

Состав

действующее вещество: 1 флакон препарата содержит интерферона альфа-2b рекомбинантного человека 1000000 МЕ;

вспомогательные вещества: натрия фосфат додекагидрат, натрия дигидрофосфат дигидрат, декстран-70, натрия хлорид;

растворитель для Окоферон®: 1 ампула растворителя (5 мл) содержит метилпарагидроксибензоат (нипагин) (Е 218) - 5 мг, вода для инъекций.

Лекарственная форма

Капли глазные, порошок.

Основные физико-химические свойства: лиофилизированная пористая масса белого цвета.

Фармакотерапевтическая группа

Средства, применяемые в офтальмологии. Код АТХ S01X A.

Фармакодинамика

Препарат проявляет иммуномодулирующую и противовирусную активность.

Интерферон альфа-2b взаимодействует с соответствующими рецепторами на поверхности клетки. Таким образом, активируются процессы, которые препятствуют репликации вирусов внутри клетки, замедляют пролиферацию клеток. Иммуномодулирующее действие интерферона альфа-2b стимулирует фагоцитарную активность макрофагов, а также цитотоксическую активность Т-клеток и естественных клеток-киллеров.

Фармакокинетика

Не изучали.

Показания

Вирусные поражения глаз (герпетическая инфекция).

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Во избежание возможного физико-химического взаимодействия Окоферон® с другими офтальмологическими средствами целесообразно применять его за 30 минут до или через 30 минут после закапывания в глаза других лекарственных средств.

Особенности применения

В качестве растворителя использовать метилпарабен, который может вызывать аллергические реакции, в том числе отсроченные, в исключительных случаях - бронхоспазм.

Начинать лечение необходимо при первых проявлениях вирусного поражения глаз. Препарат не оказывает системного действия. При вирусных инфекциях Окоферон® целесообразно применять в комплексе с препаратами интерферона альфа-2b рекомбинантного человека для системного применения (инъекции, суппозитории).

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами

Поскольку в редких случаях после приема препарата возможны местные реакции, не следует сразу после применения управлять автотранспортом или работать с механизмами.

Применение в период беременности или кормления грудью

Нет опыта применения в период беременности или кормления грудью.

Способ применения и дозы

Перед применением Окоферон® растворить в 5 мл растворителя (0,1% раствора нипагин). 1 мл готового раствора содержит 200 000 МЕ интерферона альфа-2b рекомбинантного человека.

Препарат закапывают по 2 капли в конъюнктивальный мешок пораженного глаза каждые 2 часа, но не менее 6 раз в сутки. С уменьшением симптомов заболевания объем инстилляций можно уменьшить до 1 капли. Курс лечения составляет 7-10 дней.

Дети

Нет опыта применения детям.

Передозировка

Не наблюдалось.

Побочные реакции

В редких случаях возможны местные реакции, включая местные аллергические реакции, отек и гиперемию век, зуд, гиперемию лица, которые исчезают после отмены препарата.

Срок годности

2 года.

Условия хранения

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от действия света при температуре от 2 до 8 ° С. Хранить в недоступном для детей месте. Срок годности после вскрытия флакона - 28 суток.

Упаковка

По 1000000 МЕ в стеклянном флаконе. По 5 мл растворителя в стеклянной ампуле. Добавляется полиэтиленовая крышка-капельница и пипетка Пастера.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

ООО «ФЗ «БИОФАРМА», Украина.

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Украина, 09100, Киевская обл., г. Белая Церковь, ул. Киевская, 37.

Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).