



ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ НАЗОФЕРОН NAZOFERON

Торговое название препарата: Назоферон

Действующее вещество (МНН): интерферон альфа-2b (interferon alfa-2b).

Лекарственная форма: спрей назальный.

Состав:

Действующее вещество: интерферон альфа-2b рекомбинантный человека не менее 100000 МЕ/мл;

Вспомогательные вещества: триметамол, триметамола гидрохлорид, гипромелоза, динатрия эдетат, лизина гидрохлорид, калия хлорид, метилпарагидроксибензоат, вода для инъекций.

Описание: прозрачная бесцветная жидкость.

НАЗОФЕРОН представляет собой интерферон альфа-2b рекомбинантный человека.

Фармакотерапевтическая группа: интерферон альфа-2b

Код АТХ: L03A B05.

Иммунобиологические и биологические свойства

НАЗОФЕРОН — противовирусное, противомикробное, противовоспалительное, иммуномодулирующее, антипролиферативное средство. Биологическое действие интерферона характеризуется следующими эффектами: противовирусный — угнетает репликацию вирусов (аденовирусов, вирусов гриппа и др.) за счет ингибирующего действия на процессы транскрипции и трансляции; антипролиферативный — угнетает размножение клеток (большинства ДНК- и РНК-содержащих вирусов). Интерферон инициирует синтез специфического фермента — протеинкиназы, которая препятствует трансляции благодаря фосфорилированию одного из инициирующих факторов этого процесса; активизирует специфическую рибонуклеазу, которая повреждает матричную РНК вируса. К эффектам интерферона относятся также: стимуляция продукции других цитокинов, индукция специфических ферментов, угнетение пролиферации клеток, иммуномодуляция (усиление фагоцитарной активности макрофагов и специфической цитотоксичности лимфоцитов по отношению к клеткам-мишеням). Интерферон является медиатором иммунитета и имеет выраженную тканевую специфичность. Благодаря своим эффектам интерферон защищает организм от возбудителей инфекционных заболеваний (вирусов, бактерий, микоплазм, патогенных грибов и др.).

Показания к применению

Профилактика и лечение ОРВИ, простудных заболеваний:

- у детей от 1 года и взрослых, включая беременных женщин;
- у пациентов, часто и длительно болеющих заболеваниями верхних дыхательных путей;
- при контакте с больными ОРВИ;
- при переохлаждении;
- при сезонном повышении заболеваемости в организованных коллективах (детских и взрослых), среди контингентов «риска» — медицинских работников, учителей и др., особенно в период эпидемии.

Способ применения и дозы

1 спрей-доза = 1 короткое нажатие на дозатор.

При первых признаках заболевания ОРВИ (на протяжении 5 дней)

Детям от 1 до 3 лет – по 2 спрей-дозы в каждый носовой ход 3-4 раза в день (разовая доза – 20000 МЕ, суточная доза: – 60000-80000 МЕ);

Детям от 3 до 14 лет – по 2 спрей-дозы в каждый носовой ход 4-5 раз в день (разовая доза – 20000 МЕ, суточная доза – 80000-100000 МЕ);

Взрослым – по 3 спрей-дозы в каждый носовой ход 5-6 раз в день (разовая доза – 30000 МЕ, суточная доза – 150000-180000 МЕ).

Для профилактики респираторных вирусных инфекций

При контакте с больным и при переохлаждении – в соответствии с возрастной дозировкой 2 раза в день в течение 5-7 дней. В случае необходимости профилактические курсы повторяют. При однократном контакте достаточно одного впрыскивания.

При сезонном повышении заболеваемости – в соответствии с возрастной дозировкой однократно утром с интервалом через 1-2 дня.

Побочные действия

В единичных случаях – сыпь на коже.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к интерферону альфа-2b и другим компонентам, входящим в состав препарата, тяжелые формы аллергических заболеваний в анамнезе.

Лекарственные взаимодействия

При применении препарата НАЗОФЕРОН в неосложненных случаях не требуется дополнительного симптоматического лечения (парацетамол, сульфаниламиды, сосудосуживающие капли в нос). При повышенной температуре тела препарат сочетается с приемом противовоспалительных препаратов. Одновременное применение интраназальных сосудосуживающих препаратов не рекомендуется, поскольку они способствуют высушиванию слизистой оболочки носа.

Особые указания

Вводят в каждый носовой ход соответственно способу применения и дозирования.

Схема использования спрея назального:

1. Снять защитный колпачок с флакона.
2. Активировать распылитель нажатием (пробное распыление).
3. Находясь в вертикальном положении поместить конец насадки поочередно в каждый носовой ход и нажать на насос-дозатор.
4. После применения закрыть флакон колпачком.



Не следует применять препарат в случае нарушения целостности и маркировки упаковки,

при изменении физических свойств (цвета или прозрачности жидкости) и после окончания срока годности.

Чтобы избежать распространения инфекции рекомендовано индивидуальное использование.

Применение при беременности и кормлении грудью

Безопасность препарата НАЗОФЕРОН позволяет рекомендовать его женщинам, кормящим грудью, а также в акушерской практике беременным, поскольку особенно важно предупредить заболевание в раннем периоде беременности, когда плоду могут угрожать пороки развития вследствие интоксикации организма матери.

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

Не влияет.

Препарат следует хранить в недоступном для детей месте и не использовать по истечению срока годности.

Передозировка

Не исследовалась.

Форма выпуска

По 5 мл в стеклянных флаконах, закрытых насосом-дозатором с распылителем назального назначения; по 1 флакону вместе с инструкцией о применении вкладывают в картонную пачку.

Условия хранения

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

Срок хранения

2 года. Срок хранения после вскрытия флакона при условии хранения при температуре 2-8°C (в холодильнике) – 10 суток.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Производитель

ПАО «ФАРМАК», Украина.

04080, г. Киев, ул. Фрунзе, 63, тел/факс (044) 417-10-55.

При возникновении побочного действия после применения медицинского иммунобиологического препарата необходимо направить срочное сообщение в:

Департамент по вопросам качества медицинской и фармацевтической помощи (01021, г. Киев, ул. Грушевского, 7, тел.: (044) 200-07-93;

Государственное предприятие «Государственный экспертный центр Министерства здравоохранения Украины» (03151, г. Киев, ул. Ушинского, 40, тел.: (044) 393-75-86);
и в адрес предприятия-производителя.