



ИНСТРУКЦИЯ  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА  
**Флогардин®**

**Регистрационный номер:** ЛП-005721

**Торговое наименование:** Флогардин®

**Международное непатентованное или группировочное наименование:** тилорон

**Лекарственная форма:** таблетки, покрытые пленочной оболочкой

**Состав**

На одну таблетку

*Действующее вещество:* Тилорона дигидрохлорид – 125,0000 мг;

*вспомогательные вещества:* целлюлоза микрокристаллическая 101 – 120,0000 мг;

крахмал картофельный – 46,0000 мг; повидон К 30 – 3,0000 мг; кальция стеарат – 3,0000 мг; кроскармеллоза (кроскармеллоза натрия) – 3,0000 мг;

*состав оболочки:* VIVASOAT® PC-3P-386 [гипромеллоза – 6,8100 мг; титана диоксид – 3,5630 мг; макрогол 4000 – 0,9130 мг; краситель солнечный закат желтый (Е 110) – 0,3530 мг; краситель хинолиновый желтый (Е 104) – 0,2470 мг; полисорбат 80 (твин 80)] – 0,1140 мг.

**Описание**

Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой оранжевого цвета. На поперечном разрезе ядро оранжевого цвета, допускаются незначительные более темные или более светлые вкрапления.



**Фармакотерапевтическая группа:** противовирусное иммуностимулирующее средство – индуктор образования интерферонов.

**Код АТХ:** J05AX

### **Фармакологические свойства**

#### ***Фармакодинамика***

Низкомолекулярный синтетический индуктор интерферона, стимулирующий образование в организме всех типов интерферонов (альфа, бета, гамма и лямбда). Основными продуцентами интерферона в ответ на введение тилорона являются клетки эпителия кишечника, гепатоциты, Т-лимфоциты, нейтрофилы и гранулоциты. После приема внутрь максимум продукции интерферона определяется в последовательности кишечник – печень – кровь через 4-24 часа. Тилорон обладает иммуномодулирующим и противовирусным эффектом.

По данным экспериментальных исследований после однократного перорального введения тилорона в дозе, эквивалентной максимальной суточной дозе для человека, максимальная концентрация в легочной ткани интерферона лямбда определяется через 24 часа, интерферона альфа – через 48 часов. Индукция интерферона лямбда в легочной ткани способствует повышению противовирусной защиты респираторного тракта при гриппозной и других респираторных вирусных инфекциях. В лейкоцитах человека тилорон индуцирует синтез интерферона. Стимулирует стволовые клетки костного мозга, в зависимости от дозы усиливает антителообразование, уменьшает степень иммунодепрессии, восстанавливает соотношения Т-супрессоров и Т-хелперов. Эффективен против различных вирусных инфекций, в том числе, против вирусов гриппа, других острых респираторных вирусных инфекций, вирусов гепатита и герпесвирусов. Механизм антивирусного действия связан с ингибированием трансляции вирус-специфических белков в инфицированных клетках, в результате чего подавляется репродукция вирусов.

#### ***Фармакокинетика***

После приема внутрь быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта. Биодоступность составляет 60 %. Около 80 % тилорона связывается с белками плазмы крови. Выводится тилорон практически в неизменном виде через кишечник (70 %) и через почки (9 %). Период полувыведения ( $T_{1/2}$ ) составляет 48 часов. Тилорон не подвергается биотрансформации и не накапливается в организме.

### **Показания к применению**

В составе комплексной терапии у взрослых:

- лечение гриппа и других ОРВИ;
- лечение герпетической инфекции.

Профилактика гриппа и других ОРВИ у взрослых.

### **Противопоказания**

Повышенная чувствительность к тилорону или другим компонентам препарата; беременность и период грудного вскармливания; детский возраст до 18 лет.

### **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Применение препарата Флогардин® при беременности противопоказано. При необходимости назначения препарата в период лактации грудное вскармливание следует прекратить.

### **Способ применения и дозы**

Внутрь, после еды.

*Для взрослых:*

Для лечения гриппа и других ОРВИ – по 125 мг в сутки первые 2 дня лечения, затем по 125 мг через 48 часов. На курс – 750 мг (6 таблеток).

Для профилактики гриппа и других ОРВИ – по 125 мг 1 раз в неделю в течение 6 недель. На курс – 750 мг (6 таблеток).

Для лечения герпетической инфекции – первые двое суток по 125 мг, затем через 48 часов по 125 мг. Курсовая доза – 1,25-2,5 г (10-20 таблеток).

При лечении гриппа и других ОРВИ в случае сохранения симптомов заболевания более 4-х дней следует проконсультироваться у врача.

Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

### **Побочное действие**

Возможны аллергические реакции, диспепсические явления, кратковременный озноб.

*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**

Случаи передозировки препаратом Флогардин® неизвестны.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Совместим с антибиотиками и лекарственными средствами для лечения вирусных и бактериальных заболеваний. Клинически значимого взаимодействия тилорона с антибиотиками и средствами традиционного лечения вирусных и бактериальных заболеваний не выявлено.



*Если Вы применяете вышеперечисленные или другие лекарственные препараты (в том числе безрецептурные), перед применением препарата Флогардин® проконсультируйтесь с врачом.*

#### **Особые указания**

Препарат содержит краситель солнечный закат желтый (Е 110), который может вызывать аллергические реакции.

#### **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Препарат Флогардин® не оказывает отрицательного влияния на способность к управлению транспортными средствами и занятиям другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

#### **Форма выпуска**

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 125 мг.

По 6, 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

1 контурную ячейковую упаковку по 6 или 10 таблеток с инструкцией по применению помещают в пачку из картона для потребительской тары.

#### **Условия хранения**

В пачке при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

#### **Срок годности**

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

#### **Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

#### **Владелец регистрационного удостоверения**

АО «Производственная фармацевтическая компания Обновление»

Юридический адрес: 633621, Новосибирская обл., Сузунский район, рп. Сузун, ул. Комиссара Зятыкова, д. 18.

Тел./факс: 8 (800) 200-09-95.

Интернет: [www.renewal.ru](http://www.renewal.ru)



АКЦИОНЕРНОЕ ОБЩЕСТВО  
ПРОИЗВОДСТВЕННАЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕСКАЯ  
КОМПАНИЯ ОБНОВЛЕНИЕ

**Тел./факс: 8 (800) 200-09-95**

**Производитель**

АО «Производственная фармацевтическая компания Обновление»

*Адрес места производства:*

г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80.

**Организация, принимающая претензии от потребителей**

АО «Производственная фармацевтическая компания Обновление»

630096, г. Новосибирск, ул. Станционная, д. 80,

e-mail: [pretenzii@pfk-obnovlenie.ru](mailto:pretenzii@pfk-obnovlenie.ru)