

# ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ. ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА.

**АМИЗОН®**  
(AMIZON)



7452 - 2019

- *Перед использованием лекарственного средства АМИЗОН® Вы должны проконсультироваться с врачом.*
- *Внимательно прочитайте весь листок-вкладыш перед тем, как начать прием/использование этого лекарственного средства, так как он содержит важную для Вас информацию.*
- *Для достижения оптимальных результатов лекарственное средство следует использовать, строго выполняя все рекомендации, изложенные в инструкции (листочке-вкладыше).*
- *Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам понадобится прочесть его снова.*
- *Если у вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.*
- *Обратитесь к врачу, если Ваше состояние ухудшилось или улучшение не наступило после проведенного лечения.*
- *Это лекарственное средство прописано только Вам. Не передавайте его другим лицам. Это может нанести им вред, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.*

## **Общая характеристика:** энисамиума йодид;

Таблетки круглой формы, двояковыпуклые, желтого или желто-зеленого цвета, покрытые прозрачной пленочной оболочкой. На поверхности таблеток-ядер допускается наличие незначительных вкраплений.

## **Состав лекарственного средства:**

*действующее вещество:* амизон® (энисамиума йодид);

1 таблетка содержит амизона® (энисамиума йодида) 250 мг (0,25 г);

*вспомогательные вещества:* лактозы моногидрат, целлюлоза микрокристаллическая, повидон, натрия кроскармеллоза, кальция стеарат;

оболочка: OPADRY II Clear 85F19250 (полиэтиленгликоль, полисорбат 80, спирт поливиниловый, тальк).

**Форма выпуска.** Таблетки, покрытые оболочкой 0,25 г.

## **Фармакотерапевтическая группа.**

Противовирусные средства для системного применения. Противовирусные средства прямого действия, другие противовирусные препараты.

Код АТС J05 AX17.

## **Фармакологические свойства.**

### **Фармакодинамика.**

Амизон – производное изоникотиновой кислоты. Проявляет ингибирующее влияние на вирусы гриппа, обладает интерферогенными свойствами, повышает резистентность организма к вирусным инфекциям, обладает противовоспалительным, жаропонижающим и анальгетическим действиями.

Противовирусное действие Амизона связано с непосредственным его влиянием на гемагглютинины вируса гриппа, вследствие чего вирион утрачивает способность присоединяться к клеткам-мишеням для дальнейшей репликации.

Противовоспалительное действие является результатом стабилизации клеточных и лизосомальных мембран, замедления дегрануляции базофилов, антиоксидантного действия, нормализации уровня простагландинов, циклических нуклеотидов и энергетического обмена в очаге воспаления. Жаропонижающие свойства этого средства обусловлены влиянием на терморегулирующие центры мозга. Анальгезирующее действие препарата осуществляется через ретикулярную формацию ствола мозга.

Амизон усиливает персистирующий иммунитет путем повышения уровня эндогенного интерферона в плазме крови в 3-4 раза, лизоцима и увеличения титра антител к возбудителям инфекций, а также клеточного иммунитета – за счет стимуляции функциональной активности Т-лимфоцитов и макрофагов, обладает интерферогенными свойствами.

#### *Фармакокинетика.*

После перорального применения Амизон быстро попадает в кровь, при условии приема после еды его концентрация в крови наблюдается через 2-2,5 часа, метаболизируется в печени. Период полувыведения Амизона и его метаболитов различается и составляет около 5,5-6,5 ч и до 13,5 ч соответственно, и колеблется в зависимости от условий приема (натощак или после еды). Выводится из организма на 90-95 % с мочой в виде метаболитов.

Согласно исследованиям фармакокинетики отмечено, что пища снижает скорость и степень абсорбции Амизона, но при этом при приеме натощак не происходит значимого изменения безопасности и переносимости.

Исследования фармакокинетики у особых групп пациентов (пациенты старше 60 лет, дети и подростки, пациенты с нарушениями функции печени и почек) не проводились.

#### *Показания.*

В составе комплексного лечения гриппа и острых респираторных вирусных инфекций у взрослых.

#### *Противопоказания.*

- Повышенная чувствительность к препаратам йода и к другим компонентам препарата;
- наличие аллергических реакций независимо от природы аллергена в анамнезе;
- тяжелые органические поражения печени и почек;
- туберкулёз,
- герпетический дерматит Дюринга (синдром Дюринга-Брока);
- манифестный и латентный гипертиреоз;
- автономная аденома щитовидной железы, фокальные и диффузные автономные очаги щитовидной железы;
- геморрагический диатез;
- беременность и кормление грудью.

#### *Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.*

Специальных клинических исследований взаимодействия Амизона с другими лекарственными средствами не проводилось. Возможна комбинация данного лекарственного средства с аскорбиновой кислотой и другими витаминами. Так же Амизон можно назначать одновременно с применением рекомбинантного интерферона.

#### *Особенности применения.*

Следует с осторожностью назначать препарат пациентам с заболеваниями щитовидной железы, особенно лицам с узловым или многоузловым зобом в возрасте от 40 лет, в связи с риском декомпенсации функциональной автономии щитовидной железы (за исключением, патологии, указанной в разделе «Противопоказания»).

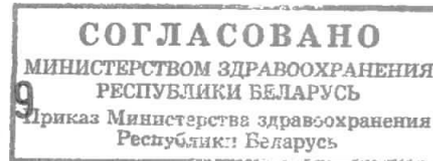
Исследования эффективности и безопасности у пациентов старше 60 лет, при клинически значимой печеночной и почечной недостаточности средней степени не проводились.

В состав таблеток Амизон входит лактоза. Не следует назначать таблетки пациентам с редкими наследственными нарушениями толерантности к галактозе, наследственным дефицитом лактазы или синдромом нарушения всасывания глюкозы-галактозы.

#### *Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.*

Влияние на способность управлять автотранспортом или работу с другими механизмами не исследовалось. Однако, возможно развитие нежелательных эффектов (например, головная боль, головокружение, слабость, колебание артериального давления), потенциально влияющих на выполнение данных функций.

7452 - 2019

**Способ применения и дозы.**

Амизон принимают внутрь до еды, не разжевывая.

Перед приемом необходима консультация врача.

Взрослым назначают по 2 таблетки 3 раза в сутки на протяжении 5-7 дней.

При сохранении симптомов заболевания (особенно лихорадки) или ухудшении состояния при приеме лекарственного средства более 3-х дней необходимо обратиться к врачу.

Особые категории пациентов: см. разделы «Меры предосторожности», «Фармакокинетика».

**Дети.**

Препарат не рекомендован детям до 18 лет.

**Беременность и лактация.**

Противопоказано применять препарат в период беременности или кормления грудью.

**Передозировка.**

О случаях передозировки Амизоном не сообщалось.

При передозировке возможно усиление проявлений побочных реакций: окрашивание слизистых оболочек в коричневый цвет, рефлекторная рвота, боли в животе, диарея. Возможно развитие отеков, эритемы, угреподобных и буллезных высыпаний, лихорадки.

Лечение: промывание желудка, симптоматическое лечение.

**Побочные реакции.**

Наиболее распространенными нежелательными реакциями (НР) были расстройство вкуса, фолликулит, назофарингит, головная боль и лимфаденопатия (плацебо-контролируемые исследования фазы I). О большинстве этих НР сообщалось однократно, и они исчезали спонтанно. У большинства пациентов эти нежелательные реакции не приводили к прекращению приема энисамиума йодида.

В плацебо-контролируемом исследовании фазы III были зарегистрированы слабо выраженные реакции со стороны пищеварительной системы (горький вкус во рту), изжога и жжение в горле. Учитывались только побочные явления, которые чаще отмечались в группе энисамиума йодида по сравнению с группой плацебо, и которые сообщались более чем двумя субъектами.

**Очень часто ( $\geq 1 / 10$ )**

*Нарушения со стороны нервной системы:* головная боль

**Часто ( $\geq 1 / 100, < 1/10$ )**

*Инфекции и инвазии:* фолликулит, назофарингит, ринит

*Инструментальные исследования:* повышение в крови уровня тиреотропного гормона

*Нарушения со стороны пищеварительной системы:* диарея, сухость во рту, расстройство вкуса, диспепсия, тошнота, рвота

*Нарушения со стороны крови и лимфатической системы:* лимфаденопатия

*Нарушения со стороны нервной системы:* головокружение

*Нарушения со стороны скелетной мускулатуры и соединительной ткани:* артралгия

*Общие нарушения и реакции в месте введения:* утомляемость

**Частота неизвестна\*** (невозможно установить по имеющимся данным).

*Инструментальные исследования:* повышение артериального давления

*Нарушения со стороны пищеварительной системы:* боль в животе

*Нарушения со стороны кожи и подкожно-жировой клетчатки:* эритема, отек лица, зуд лица, отек, зуд, сыпь, папулезная сыпь, крапивница

*Нарушения со стороны органов дыхания, грудной клетки и средостения:* одышка

*Нарушения со стороны органа зрения:* отек век

*Нарушения со стороны иммунной системы:* реакции гиперчувствительности, включая кожные высыпания, крапивницу, ангионевротический отек, зуд.

\* уведомления в послерегистрационном периоде

**Сообщение о нежелательных реакциях**

7452 - 2019

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с Вашим врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в инструкции по применению. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности лекарственного средства. Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации лекарственного средства с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза – риск» лекарственного средства. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного средства через национальные системы сообщения о нежелательных реакциях.

**Условия хранения и срок годности.**

Хранить в защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности – 3 года.

Не применять препарат после окончания срока годности, указанного на упаковке.

**Условия отпуска.**

Без рецепта.

**Упаковка.** По 10 или 20 таблеток в блистере. По 1 блистеру вместе с инструкцией по медицинскому применению (листочком-вкладышем) в пачке из картона.

**Название и местонахождение производителя.**

АО «Фармак». Украина, 04080, г. Киев, ул. Кирилловская, 74.