

## **Склад**

*діюча речовина:* даларгін;

1 ампула містить 1 мг даларгіну.

## **Лікарська форма**

Ліофілізат для розчину для ін'єкцій.

*Основні фізико-хімічні властивості:* біла пориста маса.

## **Фармакотерапевтична група**

Засоби, що впливають на травний тракт та метаболічні процеси. Код АТХ А16А Х.

## **Фармакодинаміка**

Даларгін - пептидна сполука (тирозин-2-аланіл-гліцин-фенілаланіл-лейцил-аргініну діацетат), до структури якої входять залишки 6 амінокислот. Даларгін належить до засобів, які регулюють метаболічні процеси. Препарат прискорює загоювання виразок шлунка та дванадцятипалої кишки, знижує кислотність шлункового соку за рахунок антисекреторної активності. Даларгін-Біолік має також гіпотензивний вплив. Спостерігається позитивний вплив лікарського засобу на психічні функції хворих на алкоголізм.

## **Фармакокінетика**

Не вивчалась.

## **Показання**

У складі комплексної терапії:

- загострення виразкової хвороби шлунка та дванадцятипалої кишки при довготривалому рубцюванні виразки;
- облітеруючі захворювання нижніх кінцівок;
- порушення психічного стану при алкоголізмі;
- панкреатит;
- панкреонекроз.

## **Протипоказання**

Підвищена чутливість до діючої речовини.

Виражена артеріальна гіпотензія.

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

Якщо існує виражений больовий симптом, одночасно з препаратом Даларгін-Біолік слід призначити антацидні засоби.

### **Особливості застосування**

Інформація відсутня.

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

Не вивчена.

Якщо під час лікування препаратом Даларгін-Біолік спостерігається запаморочення, слід утриматися від керування транспортними засобами або робіт з іншими механізмами.

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

У період вагітності лікарський засіб протипоказаний.

При необхідності лікування препаратом Даларгін-Біолік слід припинити годування груддю.

### **Спосіб застосування та дози**

Даларгін-Біолік вводити внутрішньом'язово та внутрішньовенно. Розчини для ін'єкцій слід готувати безпосередньо перед застосуванням. Вміст ампули розчинити у 0,9 % розчині натрію хлориду таким чином:

Кількість даларгіну	Кількість 0,9 % розчину натрію хлориду	
	внутрішньом'язово	внутрішньовенно
1 мг	1 мл	5 мл
2 мг	2 мл	10 мл

*При виразковій хворобі шлунка та дванадцятипалої кишки або облітеруючих захворюваннях нижніх кінцівок разова доза препарату Даларгін-Біолік становить*

1-2 мг.

Внутрішньом'язові ін'єкції вводити 2 рази на добу, внутрішньовенні – 1 раз на добу. Максимальна добова доза (при внутрішньом'язовому введенні) – до 5 мг.

Курс лікування триває 3-4 тижні. Загальна доза препарату Даларгін-Біолік на курс лікування становить 30-50 мг.

*При психічних розладах алкогольного генезу* внутрішньовенно вводити 1 мг препарату в 10 мл 0,9 % розчину натрію хлориду.

*При гострому панкреатиті* препарат вводити внутрішньовенно: в перший день – 2 мг, потім по 5 мг 1-2 рази на добу. Курс лікування – від 4 до 6 днів.

*При панкреонекрозі* вводити внутрішньовенно по 5 мг 3-4 рази на добу (через 6-8 годин). Курс лікування – від 2 до 6 днів.

## **Діти**

Інформація про безпеку та ефективність застосування препарату Даларгін-Біолік дітям відсутня, тому не рекомендується призначати препарат цій віковій категорії пацієнтів.

## **Передозування**

Не описане.

## **Побічні реакції**

*З боку судин:* зниження артеріального тиску.

*З боку серця:* тахікардія, серцебиття.

*З боку нервової системи:* головний біль, запаморочення, оніміння верхніх кінцівок та обличчя.

*З боку дихальної системи, органів грудної клітки та середостіння:* почастішання або утруднення дихання, задуха.

*З боку імунної системи:* алергічні реакції.

*З боку шкіри та підшкірних тканин:* свербіж, гіперемія, кропив'янка, почервоніння або печіння шкіри обличчя, блідість шкірних покривів, пітливість.

*З боку шлунково-кишкового тракту: нудота, біль у животі, включаючи біль в епігастрії.*

*Загальні розлади та реакції у місці введення: загальна слабкість, озноб, підвищення температури тіла, біль за грудиною, набряк обличчя; гіперемія, висипи, свербіж у місці введення.*

### **Термін придатності**

3 роки.

### **Умови зберігання**

Зберігати у захищеному від світла місці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

### **Упаковка**

По 1 мг в ампулах, по 10 ампул з ліофілізатом у пачці.

### **Категорія відпуску**

За рецептом.

### **Виробник**

АТ «БІОЛІК».

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

Україна, Харківська обл., місто Харків, Помірки.

### **Джерело інструкції**

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