

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу
ДАРСЛ®
(DARSIL)

Склад:

діюча речовина: silymarin;

1 таблетка містить сілімарину, визначеного за сілібініном (у перераху ванні на 100 % суху речовину) 22,5 мг;

допоміжні речовини: крохмаль картопляний, лактоза моногідрат, кальцію стеарат, цукор кристалічний, магнію карбонат легкий, повіден (полівінілпіролідон низькомолекулярний медичний), титану діоксид (Е 171), кремнію діоксид колодний безводний, жовтий захід FCF (Е 110), віск карнаубський.

Лікарська форма. Таблетки, покриті оболонкою.

Основні фізико-хімічні властивості: таблетки, покриті оболонкою, від світло-оранжевого з жовтим відтінком до темно-оранжевого кольору, круглої форми, з двояковипуклою поверхнею. На поверхні таблеток допускаються вкраплення білого кольору.

Фармакотерапевтична група.

Препарати, що застосовуються при захворюваннях печінки, ліпотропні речовини. Гепатотропні препарати. Сілімарин. Код ATХ A05B A03.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Діюча речовина препарату – сілімарин, отримана з екстракту плодів рослини розторопні плямистої (*Silybum marianum*).

Біоактивні компоненти сілімарину нейтралізують вільні радикали в печінці, перешкоджають руйнуванню клітинних структур, зокрема, стабілізують мембрани гепатоцитів. Специфічно стимулюють РНК-полімеразу та активізують синтез структурних і функціональних білків і фосфоліпідів в ушкоджених гепатоцитах. Запобігають виходу внутрішньоклітинних компонентів (трансаміназ) і прискорюють регенерацію клітин печінки. Гальмує проникнення в гепатоцити деяких отрут, зокрема отрути гриба блідої поганки. Значно зменшують активність перекисного окислювання ліпідів у мембраних гепатоцитів, таким чином сприяючи їх зміцненню.

Поліпшують загальний стан у хворих із захворюванням печінки, зменшують суб'єктивні відчуття (слабкість, відчуття важкості в правому підребер'ї). Сприяють нормалізації біохімічних показників функціонального стану печінки (активність трансаміназ, γ-глутамілтрансферази, лужної фосфатази, рівня білірубіну).

Фармакокінетика.

Після перорального застосування сілімарин повільно та не повністю всмоктується із травного тракту. Практично не зв'язується з білками плазми крові. Метаболізується у печінці, шляхом кон'югації з утворенням сульфатів і глукuronідів. Виділяється з організму в основному із жовчю. У тонкому кишечнику знову всмоктується у системний кровотік, внаслідок чого робить багаторазову поступово загасаючу кишково-печінкову циркуляцію.Період напіввиведення (T_{1/2}) – 6 годин. Практично не акумулюється в організмі.

Клінічні характеристики.

Показання.

Токсичні ураження печінки: для підтримуючого лікування пацієнтів із хронічними запальними захворюваннями печінки чи цирозом печінки.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до діючої речовини або до інших компонентів препарату. Гострі отруєння різної етіології.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії.

При одночасному застосуванні сілімарину з іншими лікарськими засобами можливі наступні взаємодії:

з **пероральними контрацептивами, препаратами, що застосовуються при естрогензамінній терапії** – зниження ефективності останніх; з **антіаллергічними лікарськими засобами (флексофенадин)**; **антикоагулянтами (клопіндроль, варфарин)**, **антисіхотичними лікарськими засобами (алпрозолам, діазепам, лоразепам)**, **гіпохолестеринемічними лікарськими засобами (ловастатин)**, **деякими препаратами для лікування раку (вінбластин)**, **протигрибковими лікарськими засобами (кетоконазол)** – посилення ефективності останніх (за рахунок пригнічення системи цитохрому P450 сілімарином).

Рослинні продукти, що містять сілімарин, широко використовуються в якості гепатопротекторів в онкологічній практиці одночасно із цитостатиками. Клінічні дослідження показують незначний ризик можливих фармакокінетичних взаємодій сілімарину, як інгібітора ізоферменту CYP3A4 і UGT1A1, та цитостатиків, які є субстратами цих ферментів.

Особливості застосування.

Лікування препаратом при захворюваннях печінки буде ефективним при дотриманні дісти.

У разі розвитку жовтянці слід проконсультуватися з лікарем для проведення корекцій терапії.

Препарат застосовується з обережністю пацієнтам із гормональними порушеннями (ендометріоз, міома матки, карцинома молочної залози, яєчників і матки, карцинома передміхурової залози), через можливий естрогеноподібний ефект сілімарину. У таких випадках пацієнтам слід проконсультуватися з лікарем.

До складу препарату входить цукор кристалічний, це слід враховувати пацієнтам із цукровим діабетом.

Необхідно утримуватися від вживання алкогольно при лікуванні препаратом.

Препарат містить лактозу, тому пацієнтам із рідкісною спадковою непереносяністю галактози, недостатністю лактази або глукозо-галактозною мальабсорбцією не слід застосовувати препарат.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Через відсутність даних щодо безпеки та ефективності, препарат не слід застосовувати у період вагітності або годування груддю.

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

Препарат не впливає на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами, проте у разі виникнення будь-яких вестибулярних порушень слід утриматися від управління автотранспортом або іншими механізмами.

Спосіб застосування та дози.

Таблетки Дарсіл® застосовувати внутрішньо після їди, не розжувуючи, запиваючи достатньою кількістю рідини.

Дорослим та дітям віком від 12 років: у легких і помірної тяжкості випадках препарат застосовувати у дозі 1-2 таблетки 3 рази на добу, при тяжких формах захворювання дозу можна подвоїти до 2-4 таблеток 3 рази на добу.

Тривалість курсу лікування визначає лікар індивідуально залежно від характеру та перебігу захворювання. Середня тривалість лікування – 3 місяці.

Діти.

Не рекомендується застосовувати препарат дітям до 12 років.

Передозування.

Випадки передозування препаратом не спостерігалися.

При випадковому прийомі високої дози препарату слід викликати блівлення, промити шлунок, прийняти активоване вугілля та при необхідності застосовувати симптоматичне лікування, призначене лікарем.

Побічні реакції

Препарат добре переносяється. Рідко в окремих випадках і при індивідуальній підвищенні чутливості можуть спостерігатися наступні побічні дії.

3 зону нервової системи: головний біль.

3 зону органів слуху та лабіринтінні порушення: посилення існуючих вестибулярних порушень.

3 зону трахеального тракту: порушення травлення, зменшення апетиту, диспенсія, печія, здуття живота, метеоризм, анорексія, нудота, блівлення, діарея.

3 зону дихальної системи, органів грудної клітки та середостіння: задишка.

3 зону сечовидільної системи: збільшення діурезу.

3 зону імунної системи, органів грудної клітки та середостіння: реакції гіперчутливості, у тому числі висипання, анафілактичний шок, свербіж, алопеція.

Побічні реакції, які виникають при застосуванні препарату, минущі і зникають після його відміні.

Термін придатності. 2 роки.

Умови зберігання.

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

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці; по 3, 5 або 10 контурних чарункових упаковок в пачці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник.

ПрАТ «Фармацевтична фірма «Дарниця».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Україна, 02093, м. Київ, вул. Бориспільська, 13.