

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](#).