

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування препарату**

**ЛЕГАЛОН 70**  
**(LEGALON 70)**

**Склад лікарського засобу:**

*діюча речовина:* 1 капсула містить 86,5 мг - 93,3 мг сухого екстракту із плодів розторопши плямистої (36-44:1), що відповідає 70 мг силімарину (DNPH) у перерахуванні на силібінін (розчинник: етилацетат);

*допоміжні речовини:* полісорбат 80, повідон, маніт, натрію крохмальгліколят, магнію стеарат, заліза оксиди червоний та чорний Е 172, титану діоксид Е 171, желатин, натрію лаурилсульфат.

**Лікарська форма.** Капсули.

Коричнева, тверда желатинова капсула, що містить жовтий порошок.

**Назва і місцезнаходження виробника.** МАДАУС ГмбХ, 51101 Кельн, Німеччина.

**Фармакотерапевтична група.** Гепатотропні препарати. Код АТС А05В А03.

*Фармакологічні властивості.* Здатність силімарину зв'язувати вільні радикали забезпечує його антиоксидантну активність. Таким чином, переривається чи попереджується патофізіологічний процес перекисного окиснення ліпідів, що відповідають за руйнування клітинних мембран. В ушкоджених гепатоцитах силімарин стимулює синтез білка та нормалізує метаболізм фосфоліпідів. Унаслідок чого силімарин стабілізує клітинні мембрани та обмежує або запобігає втраті розчинних компонентів (зокрема трансаміназ) клітин печінки.

Силімарин гальмує проникнення в клітину деяких гепатотоксичних речовин (отрути блідої поганки).

Силімарин посилює синтез білків за рахунок специфічної стимуляції РНК-полімерази А, ферменту, що знаходиться в ядрі. Це призводить до підвищеного утворення рибосомних РНК, і отже, до стимуляції синтезу структурних і функціональних білків (ферментів). У результаті чого покращується відновна здатність й прискорюється регенерація клітин печінки.

**Показання для застосування.** Токсичні ураження печінки: для підтримуючого лікування у пацієнтів з хронічними запальними захворюваннями печінки чи цирозом печінки.

**Протипоказання.** Гіперчутливість до плодів розторопши плямистої або інших компонентів препарату; гострі отруєння різної етіології.

**Особливі застереження.** У випадку розвитку жовтяниці необхідно проконсультуватися у лікаря для проведення корекції терапії.

- *Застосування у період вагітності або годування груддю.* Дані відносно застосування Легалону 70 у період вагітності або годування груддю відсутні.

- *Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.* Не відмічалось.

- *Діти.* Немає достатніх даних відносно застосування цього препарату у дітей, тому його не слід застосовувати дітям віком до 12 років.

**Спосіб застосування та дози.** Дорослі і діти старше 12 років приймають по 2 капсули 3 рази на добу.

Капсули слід ковтати цілими, не розжовуючи, запиваючи достатньою кількістю рідини.

Тривалість лікування визначається лікарем індивідуально.

**Передозування.** Симптоми передозування донині не спостерігалися. Можуть посилюватися побічні реакції, описані нижче.

Спеціальний антидот невідомий. У випадку необхідності рекомендована симптоматична терапія.

**Побічні ефекти.** У поодиноких випадках спостерігалися шлунково-кишкові розлади, такі як легка діарея. Дуже рідко відмічалися реакції гіперчутливості - висип чи задишка.

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

**Термін придатності.** 5 років.

**Умови зберігання.** Зберігати при температурі не вище 25 °С у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 10 капсул у блістері; по 2, 3, 6 блістерів в упаковці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.