

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

УТВЕРЖДАЮ

Главный государственный
санитарный врач
Российской Федерации


Г.Г.Онищенко

« 26 » 11 2003 г.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ОФТАЛЬМОФЕРОНА, капли глазные

Состав.

В 1 мл капле ОФТАЛЬМОФЕРОН содержится интерферон человеческий рекомбинантный альфа-2 – не менее 10000 МЕ, димедрол - 0,001 г, борная кислота – 0,0031 г, поливинилпирролидон – 0,01 г, полиэтиленоксид – 0,05 г, трилон Б – 0,0004 г, гипромеллоза – 0,003 г, натрия хлорид – 0,004 г, натрия ацетат – 0,007 г.

Имеет вид бесцветной, прозрачной без осадка и посторонних включений жидкости.

Фармакологические свойства.

ОФТАЛЬМОФЕРОН обладает широким спектром противовирусной активности, противовоспалительным, иммуномодулирующим, противомикробным, местно-анестезирующим и регенерирующим действием.

Показания к применению.

Лечение аденовирусных, геморрагических (энтеровирусных), герпетических конъюнктивитов, аденовирусных, герпетических (везикулезного, точечного, древовидного, картообразного) кератитов, герпетического стромального кератита с изъязвлением роговицы и без изъязвления, аденовирусных и герпетических кератоконъюнктивитов, герпетических увеитов, герпетических кератоувеитов (с изъязвлениями и без него).

Способ применения.

В острой стадии заболевания ОФТАЛЬМОФЕРОН применяется в виде инстилляций в глаза по 1-2 капли до 6-8 раз в день. По мере купирования воспалительного процесса число инстилляций уменьшают до 2-3 раз в день. Курс лечения продолжают до исчезновения симптомов заболевания.

Побочное действие.

Не отмечено.

Противопоказания.

Индивидуальная непереносимость компонентов препарата.

Форма выпуска.

Во флаконе-капельнице из полимерного материала или во флаконах из нейтрального стекла, содержащем 5 мл или 10 мл препарата с противовирусной активностью не менее 10000 МЕ/мл. Упаковка содержит 1 флакон-капельницу или 1 флакон и Инструкцию по применению.

Срок годности. Условия хранения и транспортирования.

Срок годности - 2 года. Препарат с истекшим сроком годности применению не подлежит.

Препарат хранят в соответствии с СП 3.3.2.028-95 в сухом, защищенном от света месте, при температуре от 2°C до 8°C. Транспортирование осуществляют в соответствии с СП 3.3.2.028-95 всеми видами крытого транспорта при температуре от 2°C до 8°C.

Условия отпуска.

Отпуск без рецепта врача.

Рекламации на физические и другие свойства препарата направлять в Государственный научно-исследовательский институт стандартизации и контроля медицинских биологических препаратов им. Л.А.Тарасевича (119002, г.Москва, пер. Сивцев Вражек, д.41, тел/факс (095)241-3922) и на предприятие, изготавливающее препарат (ЗАО «ФИРН М», 127055, г. Москва, пл. Борьбы, д. 15/1, подъезд «В», тел. (095)956-1543, факс (095)956-1330).

**Заместитель генерального директора
ЗАО «ФИРН М»**



С.А.Коровкин

**Руководитель исследований:
Руководитель отдела инфекционных и
аллергических заболеваний глаз МНИИ ГБ им.
Гельмгольца, доктор медицинских наук,
профессор**

Ю.Ф.Майчук