

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування препарату**  
**ГЕРПЕВІР**  
**(HERPEVIR)**

**Загальна характеристика:**

*міжнародна та хімічна назви:* aciclovir;

2-аміно-9-[(2-гідроксиетокси)метил]-1,9-дигідро-6Н-пурин-6-он;

*основні фізико-хімічні властивості:* таблетки білого кольору з фаскою;

*склад:* 1 таблетка містить ацикловіру в перерахунку на 100 % речовину 0,2 або 0,4 г;

*допоміжні речовини:* крохмаль картопляний, полівінілпіролідон низькомолекулярний медичний, кальцію стеарат.

**Форма випуску.** Таблетки.

**Фармакотерапевтична група.** Протівірусні засоби прямої дії. Ацикловір.

Код АТС: J05A B01.

**Фармакологічні властивості.** *Фармакодинаміка.* Ацикловір – аналог пуринового нуклеозиду дезоксигуанідину - компонента ДНК. Особливо ефективний у відношенні вірусів простого герпесу та оперізувального герпесу (лишаю). Подібність структур ацикловіру та дезоксигуанідину дозволяє ацикловіру взаємодіяти з вірусними ферментами, що призводить до переривання розмноження вірусу. Після проникнення ацикловіру в уражену герпесом клітину під впливом тимідинкінази, що виділяється вірусом, ацикловір перетворюється в ацикловір-монофосфат, який ферментами клітини хазяїна перетворюється спочатку в ацикловір-дифосфат, а потім в активну форму ацикловір-трифосфат, який вибірково блокує синтез вірусної ДНК. На реплікацію ДНК клітини хазяїна (людини) ацикловір-трифосфат практично не впливає.

Ацикловір при герпесі попереджає утворення нових елементів висипу, знижує імовірність шкірної дисемінації та вісцеральних ускладнень, прискорює утворення кірок, послабляє біль в гострій фазі оперізувального герпесу.

Препарат виявляє імуностимулюючу дію.

Активний також у відношенні вірусу Епштейна-Барра, цитомегаловірусу.

*Фармакокінетика.* Після прийому внутрішньо всмоктується частково (близько 20%). Прийом з їжею мало впливає на всмоктування. Відносно слабо зв'язується з білками плазми (9–33%). Препарат добре проникає у тканини та рідини організму, проходить крізь ГЕБ та плацентарний бар'єр, проникає у грудне молоко. Максимальна концентрація в крові залежно від дози досягається через 1,5–2 години. Період напіввиведення при прийомі внутрішньо становить близько 3 годин; при нирковій недостатності – збільшується до 19,5 годин. З віком швидкість виведення препарату уповільнюється, але збільшується у незначній мірі період напіввиведення.

Виводиться, головним чином, нирками у незміненому вигляді, частково у вигляді метаболіту 9-карбоксиметоксиметилгуаніну.

**Показання для застосування.** Герпевір призначають при інфекціях шкіри та слизових оболонок, що викликані вірусом Herpes simplex типів 1 та 2, включаючи первинний та рецидивуючий генітальний герпес; для профілактики цих захворювань у хворих з порушеннями імунної системи; у хворих з оперізувальним лишаєм – при нормальній імунній системі; при вітряній віспі.

**Спосіб застосування та дози.** Герпевір застосовують внутрішньо.

Рекомендується починати лікування при появі самих перших ознак захворювання. Під час лікування необхідний прийом великої кількості рідини.

*Дітям* при первинних інфекціях, що викликані вірусом Herpes simplex типів 1 та 2, у віці до 2-х років

Інструкцію завантажено з сайту [www.dovgolit.com](http://www.dovgolit.com)

призначають в дозі 0,5 г на добу, старших 2-х років – 1 г на добу за 5 прийомів.

*Для дітей* при інфекціях, що викликані *Varicella zoster*, у віці до 2 років добова доза становить 0,8 г, для дітей від 2 до 6 років – 1,6 г, старших 6 років – 3,2 г. Кратність прийому – 4 рази. Курс лікування не менше 5 днів.

*Дорослим* при первинних інфекціях, що викликані вірусом *Herpes simplex* типів 1 та 2, призначають по 0,2 г (1 таблетка) 5 разів на добу з перервою на ніч (добова доза – 1 г). Курс лікування – 5 днів.

Пацієнтам з імунодефіцитом (у тому числі після трансплантації органів або кісткового мозку, при порушенні всмоктування у кишечнику) призначають по 0,4 г 5 разів на добу; курс лікування становить не менше 5 днів, при необхідності – до 10 днів.

У дорослих *для профілактики* інфекцій, що викликані вірусом *Herpes simplex* типів 1 та 2, з *нормальним імунітетом* добова доза становить 0,8 г (по 0,2 г 4 рази на добу з інтервалом 6 годин або по 0,4 г 2 рази з інтервалом 12 годин). У деяких випадках добова доза може бути зменшена до 0,6 г (у 2–3 прийоми). Пацієнтам *зі значним імунодефіцитом* призначають по 0,4 г 4 рази на добу. Тривалість курсу профілактичного лікування встановлюють індивідуально.

*Для дорослих* при інфекціях, що викликані *Varicella zoster*, з *нормальним імунітетом* добова доза становить 4 г (по 0,8 г 5 разів на добу). Курс лікування не менше 7 днів.

При порушенні видільної функції нирок та для осіб похилого віку дозу препарату слід зменшити згідно з кліренсом креатиніну:

- при лікуванні інфекцій, що викликані *Herpes simplex*, при кліренсі креатиніну менше 10 мл/хв. добову дозу знижують до 0,4 г у 2 прийоми з інтервалом між ними не менше 12 годин;
- при лікуванні інфекцій, що викликані *Varicella zoster*, та при підтримуючій терапії хворих *зі значним зниженням імунітету* та кліренсі креатиніну 10–25 мл/хв. препарат призначають по 2,4 г на добу у 3 прийоми з інтервалом 8 годин;
- у пацієнтів з кліренсом креатиніну менше 10 мл/хв. добову дозу знижують до 1,6 г у 2 прийоми з інтервалом 12 годин.

**Побічна дія.** При прийманні внутрішньо можливі:

- з боку шлунково-кишкового тракту: нудота, блювання, діарея, кишкова коліка;
- алергічні реакції: шкірний висип, свербіж; набряки, гарячка;
- з боку нервової системи: головний біль, стомлюваність, запаморочення;
- зміна лабораторних показників: підвищення рівня білірубіну, сечовини, креатиніну, печінкових трансаміназ;
- погіршення гематологічних показників;
- рідко – анорексія;
- дуже рідко – алопеція.

**Протипоказання.**

- Індивідуальна несприйнятливність;
- зневоднення організму;
- тяжкі порушення функції нирок;
- у жінок – період вагітності та годування (препарат призначають тільки за життєвими показаннями; на час лікування годування груддю припиняють);
- похилий вік.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами.** При одночасному прийомі з пробенецидом уповільнюється виведення препарату. При застосуванні з нефротоксичними препаратами може посилюватись нефротоксична дія, особливо при порушеннях функції нирок.

**Особливості застосування.** При застосуванні Герпесвіру необхідно контролювати функцію нирок (визначення рівня азоту сечовини у крові та креатиніну в плазмі крові).

Якщо у жінок з герпесом статевих органів протягом 1 тижня стан не покращується, слід

проконсультуватися з лікарем (у хворих з герпесом статевих органів підвищений ризик розвитку раку шийки матки, тому слід проводити тест Папаніколау 1 раз на рік для виявлення початкових змін шийки матки).

При лікуванні генітального герпесу слід уникати статевих контактів.

При вітряній віспі терапія більш ефективна, якщо її розпочинати на протязі 24 годин після появи типового для неї висипу.

Герпесвір можна приймати з їжею.

**Передозування.** Головний біль, нудота, блювання, діарея, задишка, ниркова недостатність, летаргія, судоми, кома.

*Лікування:* підтримка функції життєво важливих органів, гемодіаліз.

**Умови та термін зберігання.** Зберігати у сухому, прохолодному, захищеному від світла місці. Термін зберігання – 3 роки.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

**Умови відпуску.** За рецептом.

**Упаковка.** По 10 таблеток у контурній чарунковій упаковці.

**Виробник.** ВАТ «Київмедпрепарат».

**Адреса.** Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського, 139;  
тел./факс: (044) 216-31-84; 216-14-74.