метаболический цикл, финальный продукт метаболизма - углекислый газ и вода.

ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

- в составе комплексной терапии алкогольной болезни печени на любой стадии;
- в составе комплексной терапии неалкогольного стеатогепатита (в составе комплексной терапии);
- в составе комплексной терапии лекарственных поражений печени;
- в составе комплексной терапии токсических поражений печени;
- в составе комплексной терапии циррозов печени в стадии компенсации и субкомпенсации (в составе комплексной терапии);
- в составе комплексной терапии токсикозов беременных.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Любые формы повышенной чувствительности и непереносимости меда и продуктов, его содержащих; повышенная чувствительность к укусам пчел, ос и других перепончатокрылых насекомых.

БЕРЕМЕННОСТЬ И ЛАКТАЦИЯ

Вопрос о применении препарата при беременности и в период лактации (грудного вскармливания) решается индивидуально и в зависимости от клинической ситуации.

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ

Препарат вводится внутримышечно, глубоко, в верхний наружный квадрант ягодичной мышцы по 6 мл согласно следующим схемам:

При алкогольной болезни печени - 1 раз в день по схеме: 1,2, 3 день - по 3 мл; 4, 5 день - по 6 мл; 6, 7 день - по 9 мл; 8,9 день - по 6 мл; 10, 11,12 день - по 3 мл;

При неалкогольном стеатогепатите: 1 раз в день по схеме: 1,2,3 день - по 3 мл; 4, 5 день - по 6 мл; 6, 7 день - по 9 мл; 8, 9 день - по 6 мл; 10, 11, 12 день - по 3 мл; 3-4 курса в течение полугода.

При лекарственных и токсических поражениях печени: в/м 6 мл первые 6 дней, затем по 3 мл в/м ежедневно в зависимости от клинического состояния пациента.

При циррозах печени: по 6 мл 1 раз в сутки. Курс 10-15 дней.

При токсикозах беременных: в/м 6 мл первые 6 дней, затем по 3 мл в/м ежедневно в зависимости от клинического состояния пациента.

ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ

В отдельных случаях наблюдается бессонница, повышение аппетита.

ПЕРЕДОЗИРОВАКА

Случаев передозировки до настоящего времени не наблюдалось.

ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ

С осторожностью применять при сахарном диабете (под контролем содержания глюкозы в крови). Содержание углеводов в 1 ампуле препарата соответствует 0,001 хлебной единицы.

ФОРМА ВЫПУСКА

Раствор для внутримышечного введения.

По 3 мл в ампулы бесцветного или светозащитного стекла с точкой или кольцом излома. По 5 ампул в контурную ячейковую упаковку. Две контурные упаковки с инструкцией по медицинскому применению в коробку из картона коробочного.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

При температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

СРОК ГОДНОСТИ

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК

По рецепту.

Номер регистрационного удостоверения: ЛСР-002808/10-020410

ПРЕДПРИЯТИЕ-ИЗГОТОВИТЕЛЬ:

СП ООО «НОВОФАРМА ПЛЮС»

Республика Узбекистан, 100084, г. Ташкент, ул. Бодомзор йули, 37 А

Тел./Факс: +(99871)1347787,1347759

**ОРГАНИЗАЦИЯ ПРИНИМАЮЩАЯ ПРЕТЕНЗИИ /ВЛАДЕЛЕЦ
РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ:**

ООО «КсеалМед», Российская Федерация, Санкт-Петербург,

ул. Моховая, д. 27-29, литера А, офис 37

Тел/Факс: + 7 (812) 578 09 80