

# ІНСТРУКЦІЯ

## для медичного застосування лікарського засобу

### ГЕПА-МЕРЦ

#### **Склад:**

діюча речовина: L-орнітин-L-аспартат;

1 пакет містить L-орнітин-L-аспартату 3 г;

допоміжні речовини: кислота лимонна безводна, натрію сахарин, натрію цикламат, повідон 25, фруктоза, ароматизатор лимонний, ароматизатор апельсиновий, оранжево-жовтий S (Е 110).

#### **Лікарська форма.** Гранулят.

*Основні фізико-хімічні властивості:* від біло-оранжевого до оранжевого кольору сипучі гранули із запахом апельсина.

#### **Фармакотерапевтична група.**

Препарати, що застосовуються при захворюваннях печінки, ліпотропні речовини. Гепатотропні препарати. Код ATХ A05B A.

#### **Фармакологічні властивості.**

##### **Фармакодинаміка.**

*In vivo* дія L-орнітин-L-аспартату, зумовлена амінокислотами, орнітином та аспартатом, здійснюється за допомогою двох ключових методів детоксикації аміаку: синтезу сечовини і синтезу глутаміну.

Синтез сечовини відбувається у навколопортальних гепатоцитах, де орнітин виступає як активатор двох ферментів: орнітинкарбамоїлтрансферази і карбамоїлфосфатсинтетази, а також як субстрат для синтезу сечовини.

Синтез глутаміну відбувається у навколовенозних гепатоцитах. Зокрема, у патологічних умовах аспартат і дикарбоксилат, включаючи продукти метаболізму орнітину, абсорбуються у клітинах і використовуються там для зв'язування аміаку у формі глутаміну.

Глутамат – це амінокислота, яка зв'язує аміак як у фізіологічних, так і патологічних умовах. Отримана амінокислота глутамін являє собою не лише нетоксичну форму для виведення аміаку, але й активує внутрішньоклітинний обмін глутаміну.

У фізіологічних умовах орнітин і аспартат не лімітують синтез сечовини.

Експериментальні дослідження на тваринах показали, що властивість L-орнітин-L-аспартату знижувати рівень аміаку зумовлена прискореним синтезом глутаміну. В окремих клінічних дослідженнях було показано це поліпшення відносно розгалуженого ланцюга амінокислот/ароматичних амінокислот.

#### **Фармакокінетика.**

L-орнітин-L-аспартат швидко абсорбується і розщеплюється на орнітин та аспартат. Період напіввиведення обох амінокислот короткий – 0,3-0,4 години. Частина аспартату виводиться із сечею у незміненому вигляді.

#### **Клінічні характеристики.**

#### **Показання.**

Лікування супутніх захворювань і ускладнень, спричинених порушенням детоксикаційної функції печінки (наприклад, при цирозі печінки) із симптомами латентної або вираженої печінкової енцефалопатії.

#### **Протипоказання.**

Гіперчутливість до L-орнітин-L-аспартату, барвника оранжево-жовтого S або до будь-якої з допоміжних речовин.

Тяжкі порушення функції нирок (ниркова недостатність), якщо рівень креатиніну вище 3 мг/100 мл.

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

Дослідження щодо взаємодії не проводилися. Дані відсутні.

#### **Особливості застосування.**

Гранулят Гепа-Мерц містить 1,13 г фруктози у кожному пакеті (еквівалентно 0,11 XO), що потрібно враховувати пацієнтам, хворим на цукровий діабет.

Не застосовувати пацієнтам з вродженою непереносимістю фруктози.

Тривале застосування лікарського засобу Гепа-Мерц може бути шкідливим для зубів (розвиток каріесу).

Барвник оранжево-жовтий S (Е 110) може спричинити алергічні реакції.

Застосування високих доз препарату Гепа-Мерц може спричинити підвищення рівня сечової кислоти у плазмі крові, тому необхідно контролювати рівень сечовини у плазмі крові і сечі.

Не застосовувати пацієнтам з фенілкетонурією.

#### *Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Дані щодо застосування грануляту Гепа-Мерц у період вагітності відсутні. Дослідження на тваринах із застосуванням L-орнітин-L-аспартату для вивчення його токсичного впливу на репродуктивну функцію не проводилися. Отже, застосування грануляту Гепа-Мерц у період вагітності слід уникати.

Однак, якщо лікування препаратом Гепа-Мерц у період вагітності вважається необхідним за життєвими показаннями, лікарю слід ретельно зважити співвідношення можливого ризику для плода/дитини та очікуваної користі для матері.

Невідомо, чи проникає L-орнітин-L-аспартат у грудне молоко. Отже, слід уникати застосування препарату Гепа-Мерц у період годування груддю.

#### *Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.*

Внаслідок захворювання печінки здатність керувати автотранспортом або працювати з іншими механізмами може бути погрішена під час лікування L-орнітин-L-аспартатом, тому слід уникати такого виду діяльності у період лікування.

#### ***Спосіб застосування та дози.***

Вміст 1-2 пакетів лікарського засобу Гепа-Мерц розчинити у склянці води і приймати до 3 разів на день під час або після прийому їжі.

Термін лікування визначає лікар залежно від клінічного стану хворого.

#### *Діти.*

Досвід застосування дітям обмежений, тому препарат не слід застосовувати у педіатричній практиці.

#### ***Передозування.***

У разі передозування може спостерігатися підвищення рівня сечовини у крові та сечі, посилення проявів побічних реакцій.

Дотепер ознак інтоксикації, спричинених передозуванням L-орнітин-L-аспартату, не

спостерігалось.

**Лікування.** Специфічний антидот невідомий. Рекомендується промивання шлунка і симптоматичне лікування.

### ***Побічні реакції.***

Частоту побічних реакцій визначали таким чином:

дуже часто ( $\geq 1/10$ );

часто ( $\geq 1/100, < 1/10$ );

нечасто ( $\geq 1/1000, < 1/100$ );

рідко ( $\geq 1/10000, < 1/1000$ );

дуже рідко ( $< 1/10000$ );

невідомо: неможливо оцінити на підставі наявних даних.

*З боку шлунково-кишкового тракту:*

нечасто: нудота, блювання, біль у шлунку, метеоризм, діарея, запор.

*З боку скелетно-м'язової системи:*

дуже рідко: біль у суглобах та м'язах.

*З боку шкіри та підшкірної клітковини:* шкірні висипи, почервоніння шкіри, свербіж, крапив'янка.

*Неврологічні розлади:* запаморочення.

*З боку імунної системи:* реакції гіперчутливості, включаючи ангіоневротичний набряк, анафілактичний шок, чхання, слізотеча.

*Метаболічні розлади:* при застосуванні у великих дозах можливе підвищення рівня сечової кислоти у плазмі крові.

Ці побічні реакції зазвичай короткочасні і не потребують припинення прийому лікарського засобу.

Барвник оранжево-жовтий S (Е 110) може спричинити алергічні реакції.

**Термін придатності.** 5 років.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

**Умови зберігання.** Зберігати препарат при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 5 г грануляту у пакеті; по 30 або 50, або 100 пакетів у картонній коробці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.**

Мерц Фарма ГмбХ і Ко. КГаА / Merz Pharma GmbH & Co. KGaA.

**Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.**

Людвігштрассе 22, 64354 Райнхайм, Німеччина/

Ludwigstrasse 22, 64354 Reinheim, Germany.