

ИНСТРУКЦИЯ
для медицинского употребления препарата

ОКОФЕРОН®
(OCOFERON®)

Состав лекарственного препарата:

Дейст вующее веществ во: 1 флакон препарата содержит интерферона альфа-2b рекомбинантного человеческого 1000 000 ME;

Растворитель для Окоферона®: 1 флакон растворителя (5мл) содержит: метилпарагидроксибензоат (нипагин) (E 218) – 5 мг, вода для инъекций.

Лекарственная форма: Капли глазные, порошок.
Лиофилизованная пористая масса белого цвета.

Название и местонахождение изготовителя: ЧАО «БИОФАРМА». Украина, г. Киев, ул. М. Амосова 9, 03680.

Фармакотерапевтическая группа: препарат, употребляющийся в офтальмологии.
Код АТС: S01XA.

Препарат проявляет иммуномодулирующую и противовирусную активность. Интерферон альфа-2b взаимодействует с соответствующими рецепторами на поверхности клетки. Таким образом, активизируются процессы, препятствующие репликации вирусов в середине клетки, замедляют пролиферацию клеток. Иммуномодулирующее действие: интерферон альфа-2b стимулирует фагоцитарную активность макрофагов, а также цитотоксичную активность Т-клеток и природных клеток-киллеров.

Показания к употреблению: Вирусные поражения глаз (герпетическая инфекция).

Противопоказания: Гиперчувствительность к компонентам препарата.

Необходимые меры безопасности при употреблении: Лечение необходимо начинать при первых проявлениях вирусного поражения глаз. Препарат не оказывает системного действия. При вирусных инфекциях Окоферон® будет уместно применять в комплексе с препаратами интерферона альфа-2b рекомбинантного человеческого для системного употребления (инъекции, супозитории).

Особые предостережения:

Употребление в период беременности или кормления грудью: опыта употребления в период беременности или кормления грудью – нет.

Способность влиять на скорость реакций при вождении автотранспортом или работе с другими механизмами: так как после приёма препарата в редких случаях могут быть местные

реакции, не следует водить автотранспортом или работать с какими-либо другими механизмами сразу же после употребления этого лекарственного средства.

Дети: опыта употребления препарата детьми – нет.

Способ применения и дозы: перед употреблением Окоферон® растворяют в 5 мл растворителя (0,1 % растворителя нипагина). 1 мл готового растворителя содержит 200 000 МЕ интерферона альфа-2b рекомбинантного человеческого.

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

Передозировка: не наблюдалась.

Побочные эффекты: В редких случаях могут быть местные реакции, включая местные аллергические реакции, отёки и гиперемию век, зуд, гиперемию лица, которые проходят после отмены препарата.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами, а также другие взаимодействия: Во избежание возможного физико-химического взаимодействия Окоферона® с другими офтальмологическими препаратами данное лекарственное средство следует употреблять за 30 минут до или через 30 минут после закапывания в глаза других препаратов.

Срок годности: 2 года.

Условия хранения: Хранить в сухом месте при температуре от 2 до 8°C в недоступном для детей месте. Срок годности после открытия флакона – 28 суток.

Упаковка: по 1 000 000 МЕ препарата в стеклянном флаконе. По 5 мл растворителя в стеклянном флаконе. Добавляется полиэтиленовая крышка-капельница.

Выпускается: Без рецепта.

Дата последнего просмотра.