

Состав

действующее вещество: тилорон;

1 таблетка содержит тилорона 125 мг;

вспомогательные вещества: магний углекислый основной водный, повидон, кальция стеарат;

состав оболочки: сахароза, повидон, кополивидон, магний углекислый основной водный, титана диоксид (Е 171), кремния диоксид коллоидный, тропеолин О, макрогол 6000, парафин белый мягкий, парафин жидкий, тальк.

Лекарственная форма

Таблетки, покрытые оболочкой.

Таблетки, покрытые оболочкой, от желтого до оранжевого цвета, круглой формы. Ядро таблетки оранжевого цвета.

Фармакотерапевтическая группа

Иммуностимуляторы. Код АТС L03A X.

Фармакодинамика

Тилорон стимулирует образование в организме α -, β - и γ -интерферонов. Основными продуцентами интерферона в ответ на введение Лавомакса есть клетки эпителия кишечника, гепатоциты, Т-лимфоциты и нейтрофилы. После приема внутрь максимум продукции интерферона определяется в последовательности кишечник-печень-кровь через 4-24 часа. Лавомакс обладает иммуномодулирующим и противовирусным эффектом, стимулирует стволовые клетки костного мозга, в зависимости от дозы усиливает антителообразования, уменьшает степень иммуносупрессии, восстанавливает соотношение Т-хелперы/Т-супрессоры. Эффективен к различным вирусным инфекциям, в том числе вызванных вирусом гриппа и другими возбудителями острых респираторных вирусных инфекций, гепатита и герпеса. Механизм антивирусного действия связан с угнетением трансляции вирус-специфических белков в инфицированных клетках, в результате чего подавляется репродукция вирусов.

Фармакокинетика

После приема внутрь тиролон быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта. Биодоступность составляет 60%. Около 80% препарата связывается с белками плазмы.

Выводится препарат практически в неизменном виде с калом (70%) и мочой (9%). Период полувыведения ($T_{1/2}$) составляет 48 часов. Препарат не метаболизируется и не накапливается в организме.

Показания

Вирусные гепатиты А, В, С; герпетическая инфекция; цитомегаловирусная инфекция, в составе комплексной терапии инфекционно-аллергических и вирусных энцефаломиелитов (рассеянный склероз, лейкоэнцефалиты, увеоэнцефалит) в составе комплексной терапии урогенитального и респираторного хламидиоза; лечение и профилактика гриппа и острых респираторных вирусных инфекций.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к препарату. Дефицит сахарозы/изомальтозы, непереносимость фруктозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция (препарат содержит сахарозу).

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Совместим с антибиотиками и средствами традиционного лечения вирусных и бактериальных заболеваний, алкоголем.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами

Не влияет.

Применение в период беременности или кормления грудью

В период беременности и кормления грудью препарат противопоказан. Несмотря на эмбриотоксическое действие тилорона, женщинам во время лечения Лавомакс необходимо пользоваться надежными методами контрацепции.

Способ применения и дозы

Препарат применять внутрь после еды.

Для неспецифической профилактики вирусного гепатита А - 125 мг 1 раз в неделю в течение 6 недель.

Для лечения вирусного гепатита А - первый день 2 раза по 125 мг, со второго дня по 125 мг через 48 часов. Курсовая доза - 1,25 г (10 таблеток).

Для лечения острого гепатита В - первый и второй дни по 125 мг, затем по 125 мг через 48 часов. Курсовая доза 2 г (16 таблеток), при длительном течении гепатита В - 125 мг 2 раза в сутки в первый день, затем, со второго дня по 0,125 г через 48 часов. Курсовая доза - 2,5 г (20 таблеток).

При хроническом гепатите В - начальная фаза лечения - 2,5 г (20 таблеток): первые два дня по 250 мг, затем 125 мг через 48 часов. Фаза продолжения (от 1,25 г - 10 таблеток до 2,5 г - 20 таблеток) - по 125 мг в неделю. Курсовая доза Лавомакса от 3,75 г до 5 г, длительность терапии 3,5-6 месяцев в зависимости от результатов биохимических, иммунологических, морфологических исследований, отражающих активность процесса.

При остром гепатите С - первый и второй день по 125 мг, затем по 125 мг через 48 часов. Курсовая доза - 2,5 г (20 таблеток).

При хроническом гепатите С - начальная фаза лечения - 2,5 г (20 таблеток) - первые два дня по 250 мг, затем 125 мг через 48 часов, Фаза продолжения (2,5 г - 20 таблеток) - по 125 мг в неделю. Курсовая доза Лавомакса - 5 г, длительность терапии - 6 месяцев в зависимости от результатов биохимических, иммунологических, морфологических маркеров активности процесса.

При лечении гриппа и других ОРВИ - в первые двое суток заболевания по 125 мг, в дальнейшем через каждые 48 часов по 125 мг. Доза на курс лечения - 750 мг (6 таблеток).

Для профилактики гриппа и других ОРВИ - 125 мг один раз в неделю в течение 6 недель.

Для лечения герпетической, цитомегаловирусной инфекции - первые двое суток по 125 мг, затем через 48 часов по 125 мг. Курс лечения - 2,5 г.

При урогенитальном и респираторном хламидиозе - первые двое суток по 125 мг, затем через 48 часов по 125 мг. Курсовая доза - 1,25 г (на курс лечения - 10 таблеток по 125 мг).

При комплексной терапии нейровирусных инфекций препарат применять по 125 - 250 мг в течение первых 2 дней, затем по 125 мг через 48 часов в течение 2-4 недель. Максимальная курсовая доза составляет 2,125 г (17 таблеток), минимальная курсовая доза - 1, 125 г (10 таблеток), курс лечения - 4 недели.

Дети

Не применять.

Передозировка

Случаи передозировки неизвестны.

Побочные реакции

Возможны аллергические реакции, в том числе сыпь на коже, зуд, крапивница, ангионевротический отек, желудочно-кишечные расстройства (дискомфорт в эпигастральной области, тошнота, рвота, диарея), кратковременная лихорадка.

Срок годности

2 года.

Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения

Хранить в сухом, защищенном от света и недоступном для детей месте при температуре не выше 25 °С.

Упаковка

По 10 таблеток в блистере, по 1 блистеру в картонной пачке.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

ОАО «НИЖФАРМ».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Российская Федерация, 603950, Нижний Новгород, ГСП-459, ул. Салганская, 7.

Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).