

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению препарата
ОФТАЛЬМОФЕРОН®**

Регистрационный номер
Р N002902/01

Торговое название препарата
Офтальмоферон®

**Международное непатентованное
название или группировочное
название**

Интерферон альфа-2b +
дифенгидрамин

Лекарственная форма
Капли глазные

Состав

1 мл препарата содержит:

Действующие вещества:

интерферон альфа-2b человеческий
рекомбинантный не менее 10000 МЕ,
дифенгидрамина гидрохлорид
(димедрол) 1,0 мг.

Вспомогательные вещества:

борная кислота 3,1 мг, динатрия эдэтат
0,4 мг, натрия хлорид 2,2 мг, натрия
ацетат 7,0 мг, гипромеллоза 3,0 мг,
повидон-8 тыс. 5 мг, макропол 4000
50 мг, вода очищенная до 1 мл.

Описание

Прозрачный бесцветный или со слабым
желтоватым оттенком раствор.

Фармакотерапевтическая группа

Противовирусное средство
комбинированное (цитокин + Н-гистаминовых рецепторов блокатор).

Код ATX

S01AD05

Фармакологическое действие

Офтальмоферон® является комбиниро-
ванным лекарственным средством,
содержащим в своем составе противо-
вирусное и иммуномодулирующее
средство — интерферон альфа-2b
человеческий рекомбинантный и анти-
гистаминное средство — дифенгидрамин.

Фармакокинетика

При местном применении препарат
не подвергается системной адсорбции.
Концентрация действующих веществ,
достигаемая в крови, значительно
ниже предела обнаружения (предел
определения интерферона альфа-2b
— 1-2 МЕ/мл) и не имеет клинической
значимости. Сведений о степени проник-
новения дифенгидрамина в различные
ткани глаза после местного применения
нет.

Фармакодинамика

Интерферон человеческий рекомби-
нантный альфа-2b обладает широким
спектром противовирусной активности,
иммуномодулирующим, антипроли-
феративным действием.

Дифенгидрамин — блокатор Н₁-гиста-
миновых рецепторов, оказывает
противоаллергическое действие,
уменьшает отек и суд конъюнктивы.

Показания к применению

- аденонарвусные, геморрагические
(энтеронаврусные), герпетические
конъюнктивиты;
- аденонарвусные, герпетические
(везикулярный, точечный, древо-
видный, картообразный) кератиты;
- герпетический стромальный
кератит с изъязвлением роговицы и
без изъязвления;
- аденонарвусные и герпетические
кератононъюнктивиты;
- герпетические увеиты;
- герпетические кератоувеиты
(с изъязвлением и без него);
- синдром «сухого» глаза;
- профилактика болезни трансплан-
тата и предупреждение рецидива
герпетического кератита после керато-
пластики;
- профилактика и лечение осложнений
после эксимерлазерной рефракцион-
ной хирургии роговицы.

Противопоказания

Индивидуальная непереносимость компонентов препарата.

Применение при беременности и лактации

Применение препарата в период беременности и лактации возможно только по назначению лечащего врача, если ожидаемый эффект превышает риск развития осложнений у плода и новорожденных.

Способ применения и дозы

При вирусных поражениях глаз у взрослых и детей в острой стадии заболевания препарат закапывают в конъюнктивальный мешок по 1-2 капли до 6-8 раз в день. По мере купирования воспалительного процесса число закапываний уменьшают до 2-3 раз в день, до исчезновения симптомов заболевания.

При синдроме «сухого» глаза препарат применяют ежедневно, закапывая в больной глаз по 1-2 капли 2 раза в день до 25-30 дней до исчезновения симптомов заболевания.

Для профилактики и лечения осложнений после эксимерлазерной рефракционной хирургии роговицы препарат применяют ежедневно, закапывая в глаз по 1-2 капли 2 раза в день, начиная со дня операции в течение 10 дней.

Для профилактики болезни транспланта и предупреждения рецидива герпетического кератита после кератопластики препарат применяют ежедневно, закапывая по 1-2 капли в оперированный глаз 3-4 раза в день в течение первых двух недель после операции.

Побочное действие

Не отмечено.

Передозировка

Случаи передозировки препарата не выявлены.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Препарат совместим и хорошо

сочетается с противовоспалительными, антибактериальными, кортикоидными, репаративными глазными лекарственными средствами — стимуляторами регенерации роговицы и препаратами слезозаместительной терапии.

Особые указания

Пациенты, использующие контактные линзы, должны закапывать препарат только при снятых линзах и могут надеть их через 15-20 минут после закапывания препарата.

Сразу после инстилляции возможна нечеткость зрительного восприятия, поэтому рекомендуется приступить к управлению транспортными средствами или работе с механизмами через несколько минут после закапывания препарата.

Форма выпуска

Капли глазные. По 5 мл и 10 мл во флаконы пластиковые с дозатором-капельницей. По 1 флакону вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Срок годности

2 года. Вскрытый флакон хранить не более 30 дней.

Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения

Препарат хранят в защищенном от света месте при температуре от 2°C до 8°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Транспортирование осуществляют всеми видами крытого транспорта при температуре от 2°C до 8°C.

Условия отпуска

Без рецепта.

Производитель/Организация,

принимающая претензии:

ЗАО «ФИРН М»,
108804, г. Москва,
п. Кокошкино, д.п. Кокошкино,
ул. Дзержинского, д.4
Тел./факс: (495) 956-15-43