

## **Склад**

*діюча речовина:* 1 таблетка містить 2 мг глюкозамінілмурамілпентапептиду у перерахуванні на пептиди;

*допоміжні речовини:* гіпромелоза (гідроксипропілметилцелюлоза); лактоза, моногідрат; магнію стеарат; натрію кроскармелоза; сорбіт (D-сорбіт) (E 420); целюлоза мікрокристалічна.

## **Лікарська форма**

Таблетки.

*Основні фізико-хімічні властивості:* таблетки білого або світло-жовтого кольору, плоскоциліндричні, без оболонки з фаскою.

## **Фармакотерапевтична група**

Імуностимулятори. Код АТХ L03A X.

## **Фармакологічні властивості**

Ліастен<sup>®</sup> належить до імуномодуляторів природного походження із широким спектром дії. Він являє собою фрагменти клітинної стінки лактобактерій. Ліастен<sup>®</sup> стимулює функцію макрофагів і нормалізує кількість Т-лімфоцитів. Ліастен<sup>®</sup> активує клітини моноцитарно-макрофагального ряду, фагоцитоз; підвищує активність лізосомальних ферментів, продукування активних форм кисню, підсилює цитотоксичний ефект макрофагів стосовно пухлинних клітин. Препарат підсилює синтез цитокінів. Ліастен<sup>®</sup> підвищує цитотоксичну активність природних клітин-кілерів. Імуномодулююча активність Ліастену<sup>®</sup> проявляється також у тому, що препарат зберігає ендокринну функцію тимусу, сприяє зниженню циркулюючих імунних комплексів.

Ліастен<sup>®</sup> сприяє стимуляції лейкопоезу, має слабкий антиметастатичний і протипухлинний ефект, зменшує побічні ефекти хіміо- і променевої терапії. Препарат не чинить ембріотоксичної, мутагенної і тератогенної дії.

## **Показання**

Ліастен<sup>®</sup> призначати як імуномодулюючий засіб при гострих і хронічних бактеріальних та вірусних інфекціях; при різних захворюваннях, що супроводжуються вторинним імунодефіцитом, зокрема при хіміо- і променевої

терапії онкологічних хворих і хворих лейкозом, з метою зниження токсичної дії цитостатиків; при гострих і хронічних променевих ураженнях; при хірургічному лікуванні онкологічних хворих. Ліастен<sup>®</sup> показаний для лікування хворих з лейкопеніями різного походження.

### **Протипоказання**

Гіперчутливість до компонентів препарату; аутоімунний тиреоїдит у фазі загострення; стани при захворюваннях, що супроводжуються гіпертермією (>38 °C) на момент прийому препарату.

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

Не визначено.

### **Особливості застосування**

Пацієнти з такими рідкісними спадковими захворюваннями, як непереносимість галактози, дефіцит лактази Лаппа або порушення мальабсорбції глюкози-галактози, не повинні приймати цей препарат.

Якщо у Вас встановлена непереносимість деяких цукрів, проконсультуйтеся з лікарем, перш ніж приймати цей лікарський засіб, оскільки препарат містить D-сорбіт та лактозу моногідрат.

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

Препарат не впливає на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

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

Досвіду застосування препарату вагітним і жінкам, які годують груддю, немає.

### **Спосіб застосування та дози**

Ліастен<sup>®</sup> у таблетках призначений для сповільненого розсмоктування у ротовій порожнині. Бажано повільно розсмоктувати таблетку під язиком. Зазвичай слід призначати по 1 таблетці 2 рази на добу. Курс лікування препаратом зазвичай становить 10- 20 діб. У разі необхідності можна проводити повторні курси лікування через 3- 6 і 12 місяців.

## **Діти**

Досвіду застосування препарату дітям немає.

## **Передозування**

Практично виключене, оскільки мінімальні токсичні дози препарату перевищують терапевтичні в 650 разів.

## **Побічні реакції**

Іноді можливе короточасне незначне підвищення температури тіла, що не вимагає відміни препарату і проведення спеціальних медичних заходів, реакції гіперчутливості.

## **Термін придатності**

3 роки.

## **Умови зберігання**

Зберігати при температурі не вище 25 °С. В недоступному для дітей місці.

## **Упаковка**

По 10 таблеток у блістері, по 2 блістери в картонній коробці.

## **Категорія відпуску**

За рецептом.

## **Виробник**

ДП «Ензим», Україна.

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

24321, Вінницька обл., м. Ладижин, вул. Хлібозаводська, 2.

## **Джерело інструкції**

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).