

Состав

действующее вещество: интерферон альфа-2b рекомбинантный человека.

1 флакон содержит 1 млн МЕ интерферона альфа-2b рекомбинантного человека;

вспомогательные вещества: натрия хлорид, декстран 70, калия дигидрофосфат, натрия фосфат безводный.

Лекарственная форма

Лиофилизат для приготовления капель назальных.

Основные физико-химические свойства: гигроскопичен лиофилизированный порошок или пористая масса белого цвета.

Фармакотерапевтическая группа

Иммуностимуляторы. Интерферон альфа-2b. Код АТХ L03A B05.

Фармакодинамика

Интерферон альфа-2b рекомбинантный человека - высокоочищенный растворимый в воде белок с молекулярной массой 19300 дальтон.

Лаферон-ФармБиотек® назального оказывает противовирусное действие. Под влиянием интерферона прекращается размножение вирусов (гриппа, парагриппа, аденовирусов, риновирусов, реовирусов и др.) В инфицированных клетках, а также продуцируются факторы защиты, которые предотвращают заражение других клеток. Дополнительная иммуномодулирующее действие препарата заключается в активации фагоцитоза, стимуляции образования антител и лимфокинов.

Фармакокинетика

Не изучалась.

Показания

Лаферон-ФармБиотек® назального используют для:

- лечения и профилактики острых респираторных вирусных и вирусно-бактериальных инфекций у взрослых и детей (в том числе новорожденных)

- с целью профилактики при угрозе заболевания (в эпидемический период, при контакте с больным острой респираторной вирусной инфекцией)
- в комплексной терапии вирусных заболеваний глаз, различных форм офтальмогерпеса (кератоконъюнктивитом, кератоувеиты).

Противопоказания

Индивидуальная непереносимость интерферона альфа-2b и других компонентов, входящих в состав препарата, тяжелые формы аллергических заболеваний в анамнезе. Период беременности и кормления грудью.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Не установлена.

Особенности применения

С целью сохранения биологической активности препарата для растворения порошка следует использовать только охлажденную до комнатной температуры (15-25 ° C) жидкость.

Для интраназального введения используют как растворитель кипяченую воду, охлажденную до комнатной температуры.

Для закапывания препарата в конъюнктивальный мешок пораженного глаза как растворитель используют физиологический раствор натрия хлорида (0,9%).

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

Не исследовалась.

Применение в период беременности или кормления грудью

Недостаточно данных о применении препарата в период беременности и кормления грудью. Применение противопоказано.

Способ применения и дозы

С лечебной целью препарат следует применять как можно раньше - при первых признаках заболевания. Эффективность препарата тем выше, чем раньше начато его применения.

Флакон с сухим порошком препарата открыть и заполнить охлажденной до комнатной температуры (15-25 ° С) кипяченой водой (для интраназального применения) или физиологическим раствором натрия хлорида (0,9%) (для приготовления глазных капель).

Для приготовления назальных и глазных капель необходимо добавить во флакон 5 мл соответствующего растворителя. Флакон плотно закрыть крышкой-капельницей, которая прилагается, и осторожно качать до полного растворения порошка. Капли готовы к использованию. После каждого применения препарата капельницу закрывать защитным колпачком. В 1 мл приготовленного раствора содержится около 200 тыс. МЕ интерферона.

Для лечения гриппа и других респираторных вирусных инфекций капли Лаферон-ФармБиотек® назальные закапывают в каждый носовой ход в следующих дозах:

младенцам, в том числе недоношенным - по 1 капле 4-5 раз в день;

детям от 1 до 7 лет - по 2-3 капли 4-5 раз в день;

детям старше 7 лет - по 2-3 капли 5-6 раз в день;

взрослым - по 4-5 капель 6-8 раз в день.

Обычно курс противовирусного лечения Лаферон-ФармБиотек® назального составляет 3-5 дней.

С целью профилактики при контакте с больным и при переохлаждении Лаферон-ФармБиотек® назального применяют в соответствии с возрастными дозировками 2 раза в день в течение 5-7 дней. При необходимости профилактические курсы повторяют. При однократном контакте достаточно однократного применения. При сезонном повышении заболеваемости - однократно утром с интервалом 1-2 суток.

В комплексной терапии вирусных заболеваний глаз, различных форм офтальмогерпеса (кератоконъюнктивитом, кератouveиты) раствор Лаферон-ФармБиотек® назального - 1 млн МЕ в 5 мл физиологического раствора - закапывают в конъюнктивальный мешок пораженного глаза по 2-3 капли через каждые 2:00 в течение 7-10 дней после исчезновения симптомов заболевания препарат можно применять через каждые 4 часа.

Дети

Лаферон-ФармБиотек® назального применяют в педиатрической практике, в том числе новорожденным и недоношенным детям. Детям капли применяют под наблюдением взрослых.

Передозировка

Случаев острой передозировки препарата не отмечалось.

Побочные реакции

Не установлены.

Срок годности

3 года.

Условия хранения

После вскрытия флакона и приготовления раствора препарат хранить в течение 5 дней в холодильнике или 2 дней при комнатной температуре (15-25 ° C). Приготовленный раствор защищать от действий прямых солнечных лучей.

Упаковка

1 флакон с лиофилизат в комплекте с крышкой-капельницей в картонной коробке.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

ООО «Научно-производственная компания» Интерфармбиотек ».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Украина, 03143, г. Киев, ул. Заболотного, 150.

Источник инструкции

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