

## **Состав**

*действующее вещество:* 1 таблетка содержит 2 мг глюкозаминилмурамилпентапептида в пересчете на пептиды;

*вспомогательные вещества:* гипромеллоза (гидроксипропилметилцеллюлоза) лактоза моногидрат, магния стеарат, натрия кроскармеллоза; сорбит (D-сорбит) (E 420) целлюлоза микрокристаллическая.

## **Лекарственная форма**

Таблетки.

*Основные физико-химические свойства:* таблетки белого или светло-желтого цвета, плоскоцилиндрические, без оболочки с чертой.

## **Фармакотерапевтическая группа**

Иммуностимуляторы. Код АТХ L03A X.

## **Фармакологические свойства**

ЛИАСТЕН® относится к иммуномодуляторам природного происхождения с широким спектром действия. Он представляет собой фрагменты клеточной стенки лактобактерий. ЛИАСТЕН® стимулирует функцию макрофагов и нормализует количество Т-лимфоцитов; активирует клетки моноцитарно-макрофагального ряда, фагоцитоз, повышает активность лизосомальных ферментов, продукцию активных форм кислорода, усиливает цитотоксический эффект макрофагов по отношению к клеткам, инфицированным вирусами, бактериями и к опухолевым клеткам. Препарат усиливает синтез провоспалительных цитокинов, в частности интерлейкина-1; повышает цитотоксическую активность естественных клеток-киллеров.

Иммуномодулирующая активность ЛИАСТЕН® проявляется также в том, что препарат сохраняет эндокринную функцию тимуса, способствует уменьшению уровня циркулирующих иммунных комплексов. ЛИАСТЕН® способствует стимуляции лейкопоэза, обладает слабым антиметастатическим и противоопухолевым действием, уменьшает выраженность побочных эффектов химио- и лучевой терапии. Препарат не имеет эмбриотоксического, мутагенного и тератогенного действия.

## **Показания**

ЛИАСТЕН® назначают как иммуномодулирующее средство при различных заболеваниях, сопровождающихся вторичным иммунодефицитом, лейкопенией, в частности при химио- и лучевой терапии больных онкологического профиля и пациентов с лейкозом с целью снижения токсического действия цитостатиков; при острых и хронических лучевых поражениях; при хирургическом лечении онкологических пациентов и других категорий больных. ЛИАСТЕН® показан при острых и хронических бактериальных и вирусных инфекциях, в частности при туберкулезе, а также для лечения пациентов с лейкопенией различного происхождения.

### **Противопоказания**

Гиперчувствительность к компонентам препарата, аутоиммунный тиреоидит в фазе обострения; состояния при заболеваниях, сопровождающихся гипертермией ( $> 38^{\circ}\text{C}$ ) на момент приема препарата.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий**

Неизвестно.

### **Особенности применения**

Пациенты с редкими наследственными заболеваниями, как непереносимость галактозы, дефицит лактазы Лаппа или нарушение мальабсорбции глюкозы-галактозы, не должны принимать этот препарат.

Если у Вас установлена непереносимость некоторых сахаров, проконсультируйтесь с врачом, прежде чем принимать этот препарат, поскольку препарат содержит D-сорбит и лактозу моногидрат.

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

Препарат не влияет на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.

### **Применение в период беременности или кормления грудью**

Опыта применения препарата беременным и кормящим грудью, нет.

### **Способ применения и дозы**

Лиастен® в таблетках предназначен для замедленного рассасывания в полости рта. Желательно медленно рассасывать таблетку под языком. Обычно назначают по 1 таблетке 2 раза в сутки. Курс лечения обычно составляет 10 - 20 суток. В случае необходимости можно проводить повторные курсы лечения через 3 - 6 и 12 месяцев.

## **Дети**

Опыта применения препарата у детей нет.

## **Передозировка**

Практически исключено, поскольку минимальные токсические дозы превышают терапевтические в 650 раз.

## **Побочные реакции**

Иногда возможно кратковременное незначительное повышение температуры тела, не требует отмены препарата и проведения специальных медицинских мероприятий, реакции гиперчувствительности.

## **Срок годности**

3 года.

## **Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25 ° С. В недоступном для детей месте.

## **Упаковка**

По 10 таблеток в блистере, по 2 блистера в картонной коробке.

## **Категория отпуска**

По рецепту.

## **Производитель**

ГП «Энзим», Украина.

## **Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности**

Украина, 24321, Винницкая обл., г. Ладыжин, ул. Хлебозаводская, 2.

### **Источник инструкции**

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