

УТВЕРЖДЕНА

Приказом Председателя
РГУ «Комитет контроля качества и
безопасности товаров и услуг
Министерства здравоохранения
Республики Казахстан»

от « ____ » _____ 20__ г.

№ _____

**Инструкция по медицинскому применению
лекарственного препарата (Листок-вкладыш)**

Торговое наименование

ВИФЕРОН®

Международное непатентованное название

Интерферон альфа-2b

Лекарственная форма, дозировка

Мазь для наружного и местного применения, 40000 МЕ/г

Фармакотерапевтическая группа

Антинеопластические и иммуномодулирующие препараты.

Иммуностимуляторы. Интерфероны.

Интерферон альфа-2b.

Код АТХ L03AB05

Показания к применению

- в составе комплексной терапии гриппа и других ОРВИ у детей в возрасте от 1 года;
- для лечения герпетических инфекций (Herpes simplex 1 и 2 типа) кожи и слизистых оболочек различной локализации.

Перечень сведений, необходимых до начала применения

Противопоказания

- индивидуальная непереносимость компонентов препарата;
- детский возраст до 1 года;
- детский и подростковый возраст до 18-ти лет (для лечения герпетических инфекций (Herpes simplex 1 и 2 типа) кожи и слизистых оболочек различной локализации).

Необходимые меры предосторожности при применении

Не требуется специальных мер предосторожности.

Взаимодействия с другими лекарственными препаратами

Препарат ВИФЕРОН[®], мазь для наружного и местного применения, совместим и хорошо сочетается со всеми лекарственными препаратами, применяемыми при лечении ОРВИ, включая грипп, вирусных (герпетических) поражений кожи и слизистых оболочек. Не выявлено взаимодействия с другими препаратами.

Специальные предупреждения

Применение препарата ВИФЕРОН[®] не требует специальных предупреждений.

Применение в педиатрии

В комплексной терапии гриппа и других ОРВИ применяется у детей в возрасте от 1 года и старше.

Для лечения герпетических инфекций (Herpes simplex 1 и 2 типа) кожи и слизистых оболочек различной локализации применяется у пациентов старше 18 лет.

Беременность и период лактации

Поскольку при наружном и местном применении системная абсорбция интерферона низкая и препарат оказывает действие только в очаге поражения, возможно применение препарата ВИФЕРОН[®], мазь, при беременности и в период лактации.

Особенности влияния препарата на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами

Не выявлено влияние препарата ВИФЕРОН[®] на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами.

Рекомендации по применению

Режим дозирования

Для лечения гриппа и других ОРВИ мазь наносят тонким слоем на слизистую оболочку носовых ходов: детям от 1 года до 2-х лет полоску мази длиной не более 0,5 см (около 2500 МЕ); детям от 2-х до 12 лет полоску мази длиной не более 0,5 см (около 2500 МЕ), детям от 12 до 18 лет полоску мази длиной не более 1 см (около 5000 МЕ).

При герпетической инфекции мазь наносят тонким слоем на очаги поражения.

Метод и путь введения

Для нанесения мази в качестве аппликатора используют ватный тампон.

Для лечения гриппа и других ОРВИ мазь в дозе, указанной в разделе «Режим дозирования», наносят тонким слоем на слизистую оболочку носовых ходов. После нанесения мази необходимо помассировать крылья носа для равномерного распределения препарата на слизистой оболочке носовых ходов.

При герпетической инфекции мазь наносят тонким слоем на очаги поражения.

Частота применения с указанием времени приема

Для лечения гриппа и других ОРВИ мазь наносят тонким слоем на слизистую оболочку носовых ходов: детям от 1 года до 2-х лет 3 раза в сутки; детям от 2-х до 12 лет 4 раза в сутки, детям от 12 до 18 лет 4 раза в сутки.

При герпетической инфекции мазь наносят тонким слоем на очаги поражения 3-4 раза в сутки.

Рекомендуется начинать лечение сразу при появлении первых признаков поражений кожи и слизистых оболочек (зуд, жжение, покраснение). При лечении рецидивирующего герпеса желателно начинать лечение в продромальном периоде или в самом начале проявления признаков рецидива.

Длительность лечения

При гриппе и других ОРВИ длительность лечения составляет 5 дней.

При герпетической инфекции длительность лечения составляет 5-7 дней.

Меры, которые необходимо принять в случае передозировки

Случаи передозировки не зарегистрированы.

Меры, необходимые при пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата

Нет необходимости.

Указание на наличие риска симптомов отмены

Риски возникновения симптомов отмены при применении препарата ВИФЕРОН[®], мазь отсутствуют.

Перед применением препарата внимательно прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

Если у вас возникли дополнительные вопросы по способу применения препарата, обратитесь к медицинскому работнику за консультацией.

Нежелательные реакции

В большинстве случаев препарат ВИФЕРОН[®], мазь для наружного и местного применения, переносится хорошо. При нанесении на слизистую оболочку носа побочные эффекты (ринорея, чихание, жжение слизистой оболочки носа) носят слабый и преходящий характер и самостоятельно исчезают после отмены препарата.

При возникновении каких-либо нежелательных реакций, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, обращаться к медицинскому работнику, фармацевту или напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты

РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» «Комитет контроля качества и безопасности товаров и услуг» Министерства здравоохранения Республики Казахстан
<http://www.ndda.kz>

Дополнительные сведения

Состав лекарственного препарата

1 г мази содержит

активное вещество - интерферон альфа-2b человеческий рекомбинантный 40000 МЕ

вспомогательные вещества: альфа-токоферола ацетат, ланолин безводный, вазелин медицинский, масло персиковое, кальция пантотенат, натрия бензоат, альбумин человека, натрия ацетата тригидрат, натрия хлорид, динатрия эдетат дигидрат, воду очищенную.

Описание внешнего вида, запаха, вкуса

Мазь от бело-желтого до желтого цвета, с характерным запахом ланолина.

Форма выпуска и упаковка

Мазь для наружного и местного применения 40000 МЕ/г. По 12 г в тубе алюминиевой. 1 туба с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках в пачке из картона.

Срок хранения

2 года

Не применять по истечении срока годности.

Условия хранения

Хранение при температуре от 2 °С до 8 °С.

Хранить в недоступном для детей месте!

После вскрытия срок хранения 3 месяца.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта

Производитель

ООО «ФЕРОН», Россия. 123098, г. Москва, ул. Гамалеи, д. 18, телефон/факс +7(499)193-30-60, электронная почта: info@viferon.su.

Держатель регистрационного удостоверения

ООО «ФЕРОН», Россия, 125424, г. Москва, Волоколамское шоссе, д. 73, телефон/факс +7(499)193-30-60, электронная почта: info@viferon.su.

Наименование, адрес и контактные данные (телефон, факс, электронная почта) организации, принимающей претензии (предложения) по лекарственному средству от потребителей на территории Республики Казахстан

ТОО «БиоФерон», Республика Казахстан. 050059, г. Алматы, ул. Самал-2, д. 56А, тел/факс: +7(727)264-63-15, электронная почта: info@viferon.su.