

## **Склад**

*діюча речовина:* тилорон;

1 таблетка містить тилорону 125 мг;

*допоміжні речовини:* магній вуглекислий основний водний, повідон, кальцію стеарат;

*склад оболонки:* сахароза, повідон, коповідон, магній вуглекислий основний водний, титану діоксид (Е 171), кремнію діоксид колоїдний безводний, тропеолін О, макрогол 6000, парафін білий м'який, парафін рідкий, тальк.

## **Лікарська форма**

Таблетки, вкриті оболонкою.

Таблетки, вкриті оболонкою, від жовтого до оранжевого кольору, круглої форми. Ядро таблетки оранжевого кольору.

## **Фармакотерапевтична група**

Імуностимулятори. Код ATC L03A X.

## **Фармакодинаміка**

Тилорон стимулює утворення в організмі  $\alpha$ -,  $\beta$ - та  $\gamma$ -інтерферонів. Основними продуцентами інтерферону у відповідь на введення Лавомаксу є клітини епітелію кишечнику, гепатоцити, Т-лімфоцити та нейтрофіли. Після прийому всередину максимум продукції інтерферону визначається у послідовності кишечник-печінка-кров через 4-24 години. Лавомакс має імуномодулюючий та противірусний ефект, стимулює стовбурні клітини кісткового мозку, залежно від дози підсилює антитілоутворення, зменшує ступінь імуносупресії, відновлює співвідношення Т-хелпери/Т-супресори. Ефективний до різних вірусних інфекцій, у тому числі спричинених вірусом грипу та іншими збудниками гострих респіраторних вірусних інфекцій, гепатиту та герпесу. Механізм антивірусної дії пов'язаний з пригніченням трансляції вірус-специфічних білків у інфікованих клітинах, у результаті чого пригнічується репродукція вірусів.

## **Фармакокінетика**

Після прийому всередину тилорон швидко всмоктується зі шлунково-кишкового тракту. Біодоступність становить 60 %. Близько 80 % препарату зв'язується з

білками плазми.

Виводиться препарат практично у незміненому вигляді з калом (70 %) та сечею (9 %).Період напіввиведення ( $T_{1/2}$ ) становить 48 годин. Препарат не біотрансформується і не накопичується в організмі.

## **Показання**

Вірусні гепатити А, В, С; герпетична інфекція; цитомегаловірусна інфекція, у складі комплексної терапії інфекційно-алергічних та вірусних енцефаломіелітів (розсіяний склероз, лейкоенцефаліти, увеоенцефаліти); у складі комплексної терапії урогенітального та респіраторного хламідіозу; лікування та профілактика грипу та гострих респіраторних вірусних інфекцій.

## **Протипоказання**

Підвищена чутливість до препарату. Дефіцит сахарози/ізомальтози, непереносимість фруктози, глюкозо-галактозна мальабсорбція (препарат містить сахарозу).

## **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій**

Сумісний з антибіотиками та засобами традиційного лікування вірусних та бактеріальних захворювань, алкоголем.

## **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами**

Не впливає.

## **Застосування у період вагітності або годування груддю**

У період вагітності або годування груддю препарат протипоказаний. Зважаючи на ембріотоксичну дію тилорону, жінкам під час лікування препаратом Лавомакс необхідно користуватися надійними методами контрацепції.

## **Спосіб застосування та дози**

Препарат застосовувати внутрішньо, після їди.

Для неспецифічної профілактики вірусного гепатиту А - 125 мг 1 раз на тиждень, протягом 6 тижнів.

Для лікування вірусного гепатиту А – перший день 2 рази по 125 мг, з другого дня по 125 мг через 48 годин. Курсова доза -1,25 г (10 таблеток).

Для лікування гострого гепатиту В – перший та другий дні по 125 мг, потім по 125 мг через 48 годин. Курсова доза 2 г (16 таблеток), при тривалому перебігу гепатиту В - 125 мг 2 рази на добу в перший день, потім, з другого дня по 0,125 г через 48 годин. Курсова доза - 2,5 г (20 таблеток).

При хронічному гепатиті В – початкова фаза лікування – 2,5 г (20 таблеток): перші два дні по 250 мг, потім 125 мг через 48 годин. Фаза продовження (від 1,25 г – 10 таблеток до 2,5 г – 20 таблеток) – по 125 мг на тиждень. Курсова доза Лавомаксу від 3,75 г до 5 г, тривалість терапії 3,5-6 місяців залежно від результатів біохімічних, імунологічних, морфологічних досліджень, які відображають активність процесу.

При гострому гепатиті С – перший та другий день по 125 мг, потім по 125 мг через 48 годин. Курсова доза - 2,5 г (20 таблеток).

При хронічному гепатиті С – початкова фаза лікування – 2,5 г (20 таблеток) – перші два дні по 250 мг, потім 125 мг через 48 годин, Фаза продовження (2,5 г – 20 таблеток) – по 125 мг на тиждень. Курсова доза Лавомаксу – 5 г, тривалість терапії – 6 місяців залежно від результатів біохімічних, імунологічних, морфологічних маркерів активності процесу.

При лікуванні грипу та інших ГРВІ – у перші дві доби захворювання по 125 мг, у подальшому через кожні 48 годин по 125 мг. Доза на курс лікування – 750 мг (6 таблеток).

Для профілактики грипу та інших ГРВІ – 125 мг один раз на тиждень протягом 6 тижнів.

Для лікування герпетичної, цитомегаловірусної інфекції – перші дві доби по 125 мг, потім через 48 годин по 125 мг. Курс лікування – 2,5 г.

При уrogenітальному та респіраторному хламідіозі,– перші дві доби по 125 мг, потім через 48 годин по 125 мг. Курсова доза – 1,25 г (на курс лікування – 10 таблеток по 125 мг).

При комплексній терапії нейровірусних інфекцій препарат застосовувати по 125 – 250 мг протягом перших 2 днів, потім по 125 мг через 48 годин протягом 2-4 тижнів. Максимальна курсова доза становить 2,125 г (17 таблеток), мінімальна курсова доза – 1,125 г (10 таблеток), курс лікування – 4 тижні.

## **Діти**

Не застосовувати.

## **Передозування**

Випадки передозування невідомі.

## **Побічні реакції**

Можливі алергічні реакції, у тому числі висипи на шкірі, свербіж, крапив'янка, ангіоневротичний набряк, шлунково-кишкові розлади (дискомфорт у епігастральній ділянці, нудота, блювання, діарея), короткочасна гарячка.

## **Термін придатності**

2 роки.

Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

## **Умови зберігання**

Зберігати у сухому, захищенному від світла і недоступному для дітей місці при температурі не вище 25 °C.

## **Упаковка**

По 3 таблетки у блістері, по 1 блістеру у картонній пачці.

## **Категорія відпуску**

Без рецепта.

## **Виробник**

ВАТ «НИЖФАРМ».

## **Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності**

Російська Федерація, 603950, Нижній Новгород, ГСП-459, вул. Салганська, 7.

## **Джерело інструкції**

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру](#)

лікарських засобів України.