



**ИНСТРУКЦИЯ**  
(информация для пациентов)

по медицинскому применению лекарственного средства  
**ГЕПАВИЛАГ**

**Торговое название:** Гепавилаг.

**Международное непатентованное название:** нет.

**Форма выпуска:** гранулы для приготовления раствора для приема внутрь.

**Описание:** смесь гранул и порошка от белого или почти белого до светло-желтого цвета.

**Состав:** каждый пакет содержит: *активное вещество:* L-лейцин – 1,0 г, L-валин – 0,5 г, L-изолейцин – 0,5 г, L-аргинина гидрохлорид – 0,418 г, глицилглицин – 0,084 г; *вспомогательные вещества:* лимонной кислоты моногидрат; аспартам; повидон К-25, ароматизатор «Лимон АН 1405», мальтодекстрин.

**Фармакотерапевтическая группа:** Другие препараты для лечения заболеваний ЖКТ и нарушений обмена веществ. Белки и аминокислоты.

**Код АТС:** А16АА.

**Фармакологическое действие**

Гепавилаг содержит три незаменимые аминокислоты: L-лейцин, L-валин, L-изолейцин, необходимые для синтеза ряда белков и других биологически важных компонентов, одну заменимую аминокислоту L-аргинин и дипептид глицилглицин. По составу преобладают разветвленные аминокислоты, которые обеспечивают стабилизацию обмена ароматических аминокислот, оказывают положительное действие на обмен белков в мышцах, печени и нейромедиаторов в центральной нервной системе.

**Показания к применению**

Гепавилаг применяют как источник разветвленных аминокислот, необходимых для синтеза биологически важных компонентов, дефицит которых отмечается при хронических диффузных заболеваниях печени и других состояниях с катаболическими вариантами метаболизма.

**Способ применения и дозы**

Внутрь, предварительно растворив содержимое одного пакета в 100-150 мл кипяченой горячей воды. Размешивать до полного растворения. При необходимости добавить охлажденной кипяченой воды. Суточная доза для взрослых составляет 12-15 г гранулята (4-5 пакетов), разделенная на 2-3 приема. У пациентов с повышенной потребностью в аминокислотах допускается применение препарата в более высоких дозах – 18-24 г гранулята, что соответствует 6-8 пакетам лекарственного средства. Продолжительность курса лечения составляет не менее 30 суток.

**Побочное действие**

При применении препарата Гепавилаг в соответствии с показаниями и рекомендациями по дозировке, побочные явления возникают редко. Изредка отмечается тошнота, рвота, приливы жара и потливость. Возможны реакции гиперчувствительности.

В случае возникновения вышеперечисленных побочных реакций или побочных реакций, не указанных в данной инструкции по медицинскому применению лекарственного средства, необходимо обратиться к врачу.

### **Противопоказания**

Применение лекарственного средства Гепавилаг противопоказано у пациентов с врожденными нарушениями метаболизма аминокислот, необратимыми поражениями почек с уремией. В настоящее время объективные данные об эффективности и безопасности применения препарата Гепавилаг во время беременности и в период лактации отсутствуют, в связи с этим указанное лекарственное средство не рекомендуется применять у беременных. На период лечения необходимо прекратить грудное вскармливание.

### **Передозировка**

Явлений передозировки не установлено.

### **Меры предосторожности**

Специальных мер предосторожности при применении лекарственного средства Гепавилаг не требуется.

*Влияние на способность к управлению автотранспортом и другими потенциально опасными механизмами*

Препарат не влияет на быстроту психомоторных реакций и на способность управлять транспортом и другими механизмами.

*Применение во время беременности и в период лактации*

В настоящее время объективные данные об эффективности и безопасности применения препарата Гепавилаг во время беременности и в период лактации отсутствуют, в связи с этим указанное лекарственное средство не рекомендуется применять у беременных. На период лечения необходимо прекратить грудное вскармливание.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

В настоящее время отсутствуют данные о каких-либо лекарственных взаимодействиях при одновременном применении препарата Гепавилаг с другими лекарственными средствами, а также сведения о взаимодействии между компонентами препарата в составе лекарственной формы.

### **Условия хранения**

В защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25°C.

### **Срок годности**

2 года.

Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

### **Упаковка**

По 3 г в пакеты из материала комбинированного для упаковки пищевых продуктов или из материала комбинированного на основе алюминиевой фольги. По 20 пакетов вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

### **Условия отпуска**

Без рецепта.

---

**Производитель:**  
РУП "Белмедпрепараты",  
Республика Беларусь, 220007, г. Минск,  
ул. Фабрициуса, 30, т./ф.: (+375 17) 220 37 16,  
e-mail: medic@belmedpreparaty.com

---

