

**ИНСТРУКЦИЯ  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ПРЕПАРАТА  
(ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ ДЛЯ ПАЦИЕНТОВ)  
ЛЕГАЛОН® 140**

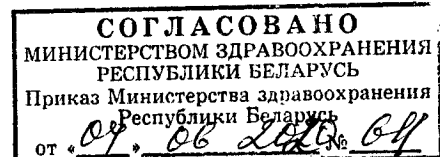
**Наименование лекарственного препарата:** ЛЕГАЛОН® 140 (LEGALON® 140)

**Международное непатентованное название (МНН)**  
Силибинин (Silibinin)

**Общая характеристика**

**Внешний вид капсулы**

Коричневые твердые желатиновые капсулы, размер «1».



**Внешний вид содержимого капсулы**

Порошок желтого цвета

**Качественный и количественный состав**

**Состав:** 1 капсула содержит:

**Активное вещество:** расторопши пятнистой плодов экстракт сухой (36-44:1) - 173,0-186,7 мг, эквивалентно 140 мг силимарина (ДНФГ), эквивалентно 108,2 мг силимарина (ВЭЖХ/Герм.Ф.) в расчете на силибинин.

**Вспомогательные вещества:** полисорбат 80, повидон, маннитол, карбоксиметилкрахмал натрия (тип А), магния стеарат.

**Оболочка:** твердая желатиновая капсула, размер «1», в состав которой входит: желатин, краситель железа оксид красный (Е172), титана диоксид (Е171), натрия лаурилсульфат, краситель железа оксид черный (Е172).

**Лекарственная форма**

Капсулы

**Показания к применению**

Токсическое поражение печени: для поддерживающей терапии пациентов с хроническими воспалительными заболеваниями печени или циррозом печени.

**Примечание:**

Лечение ЛЕГАЛОН® 140 эффективно только в том случае, если устранено воздействие токсического агента, вызывающего повреждение печени (например, алкоголя).

Данное лекарственное средство не подходит для лечения в случае острого отравления.

**Способ применения и дозы**

В отсутствии других указаний, взрослым и детям старше 12 лет рекомендуется принимать по 1 капсуле 3 раза в сутки, что соответствует 324,6 мг силимарина (ВЭЖХ) или 420 мг силимарина (ДНФГ). Капсулы следует проглатывать целиком, не разжевывая, запивая достаточным количеством жидкости.

Нет доступных данных в отношении использования у пациентов с почечной недостаточностью.

**Использование у детей младше 12 лет:**

Данное лекарственное средство не предназначено для использования у детей младше 12 лет.

**Способ применения и длительность:**

Для перорального использования; капсулы следует проглатывать целиком, не разжевывая, запивая достаточным количеством жидкости.  
Длительность курса лечения определяет врач индивидуально в зависимости от характера и особенностей течения заболевания.

#### **Противопоказания**

ЛЕГАЛОН® 140 противопоказан лицам с известной гиперчувствительностью к плодам расторопши пятнистой, другим компонентам препарата или вспомогательным веществам.

#### **Меры предосторожности и особые указания**

Лечение этим лекарственным средством не служит заменой отказа от приема вещества, вызывающего повреждение печени (например, алкоголь).

При появлении признаков желтухи (приобретение кожей оттенка от светло-желтого до темно-желтого, пожелтение белков глаз), необходимо проконсультироваться с врачом.

#### *Применение препарата у детей:*

Не имеется достаточных данных об эффективности и безопасности использования препарата у детей. Препарат не рекомендуется применять у детей младше 12 лет.

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

Неизвестно.

#### **Фертильность, беременность и лактация**

Нет сведений об опыте применения данного препарата у беременных женщин. Исследований на животных недостаточно в отношении изучения репродуктивной токсичности. Поэтому применение препарата во время беременности не рекомендуется.

Неизвестно, выделяются ли активные компоненты препарата и их метаболиты в грудное молоко человека. Риск для новорожденных/младенцев нельзя исключать. Поэтому применение препарата во время кормления грудью не рекомендуется.

Данные исследований изучения влияния активных компонентов на фертильность недостаточны.

#### **Влияние на способность управлять автомобилем или другими механизмами**

Препарат не влияет на способность управлять механическими транспортными средствами и обслуживать движущиеся механические устройства.

#### **Побочное действие**

Критерии оценки частоты развития побочной реакции лекарственного средства: очень часто ( $\geq 1/10$ ), часто ( $\geq 1/100, < 1/10$ ), нечасто ( $\geq 1/1000, < 1/100$ ), редко ( $\geq 1/10\ 000, < 1/1000$ ), очень редко ( $< 1/10\ 000$ ), неизвестно – частота не может быть определена на основании имеющихся данных.

В редких случаях можно наблюдать такие побочные эффекты:

*Желудочно-кишечные нарушения:* редко: легкая диарея;

*Нарушения со стороны иммунной системы:* очень редко: возможны реакции гиперчувствительности;

*Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения:* очень редко: диспноэ;

*Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей:* очень редко: зуд



#### **Передозировка**

Признаки или симптомы передозировки или отравления пока не зарегистрированы. Описанные выше нежелательные эффекты могут усиливаться.

Специальное противоядие неизвестно. При необходимости, рекомендуется применять симптоматические меры.

НД РБ

614 - 2020

**Фармакотерапевтическая группа**

Средства для лечения заболеваний печени, липотропные средства.

Код ATХ: A05BA03

**Фармакологические свойства**

*Фармакодинамические свойства*

Антитоксическое действие силимарина было продемонстрировано в опытах на животных с использованием многочисленных моделей повреждения печени, например, ядами бледной поганки (фаллоидином и аманитином), а также лантаноидами, тетрахлористым углеродом, галактозамином, тиоцетамином и гепатотоксичным вирусом лягушки FV3.

Терапевтический эффект силимарина связан с несколькими механизмами действия: благодаря способности связывать свободные радикалы, силимарин обладает антиоксидантной активностью, останавливая или предотвращая патофизиологический процесс перекисного окисления липидов, который приводит к разрушению клеточных мембран. Кроме того, в уже поврежденных клетках печени силимарин стимулирует синтез белка и нормализует метаболизм фосфолипидов. Общим результатом его действия является стабилизация клеточной мембраны, а также ослабление либо предотвращение потери внутриклеточного содержимого, находящегося в растворенной форме (например, трансаминаз).

Силимарин ограничивает поступление в клетку определенных гепатотоксических веществ (ядов бледной поганки).

Силимарин активизирует белковый синтез за счет стимуляции РНК-полимеразы I – локализованного в ядре ферmenta. Это приводит к усиленному образованию рибосомальной РНК, благодаря чему структурные и функциональные белки (ферменты) синтезируются в большем количестве. В результате повышается репаративная способность и регенеративный потенциал печени.

**Упаковка**

По 10 капсул в ПВХ/Ал блистере; 2, 3 или 6 блистеров в картонной пачке вместе с инструкцией по применению.

**Условия хранения**

Хранить в защищенном от света месте, при температуре не выше 30°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

5 лет.

Не применять препарат по истечению срока годности. Препарат с истекшим сроком годности уничтожается в установленном порядке.

**Условия отпуска из аптек**

Без рецепта врача. Общий список.

**Заявитель**

МЕДА Фарма ГмбХ и Ко. КГ, Бенцштрассе 1, 61352 Бад Хомбург, Германия

**Информация о производителе**

Мадаус ГмбХ, 51101 Кёльн, Германия

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

Если Вам стали известны какие-либо нежелательные реакции, связанные с применением продукта компании, в т. ч. применением во время беременности или кормления грудью, либо возникшие в результате медицинских ошибок, неправильного применения, злоупотребления, передозировки, применения не по показаниям или вследствие влияния, связанного с профессиональной и непрофессиональной деятельностью, подозреваемой передачей инфекционного агента или отсутствием эффективности, а также ассоциируемые с дефектом качества, необходимо сообщить об этом лицу, ответственному за фармаконадзор, по электронному адресу [info.safety@mylan.com](mailto:info.safety@mylan.com)

