



МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ И СОЦИАЛЬНОГО РАЗВИТИЯ
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 эдетат 0,4 мг, натрия хлорид 2,2 мг, натрия ацетат 7,0 мг, гипромеллоза 3,0 мг, повидон-8 тыс 5 мг, макрогол 4000 50 мг, вода очищенная до 1 мл.

Описание

Прозрачный бесцветный или со слабым желтоватым оттенком раствор.

Фармакотерапевтическая группа

Противовирусное средство комбинированное (цитокин + Н₁-гистаминовых рецепторов блокатор).

Код ATX

S01AD05

Фармакологическое действие

Офтальмоферон® является комбинированным лекарственным средством, содержащим в своем составе противовирусное и иммуномодулирующее средство — интерферон альфа-2b человеческий рекомбинантный и антигистаминное 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 проникновения дифенгидрамина в различные ткани глаза после местного применения нет.

Фармакодинамика

Интерферон человеческий рекомбинантный альфа-2b обладает широким спектром противовирусной активности, иммуномодулирующим, антивирусным действием. Дифенгидрамин — блокатор Н₁-гистаминовых рецепторов, оказывает противоаллергическое действие, уменьшает отек и зуд конъюнктивы.

Показания к применению

- аденовирусные, геморрагические (энтеровирусные), герпетические конъюнктивиты;
- аденовирусные, герпетические (везикулярный, точечный, древовидный, картообразный) кератиты;
- герпетический стромальный кератит с изъязвлением роговицы и без изъязвления;
- аденовирусные и герпетические кератоконъюнктивиты;
- герпетические увеиты;
- герпетические кератоувеиты (с изъязвлением и без него);
- синдром «сухого» глаза;
- профилактика болезни трансплантата и предупреждение рецидива герпетического кератита после кератопластики;
- профилактика и лечение осложнений после эксимерлазерной рефракционной 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 большей 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 трансплантата 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, кор-

тикостероидными, 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

ЗАО «ФИРН М»,
143390, Московская обл., Наро-
Фоминский р-н, п. Кокошкино,
ул. Дзержинского, д.4

Адрес для направления претензий

ЗАО «ФИРН М»,
127055, г. Москва, пл. Борьбы,
15/1, подъезд «В».

Тел. (495) 956-15-43,

факс (495) 956-13-30.