

Торговое наименование препарата: Гептронг®

МНН или группировочное (химическое) наименование: нет.

Лекарственная форма: раствор для внутримышечного введения.

Состав на 1 ампулу (3 мл):

Активный компонент: раствор низкомолекулярных сахаров\* - 12 мг.

Вспомогательные компоненты: натрия хлорид, вода для инъекций.

\* Представляет собой раствор низкомолекулярных сахаров, полученных из меда (Н-пентоза, глюкоза, сахароза, манноза, галактоза, фруктоза, лактоза).

Фармакологическая группа: Гепатопротектор

Код АТС: A05BA

Описание: прозрачный, бесцветный или со слабым желтоватым оттенком раствор.

## ФАРМАКОДИНАМИКА

- Гептронг оказывает антиоксидантное действие, способствует стабилизации и уменьшению проницаемости мембран гепатоцитов;
- Уменьшает активность в сыворотке крови маркеров повреждения гепатоцитов - ферментов АЛТ, АСТ, ЩФ, ГГТП;
- Усиливает антитоксическую функцию печени, улучшает ее белоксинтезирующую и липидобразовательную функции;
- Уменьшает воспалительные изменения в печени, что ведет к снижению в ней активности деструктивного процесса, уменьшает интенсивность и ускоряет исчезновение клинических проявлений гепатита (диспепсического, холестатического и астеновегетативного синдромов, гепатомегалии);
- Препарат, как правило, хорошо переносится, не вызывая болевых ощущений в месте инъекции;
- Препарат полностью включается в метаболический цикл, финальный продукт метаболизма - углекислый газ и вода.
- Препарат полностью включается в метаболический цикл, финальный продукт метаболизма - углекислый газ и вода.

## ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

*В составе комплексной терапии:*

- алкогольной болезни печени на любой стадии;
- неалкогольного стеатогепатита;
- лекарственных поражений печени;
- токсических поражений печени;
- циррозов печени в стадии компенсации и субкомпенсации;
- токсикозов беременных.

## БЕРЕМЕННОСТЬ И ЛАКТАЦИЯ

Вопрос о применении препарата при беременности и в период лактации (грудного вскармливания) решается индивидуально и в зависимости от клинической ситуации.

## ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Любые формы повышенной чувствительности и непереносимости меда и продуктов, его содержащих; повышенная чувствительность к укусам пчел, ос и других перепончатокрылых насекомых.

## СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ

Препарат вводится внутримышечно, глубоко, в верхний наружный квадрант ягодичной мышцы по 6 мл согласно следующим схемам:

### При алкогольной болезни печени:

1 раз в день по схеме: 1,2, 3 день - по 3 мл; 4, 5 день - по 6 мл; 6, 7 день - по 9 мл; 8,9 день - по 6 мл; 10, 11,12 день - по 3 мл;

### При неалкогольном стеатогепатите:

1 раз в день по схеме: 1,2,3 день - по 3 мл; 4, 5 день - по 6 мл; 6, 7 день - по 9 мл; 8, 9 день - по 6 мл; 10, 11, 12 день - по 3 мл; 3-4 курса в течение полугода.

### При лекарственных и токсических поражениях печени:

в/м 6 мл первые 6 дней, затем по 3 мл в/м ежедневно в зависимости от клинического состояния пациента.

### При циррозах печени:

по 6 мл 1 раз в сутки. Курс 10-15 дней.

### При токсикозах беременных:

в/м 6 мл первые 6 дней, затем по 3 мл в/м ежедневно в зависимости от клинического состояния пациента.

## ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ

В отдельных случаях наблюдается бессонница, повышение аппетита.

## ПЕРЕДОЗИРОВКА

Случаев передозировки до настоящего времени не наблюдалось.

## ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ

С осторожностью применять при сахарном диабете (под контролем содержания глюкозы в крови). Содержание углеводов в 1 ампуле препарата соответствует 0,001 хлебной единицы.

## ФОРМА ВЫПУСКА

Раствор для внутримышечного введения 4 мг/мл.

По 3 мл препарата в ампулы нейтрального стекла с кольцом или точкой разлома.

На каждую ампулу наносится этикетка из бумаги этикеточной или писчей или этикетки из бумаги самоклеящейся.

По 5 ампул в контурную ячейковую упаковку из ПВХ. По 1 или 2 контурных ячейковых упаковки вместе с инструкцией по применению помещают в картонную пачку.

## УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

При температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

## СРОК ГОДНОСТИ

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

## УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК

По рецепту.

Организация принимающая претензии  
/ владелец регистрационного удостоверения:



**КСЕАЛМЕД**

ООО «КсеалМед», Россия  
191187, Российская Федерация, г. Санкт-Петербург, вн. тер. г.  
Муниципальный округ Литейный, ул. Шпалерная,  
д. 2/4, литера А, пом. 8-Н, кабинет 1.  
Тел./факс: +7 (812) 578-09-80

Предприятие-изготовитель:

ООО Фирма «ФЕРМЕНТ»  
143422, Московская область,  
г. о. Красногорск, пос. Мечниково,  
владение 11, строение 1.  
Тел./факс: +7 (495) 635-04-47