

## ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

ГЕПАВАЛ®

HEPAVAL®

*Склад:*

*діюча речовина: glutathione;*

1 флакон містить глутатіону натрію 643 мг, що еквівалентно 600 мг глутатіону.

1 ампула розчинника містить води для ін'єкцій 4 мл.

Лікарська форма. Порошок для розчину для ін'єкцій.

*Основні фізико-хімічні властивості:* білий гігроскопічний порошок; прозора безбарвна рідина, без запаху.

Фармакотерапевтична група. Антидоти. Код ATХ V03A B32.

*Фармакологічні властивості.*

*Фармакодинаміка.*

Глутатіон – трипептид, що є природним компонентом клітин усіх тканин організму. Його значне поширення пов’язане з широким спектром біологічних функцій і має фундаментальне значення для численних біохімічних та метаболічних процесів.

Сульфгідрильні групи цистеїну, що входить до складу глутатіону, є потужними нуклеофільними агентами. У зв’язку з цим вони стають основною ціллю електрофільної атаки хімічних речовин або їх активних метаболітів, що призводить до інактивації потенційно токсичних екзогенних речовин. Таким чином, препарат чинить захисну дію на

## ♥Аптека інтернет це♥

життєво важливі нуклеофільні ділянки, при атаці на які розпочинається процес пошкодження клітин.

Крім того, глутатіон (GSH), відновлений у результаті взаємодії з великою кількістю окислених органічних метаболітів, утворює менш токсичні кон'юговані сполуки, які у подальшому легше метаболізуються і виводяться у складі меркаптурових кислот.

З огляду на дані властивості глутатіон призначають у разі реакцій гепатотоксичності, механізмами розвитку яких можуть бути етиловий або медикаментозний гепатотоксикоз або патогенетично обумовлений гепатотоксикоз, пов'язаний з порушеннями механізмів детоксикації.

### *Фармакокінетика.*

Після внутрішньовенного введення глутатіон переважно розподіляється в еритроцитах, тоді як в плазмі швидко розщеплюється гамма-глутамілтранспептидазою та гамма-глутаміл-циклотрансферазою. Таким чином, плазмовий рівень відновленого глутатіону (GSH), навіть після високих доз, є незначним (пікова концентрація в плазмі приблизно 1 нмоль/мл через 5 хвилин після внутрішньовенного введення 600 мг), тоді як рівні метаболіту цистеїну є вищими (пікова концентрація в плазмі приблизно 17 нмоль/мл). Концентрація в крові, визначена на цільній крові, досягає значення близько 100 нмоль/мл через 5-10 хвилин після внутрішньовенного введення 600 мг глутатіону. Концентрація препарату в крові поступово знижується, майже досягаючи вихідних значень приблизно через 60 хвилин після введення.

### *Клінічні характеристики.*

#### *Показання.*

Профілактика невропатії, індукованої хіміотерапією цисплатином або іншими подібними речовинами.

#### *Протипоказання.*

Підвищена чутливість до діючої речовини або до інших компонентів препарату.

## **♥Аптека інтернет це♥**

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

Невідомо.

*Особливості застосування.*

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Хоча глутатіон не проявляв жодних ознак ембріо- та фетотоксичності під час експериментальних досліджень, не рекомендується його застосування вагітним та жінкам, які годують груддю.

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

Глутатіон не впливає на здатність керувати автотранспортом або використовувати інші механізми.

*Спосіб застосування та дози.*

При найтяжчому ступені ураження: 600-1200 мг (1-2 флакони) на добу шляхом внутрішньом'язового або повільного внутрішньовенного введення.

При середньому ступені ураження: застосовують половину зазначеної вище дози.

*Підготовка препарату до введення.*

У разі внутрішньом'язового застосування препарат потрібно повністю розчинити безпосередньо у флаконі із застосуванням розчинника, що знаходиться у комплекті.

У разі внутрішньовенного застосування препарат потрібно розчинити розчинником із комплекту (вода для ін'єкцій) і вводити або шляхом безпосередньої повільної ін'єкції, або шляхом інфузії після додавання приготовленого розчину до щонайменше 20 мл стерильного розчину для інфузії.

*Діти.* Можливість застосування дітям не вивчалась.

## ♥Аптека інтернет це♥

*Передозування.*

Відсутня інформація щодо передозування.

*Побічні реакції.*

У рідкісних випадках можливий розвиток нудоти, блювання, головного болю, а також висипань на шкірі. Дані реакції зазвичай зникають після припинення терапії.

*Термін придатності.* 3 роки.

*Умови зберігання.*

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Відновлений розчин стабільний протягом приблизно 2 годин під час зберігання при кімнатній температурі і протягом принаймні 8 годин при зберіганні при температурі від 0° до + 5°C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

*Упаковка.*

Порошок для розчину для ін'єкцій по 600 мг у флаконах №10 в комплекті з розчинником (вода для ін'єкцій) по 4 мл в ампулах №10 у картонній коробці.

*Категорія відпуску.*

За рецептом.

*Виробник.*

**♥Аптека інтернет це♥**

ЛАБОРАТОРІО ІТАЛЬЯНО БІОХІМІКО ФАРМАЦЕУТИКО ЛІСАФАРМА С.П.А.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

ВІА ЛІЧІНІО, 11 – 22036 ЕРБА (провінція Комо), Італія.

Заявник.

ТОВ «ВАЛАРТІН ФАРМА»

Місцезнаходження заявника.

Україна, 08135, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, с. Чайки, вул. Грушевського, 60.