

**ІНСТРУКЦІЯ**  
для медичного застосування лікарського засобу

**БІЦІКЛОЛ  
(BICYCLOL)**

**Склад:**

діюча речовина: bicyclol;  
1 таблетка містить біциклол 25 мг;  
допоміжні речовини: крохмаль кукурудзяний, цукроза, натрію крохмальгліколят (тип А), магнію стеарат.

**Лікарська форма.** Таблетки.

**Основні фізико-хімічні властивості:** білі, круглі, двоонуклі таблетки

**Фармакотерапевтична група.**

Засоби, що застосовуються при захворюваннях печінки, ліпотропні речовини. Код ATХ A05B

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.** За хімічною структурою Біциклол подібний до біфендуту. Дані фармакодинамічних досліджень довели, що Біциклол здатний знижувати підвищений рівень трансаміназ при гепатитах, ураженні печінки хлорформом, Д-галактозаміном та ацетамінофеном і відновлювати порушення структури печінкової тканини різного ступеня тяжкості. Внаслідок експериментальних досліджень *in vitro* на колонії клітин 2.2.1.5 встановлено, що Біциклол здатний пригнічувати секрецію поверхневого антигену вірусу гепатиту В (HBsAg), Е-антigenу вірусу гепатиту В (HBeAg), ДНК вірусу гепатиту В і РНК вірусу гепатиту С. Біциклол пригнічує продукування фактора некрозу пухлини (ФНП) активними нейтрофілами, клітинами Купфера та макрофагами, а також виводить з клітин вільні радикали. Таким чином, біциклол пригнічує окислювальні напруження, спричинене порушенням функцій мітохондрій гепатоцитів, що попереджає некроз та апоптоз у гепатоцитах. Біциклол також затримує апоптоз гепатоцитів, стимульований фактором некрозу пухлини та цитотоксичними Т-клітинами. У свою чергу це призводить до відновлення пошкоджені ядра та ДНК гепатоцитів.

**Фармакокінетика.** Період напіввиведення в першу фазу двофазної моделі ( $t_{1/2\alpha}$ ) становить 0,84 години, період напіввиведення в другу фазу двофазної моделі ( $t_{1/2\beta}$ ) становить 6,26 години, час досягнення максимальної концентрації ( $t_{peak}$ ) – 1,8 години, максимальна концентрація в плазмі крові ( $C_{max}$ ) – 50 нг/мл.  $C_{max}$  і площа під кривою «концентрація-час» перебувають у прямій залежності від прийнятої дози препарату, але інші фармакокінетичні параметри, такі як  $t_{1/2\alpha}$ ,  $t_{1/2\beta}$ ,  $Vd/F$  (відношення об'єму розподілу ( $Vd$ ) лікарського засобу до біодоступності ( $F$ ),  $CL/F$  і  $t_{peak}$  змінюються неістотно, залежно від дози, та відповідають особливостям лінійної фармакокінетики.

Максимальна концентрація може зростати при застосуванні препарату після їди.

Метаболізм біциклолу відбувається в печінці за участю цитохрому P450 з утворенням основних метаболітів 4OH-Bicyclol і 4OH-Bicyclol.

Препарат спостерігається в крові людини в незміненому вигляді через 15 хвилин після перорального застосування. Максимальна концентрація біциклолу спостерігається у печінці через 4 години після прийому препарату. Ступінь з'язування з білками плазми крові досягає 78 %. Менш ніж 30 % біциклолу виводиться з організму травним трактом з фекаліями протягом 24 годин. Приблизно 1,3 % препарату виводиться з сечою та 0,03 % – з ківотом.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Гепатити, що супроводжуються підвищеннем активності трансаміназ печінки:

- хронічний вірусний гепатит В;
- хронічний вірусний гепатит С;
- неалкогольний стеатогепатит;
- алкогольний гепатит;
- токсичні (в тому числі лікарський) гепатити.

**Протипоказання.**

Підвищена чутливість до компонентів в препаратурі. Гострий гепатит. Період вагітності і годування груддю. Дитячий вік до 12 років.

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

При одноваєному застосуванні біциклолу з нуклеозидними препаратами, такими як ламівудин, можливе зниження ефективності препарату.

**Особливості застосування.**

Під час лікування препаратом Біциклол слід постійно контролювати стан пацієнта і функцію печінки.

З обережністю застосовувати препарат пацієнтам із гіпоальбумініємією, цирозом печінки, варикозним розширенням вен стравоходу, при печінковій енцефалопатії, з тяжкою формою гепатиту, нирковою недостатністю, суттєво підвищеним рівнем білірубіну, асцитом, гепаторенальним синдромом. Слід з особливою обережністю призначати препарат при аутоімунному гепатиті.

**Застосування у період вагітності і або годування груддю.**

Не застосовувати.

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

Дуже рідко під час лікування спостерігається запаморочення, тому слід дотримуватися обережності при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

**Спосіб застосування та дози.**

Дорослим і дітям від 12 років препарат призначають внутрішньо в дозі 25 мг (1 таблетка) 3 рази на добу; у разі необхідності – 50 мг (2 таблетки) 3 рази на добу.

Препарат Біциклол приймають через 2 години після їди.

Мінімальний період лікування – 6 місяців або згідно з призначенням лікаря.

Особам літнього віку (понад 70 років) дозу препарату визначають індивідуально.

**Діти.**

Не застосовувати дітям віком до 12 років.

**Передозування.**

Згідно з проведеними клінічними дослідженнями при застосуванні Біциклолу в дозі 150 мг 3 рази на добу не спостерігалося жодного випадку передозування. Окрім того, перевищення звичайного дозування для людини у 400 разів не спричиняло токсичної реакції.

**Побічні реакції.**

Біциклол зазвичай добре переносяться. Побічні реакції, в разі виникнення, мають тимчасовий характер, легкий або помірний ступінь вираження і минають самостійно після відмінії препарату або за допомогою симптоматичної терапії. З частотою менше 0,5% можуть виникати запаморочення, висини на шкірі, здуття живота та блівлення. У невеликій кількості пацієнтів (<0,1%) можливі головний біль, порушення сну, дискомфорт в епігастральній ділянці, підвищення рівня активності трансаміназ, зменшення кількості тромбоцитів та підвищення рівня цукру і креатиніну.

**Термін придатності.** 3 роки.

**Умови зберігання.**

В оригінальній упаковці при температурі не вище + 25 ° C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.**

По 9 таблеток у блістері з пілівії нілхоридної і фольги алюмінієвої; по 2 блістири в пачці.

**Категорія відпуску.** За рецептром.

**Виробник.**

Бейджінг Юніон Фармасьютікал Фекторі.

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

102600, Ксінг Йе Норз Роуд, район Даксін,райцентр Хуанцунь, м. Пекін, Китай.