

ТРИАЗАВИРИН®

Регистрационный номер:

Торговое название: Триазавирин®

Международное непатентованное название (МНН), группировочное или химическое название:

Метилтионитрооксодигидротриазолотриазинид натрия&

Лекарственная форма: капсулы.

Состав:

Активное вещество:

Метилтионитрооксодигидротриазолотриазинид

натрия дигидрат (триазавирин) - 250 мг

Вспомогательные вещества:

Кальция стеарат - 2 мг

Масса содержимого капсулы - 252 мг

Состав оболочки капсул:

Капсула (корпус) № 1: титана диоксид (E171), желтый хинолиновый (E104), желтый «солнечный закат» (E110), желатин медицинский.

Капсула (крышечка) № 1: титана диоксид (E171), азорубин (E122), желатин медицинский.

Масса капсулы с содержимым - 328 мг

Описание: твердые желатиновые капсулы размера № 1, корпус желтого и крышечка красного цвета. Содержимое капсул – мелкокристаллический порошок или гранулы желтого или желто-зеленого цвета.

Фармакотерапевтическая группа:

Противовирусное средство.

Код АТХ: J05AX.

Фармакологические свойства.

Фармакодинамика:

Активное вещество препарата Триазавирин[®] – синтетический аналог оснований пуриновых нуклеозидов (гуанина) с выраженным противовирусным действием. Обладает широким спектром противовирусной активности в отношении РНК-содержащих вирусов.

Основным механизмом действия препарата Триазавирин[®] является ингибирование синтеза вирусных РНК и репликации геномных фрагментов.

Фармакокинетика:

После приема внутрь быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте. Максимальная концентрация ($C_{\max}$) достигается в среднем через 1-1,5 ч. $C_{\max}$ при рекомендуемом режиме дозирования составляет в среднем 4,8 мкг/мл. Величина AUC (площадь под фармакокинетической кривой «концентрация – время») крови составляет 12,8 мкг/ч*мл. Период полувыведения ($T_{1/2}$) – 1-1,5 ч.

Почками в неизмененном виде выводится от 15 до 45 % препарата. Средняя величина расчетного клиренса составляет 246 мл/мин.

Показания к применению:

Лечение гриппа у взрослых. При необходимости сочетать с приемом симптоматических средств.

Противопоказания:

- повышенная чувствительность к компонентам препарата;
- беременность;
- период грудного вскармливания;
- детский возраст до 18 лет (эффективность и безопасность не определены);
- почечная/печеночная недостаточность (эффективность и безопасность не определены).

Применение при беременности и в период грудного вскармливания.

Применение препарата во время беременности не изучалось.

Применение препарата во время лактации не изучалось, поэтому при необходимости применения препарата в период лактации следует прекратить грудное вскармливание.

Побочное действие:

- аллергические реакции;
- со стороны пищеварительной системы: диспепсические нарушения (метеоризм, диарея, тошнота, рвота).

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, **сообщите об этом врачу.**

Передозировка:

Симптомы: тошнота, рвота, диспепсические расстройства, боли в желудке.

Лечение: симптоматическая терапия. При появлении данных симптомов необходимо прекратить прием препарата.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами:

Взаимодействие с аналогами пуриновых и пиримидиновых оснований при проведении противоопухолевой терапии может привести к повышению токсичности препарата. При одновременном применении с рибавирином требуется снижение дозы рибавирина.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами.

Не изучалось.

Способ применения и дозы:

Триазавирин[®] применяется внутрь независимо от приема пищи.

Лечебные дозы

Прием препарата необходимо начинать не позднее 2-го дня от начала заболевания (появления клинической симптоматики) по 1 капсуле (250 мг) 3 раза в день (суточная доза – 750 мг) в течение 5 дней. При необходимости лечение может быть продолжено до 7 дней.

Форма выпуска:

По 20 или 50 капсул в банках из оранжевого стекла или в банках полимерных. Каждую банку вместе с инструкцией по применению помещают в коробку из картона.

По 10 капсул в контурной ячейковой упаковке. По 2 или 5 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Срок годности:

2 года.

Лекарственный препарат не должен применяться по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения:

В сухом защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

Условия отпуска из аптек:

По рецепту.

Наименование юридического лица, на имя которого выдано регистрационное удостоверение/Наименование, адрес производителя лекарственного препарата/

Организация, принимающая претензии:

ООО «Завод Медсинтез», Россия, 620144, Свердловская область, г. Екатеринбург, ул. 8 Марта, д. 90а. Тел. (343) 270-75-19.

Адрес места производства лекарственного препарата:

Россия, 624130, Свердловская область, г. Новоуральск, ул. Торговая, 15. Тел. (34370) 2-50-61; тел./факс: (34370) 2-54-95.

Генеральный директор
ООО «Завод Медсинтез»



Подкорытов А.Б.

Итого пронумеровано, прошнуровано и
скреплено печатью 4 (четыре) листа

Генеральный директор
ООО «Завод Медсинтез»
Подкорытов А.Б.

МИНИСТР ВНЕШНИХ ДЕЛ
РОССИИ
ДП 002604 - 280814
СОГЛАСОВАНО

