

ЛІВОЛАКТ

LIVOLACTUM

Інформація для пацієнта

Уважно прочитайте цей листок-вкладиш перед початком застосування препарату. Збережіть цей листок-вкладиш.

Можливо, вам потрібно буде прочитати його знову.

Якщо у вас виникнуть додаткові запитання, будь ласка, проконсультуйтесь з вашим лікарем.

Склад. Одна капсула містить:

есенціальні фосфоліпіди - 270 мг (mg);

лактулоза - 30 мг (mg).

Форма випуску:

капсули.
Фармакологічні властивості компонентів.

Есенціальні фосфоліпіди є життєво важливими компонентами всіх клітинних мембрани. Внаслідок різних несприятливих впливів, молекули фосфоліпідів, що входять до складу мембрани, пошкоджуються і в мембрані виникають дефекти, що порушують її функцію. Есенціальні фосфоліпіди, що входять до складу Ліволакту®, здатні усувати дефекти в мембрані, відновлюючи її функціональну активність.

Лактулоза, підвладна метаболізму представниками нормофлори кишечника, перетворюється на коротколанцюгові жирні кислоти, що володіють здатністю специфічно взаємодіяти з аміаком - ендогенними токсином,

концентрація якого при захворюваннях печінки зростає. Аміак має токсичний ефект, перш за все на центральну нервову систему. Лактулоза забезпечує попереджуючий ефект щодо неврологічних ускладнень захворювань печінки.

За рахунок вищеописаних властивостей Ліволакт® має високу ефективність і рекомендується до широкого застосування.

Показаний:

- при хронічних захворюваннях печінки (гепатитах, жировій дистрофії, цирозі). При цьому есенціальні фосфоліпіди сприяють відновленню пошкоджених мембрани клітин печінки, а лактулоза переважає розвитку неврологічних ускладнень;
- в період одужання після перенесених гострих вірусних гепатитів;
- в гінекологічній практиці: у вагітних, які страждають гестозом; при застосуванні великих доз стероїдних гормонів; при токсикозах вагітності;
- в дерматологічній практиці: при псоріазі, алергодерматозі;
- при аутоімунних захворюваннях;
- в кардіологічній практиці, у пацієнтів, які страждають на атеросклероз; при погіршенні структури і функціональної активності серця і стінок судин; у пацієнтів, які перенесли інфаркт міокарда;
- при компенсації побічних ефектів хіміотерапії і променевої терапії;
- при впливі на пацієнта професійних шкідливих факторів.

Рекомендується застосовувати

Ліволакт® - як джерело есенціальних фосфоліпідів і лактулози для нормалізації функції печінки.

Перед застосуванням рекомендується проконсультуватися з лікарем.

Спосіб застосування.

Рекомендована добова доза становить:

- дітям від 3 до 6 років - по 1 капсулі 2 рази на добу;
- від 6 до 12 років - по 1 капсулі 3 рази на добу;
- дітям від 12 років і дорослим - по 2 капсули 2-3 рази на добу.

Не рекомендується самостійно перевищувати зазначене добове дозування.

Мінімальна рекомендована тривалість курсу - 14-21 днів.

Підвищена доза та тривалість курсу можливі за рекомендацією лікаря.

Протипоказання: галактоземія, підвищена чутливість до компонентів.

Застереження. На початку прийому може бути тимчасове ослаблення випорожнень, що не є підставою для скасування прийому препарату.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами - не впливає.

Зберігання: в оригінальній упаковці, в чистих провітрюваних приміщеннях, у місцях захищених від потрап-

пляння прямих сонячних променів, при температурі не вище 25°C та відносній вологості повітря не вище 80% у недоступному для дітей місці.

Рекомендовано зберігати в холодильнику. При тривалому зберіганні при температурі близькій до 25°C та вище допускається часткова або повна зміна агрегатного стану вмісту капсул з сухого на рідке, що не впливає на якість препарату.

Придатний до (число, місяць, рік) та номер серії «L» – вказані на блістері.

Упаковка: по 10 капсул у блістері, по 3 або 10 блістерів в пачці.

Категорія відпуску: без рецепту.

Дієтична добавка. Не містить лактозу, генномодифікованих організмів, барвників, ароматизаторів, антибіотиків і консервантів. Може містити незначну залишкову кількість білка сої.

Не є лікарським засобом.

Не рекомендується використовувати як заміну повноцінного раціону харчування.

Вироблено за

ТУ У 15.8-31034548.001-2002 зі змінами, узгодженими Міністерством охорони здоров'я України.

Маса нетто капсули: 300 мг (mg) ± 9%.

Виробник: «Науково-виробниче підприємство «Аріадна». Засноване 2000 року.

Реєстраційний номер потужності: I-UA-15-27-1462.

Ліцензія на виробництво лікарських засобів: АВ №578994.

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності:

Україна, 65085, Одеска обл., м. Одеса, вул. Моторна, буд. 8а.

Телефон лінії якості: +380 (50) 560-79-35

e-mail: q@ariadna.ua/www.ariadna.ua

Пакувальник: ФОП О. В. Коваленко,

ІПН 2661009934

Україна, 65085, м. Одеса, вул. Моторна, 8а

Вироблено в Україні. Відповідає міжнародним вимогам до якості.

