

## **Состав**

*действующее вещество:* даларгина;

1 ампула содержит 1 мг даларгина.

## **Лекарственная форма**

Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.

*Основные физико-химические свойства:* белая пористая масса.

## **Фармакотерапевтическая группа**

Средства, влияющие на пищеварительный тракт и метаболические процессы.

Код АТХ А16А Х.

## **Фармакодинамика**

Даларгин - пептидная соединение (тирозин-2-аланил-глицин-фенилаланил-лейцил-аргинина диацетат), в структуру которой входят остатки 6 аминокислот. Даларгин относится к средствам, которые регулируют метаболические процессы. Препарат ускоряет заживление язв желудка и двенадцатиперстной кишки, снижает кислотность желудочного сока за счет антисекреторной активности. Даларгин-Биолек имеет также гипотензивное воздействие. Наблюдается положительное влияние лекарственного средства на психические функции больных алкоголизмом.

## **Фармакокинетика**

Не изучалась.

## **Показания**

В составе комплексной терапии:

- обострение язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки при длительном рубцевании язвы;
- облитерирующие заболевания нижних конечностей;
- нарушения психического состояния при алкоголизме;
- панкреатит;
- панкреонекроз.

## **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к действующему веществу.

Выраженная артериальная гипотензия.

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

Если существует выраженный болевой симптом, одновременно с препаратом Даларгин-Биолек следует назначить антацидные средства.

## **Особенности применения**

Информация отсутствует.

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

Не изучена.

Если во время лечения Даларгин-Биолек наблюдается головокружение, следует воздержаться от управления транспортными средствами или работ с другими механизмами.

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

В период беременности препарат противопоказан.

При необходимости лечения Даларгин-Биолек следует прекратить кормление грудью.

## **Способ применения и дозы**

Даларгин-Биолек вводить внутримышечно и внутривенно. Растворы для инъекций следует готовить непосредственно перед применением. Содержимое ампулы растворить в 0,9% растворе натрия хлорида следующим образом:

Количество даларгина	Количество 0,9% раствора натрия хлорида	
	внутримышечно	внутривенно
1 мг	1 мл	5 мл
2 мг	2 мл	10 мл

*При язвенной болезни желудка и двенадцатиперстной кишки или облитерирующих заболеваниях нижних конечностей разовая доза Даларгин-Биолек составляет 1-2 мг.*

Внутримышечные инъекции вводить 2 раза в сутки, внутривенные - 1 раз в сутки. Максимальная суточная доза (при введении) - до 5 мг.

Курс лечения 3-4 недели. Общая доза Даларгин-Биолек на курс лечения составляет 30-50 мг.

*При психических расстройствах алкогольного генеза внутривенно вводить 1 мг в 10 мл 0,9% раствора натрия хлорида.*

*При остром панкреатите препарат вводить: в первый день - 2 мг, затем по 5 мг 1-2 раза в сутки. Курс лечения - от 4 до 6 дней.*

*При панкреонекрозе вводить по 5 мг 3-4 раза в сутки (через 6-8 часов). Курс лечения - от 2 до 6 дней.*

## **Дети**

Информация о безопасности и эффективности применения препарата Даларгин-Биолек детям отсутствует, поэтому не рекомендуется назначать этой возрастной категории пациентов.

## **Передозировка**

Не описано.

## **Побочные реакции**

*Со стороны сосудов:* снижение артериального давления.

*Со стороны сердца:* тахикардия, сердцебиение.

*Со стороны нервной системы:* головная боль, головокружение, онемение верхних конечностей и лица.

*Со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения:* учащенное или затрудненное дыхание, удушье.

*Со стороны иммунной системы:* аллергические реакции.

*Со стороны кожи и подкожных тканей:* зуд, гиперемия, крапивница, покраснение или жжение кожи лица, бледность кожных покровов, потливость.

*Со стороны желудочно-кишечного тракта:* тошнота, боль в животе, включая боль в эпигастрии.

*Общие нарушения и реакции в месте введения:* общая слабость, озноб, повышение температуры тела, боль за грудиной, отек лица; гиперемия, сыпь, зуд в месте введения.

### **Срок годности**

3 года.

### **Условия хранения**

Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Упаковка**

По 1 мг в ампулах, по 10 ампул с лиофилизат в пачке.

### **Категория отпуска**

По рецепту.

### **Производитель**

АО «БИОЛИК».

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

Украина, Харьковская обл., город Харьков, Помирки.

### **Источник инструкции**

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