

Фамилар



Международное непатентованное название (Действующее вещество):

- [Фамцикловир](#)

Полезные ссылки:

[Цена в Яндексe](#) [Горздрав](#) [Столички](#) [Апрель](#)
[Госреестр](#)^{МНН} [Википедия](#)^{МНН}
[РЛС VIDAL](#) [Mail.Ru](#) [Drugs.com](#)^{англ}

Форма выпуска:

Форма выпуска, описание и состав

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой белого цвета, овальные, двояковыпуклые, с риской на одной стороне.

	1 таб.
фамцикловир	500 мг

Вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая - 305 мг, кроскармеллоза натрия - 50 мг, лактозы моногидрат - 200 мг, кросповидон XL-10 - 45 мг, магния стеарат - 12 мг, кремния диоксид коллоидный - 5 мг, тальк - 3 мг.

Состав оболочки: опадрай белый - 14 мг (поливиниловый спирт (гидролизированный) - 38.6%, титана диоксид - 30%, тальк - 17.5%, макрогол 4000 - 10.9%, лецитин - 3%), гипромеллоза - 1.2 мг, макрогол 4000 - 0.04 мг, полисорбат 80 - 0.76 мг, титана диоксид - 4 мг.

7 шт. - блистеры (3) - пачки картонные.
7 шт. - блистеры (7) - пачки картонные.
7 шт. - блистеры (10) - пачки картонные.
10 шт. - блистеры (3) - пачки картонные.
10 шт. - блистеры (7) - пачки картонные.
10 шт. - блистеры (10) - пачки картонные.

Фармакологические свойства:

Фармакодинамика

Противовирусное средство. После приема внутрь фамциклови́р *in vivo* быстро превращается в пенциклови́р, обладающий *in vivo* и *in vitro* активностью в отношении вирусов герпеса человека, включая вирус *Varicella zoster* и *Herpes simplex* типов 1 и 2, а также вируса Эпштейна-Барр и цитомегаловируса.

Пенциклови́р попадает в инфицированные вирусом клетки, где под действием вирусной тимидинкиназы быстро превращается в монофосфат, который в свою очередь при участии клеточных ферментов переходит в трифосфат. Пенциклови́ра трифосфат находится в инфицированных вирусами клетках более 12 ч, подавляя в них синтез вирусной ДНК и репликацию вирусов. Период полужизни пенциклови́ра трифосфата в клетках, пораженных *Varicella zoster*, *Herpes simplex*, составляет 9, 10 и 20 ч соответственно. Концентрация пенциклови́ра трифосфата в неинфицированных клетках не превышает минимальную определяемую, поэтому в терапевтических концентрациях пенциклови́р не оказывает влияния на неинфицированные клетки.

Пенциклови́р активен в отношении недавно обнаруженных устойчивых к ациклови́ру штаммов вируса *Herpes simplex* с измененной ДНК-полимеразой.

Фамциклови́р существенно снижает интенсивность и длительность постгерпетической невралгии у пациентов с опоясывающим герпесом.

В плацебо-контролируемом исследовании у пациентов с иммунодефицитом вследствие ВИЧ-инфицирования было показано, что фамциклови́р в дозе 500 мг 2 раза/сут уменьшал число дней выделения вируса *Herpes simplex* (как с клиническими проявлениями, так и без них).

Фармакокинетика

После приема внутрь фамциклови́р быстро и почти полностью всасывается и быстро превращается в активный пенциклови́р. Биодоступность пенциклови́ра после перорального приема фамциклови́ра составляет 77%. При дозах фамциклови́ра 125 мг, 250 мг или 500 мг $C_{\max}$ пенциклови́ра достигается в среднем через 45 мин.

При повторных приемах препарата кумуляции не отмечено. Связывание с белками плазмы пенциклови́ра и его 6-дезоксипредшественника составляет менее 20%.

$T_{1/2}$ пенциклови́ра из плазмы в конечной фазе после приема однократной и повторных доз составляет около 2 ч.

Фамциклови́р выводится в основном в форме пенциклови́ра и его 6-дезоксипредшественника, которые экскретируются с мочой в неизмененном виде; фамциклови́р в моче не обнаруживается.

Показания к применению:

Инфекции, вызванные вирусом *Varicella zoster* (опоясывающий лишай, включая опоясывающий лишай с глазными осложнениями); инфекции, вызванные вирусом *Herpes simplex* (первичная инфекция, обострение хронической инфекции, супрессия рецидивирующей инфекции).

Относится к болезням:

- [Инфекции](#)
- [Лишай](#)
- [Опоясывающий лишай](#)

Противопоказания:

Повышенная чувствительность к фамциклови́ру и пенциклови́ру.

Способ применения и дозы:

Лечение следует начинать сразу после установления диагноза.

При приеме внутрь разовая доза - 250-500 мг. Частота и длительность применения зависят от показаний, состояния иммунитета, функции почек, эффективности лечения.

Побочное действие:

Возможны: слабые и умеренные головные боли, тошнота.

Редко: рвота, головокружение, кожная сыпь; преимущественно у пациентов пожилого возраста - спутанность сознания, галлюцинации.

У пациентов со сниженным иммунитетом: возможны боли в животе, лихорадка; редко – гранулоцитопения и тромбоцитопения.

Применение при беременности и кормлении грудью:

Поскольку безопасность фамцикловира при беременности и в период лактации не изучена, применение не рекомендуется, за исключением случаев, когда ожидаемая польза терапии для матери превышает потенциальный риск для плода или грудного ребенка.

Неизвестно, выделяется ли пенцикловир с грудным молоком у человека.

Фамцикловир не оказывает выраженного эффекта на спермограмму, морфологию или подвижность сперматозоидов человека.

В экспериментальных исследованиях не выявлено эмбриотоксического и тератогенного действия фамцикловира и пенцикловира.

Исследования на крысах, получавших фамцикловир внутрь, показали, что пенцикловир выделяется с грудным молоком.

Снижение фертильности было отмечено в экспериментальной модели у крыс мужского пола, получавших фамцикловир в дозе 500 мг/кг массы тела, у крыс женского пола выраженного снижения фертильности не отмечено.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

Пробенецид и другие препараты, оказывающие влияние на функцию почек, могут изменять уровень пенцикловира в плазме.

Особые указания и меры предосторожности:

Диагнозы

- Амебиаз
- Аскаридоз
- Бешенство
- Болезнь Лайма

Источник: <http://drugs.thead.ru/Familiar>