

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
ОКОФЕРОН®
(OCOFERON®)

Загальна характеристика:

міжнародна назва: інтерферон альфа-2b;

основні фізико-хімічні властивості: ліофілізована пориста маса білого кольору;

склад: 1 флакон препарату містить 1 000 000 МО інтерферону людини рекомбінантного альфа-2b, після розчинення порошку ліофілізованого 1 мл готового розчину містить 200 000 МО інтерферону людини рекомбінантного альфа-2b;

1 флакон розчинника містить 5 мл 0.1 % розчину ніпагіну;

допоміжні речовини: натрію хлорид, динатрію фосфат додекагідрат, натрію дигідрофосфат дигідрат, декстран-70, розчинник – розчин ніпагіну 0.1 %.

Форма випуску. Порошок ліофілізований для приготування крапель очних.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що застосовуються в офтальмології.

Код АТС SO1X A19.

Фармакологічні властивості. *Фармакодинаміка.* Препарат проявляє імуномодулюючу та антивірусну активність.

Інтерферон альфа при взаємодії з відповідними рецепторами на поверхні клітини ініціює складний ланцюг змін всередині клітини. Ці процеси перешкоджають реплікації вірусів всередині клітини, уповільнюють проліферацію клітин та сприяють імуномодулюючій дії інтерферону. Інтерферон альфа стимулює фагоцитарну активність макрофагів, а також цитотоксичну активність Т-клітин та природних клітин-кілерів.

Фармакокінетика. Не вивчалась.

Показання для застосування. Офтальмогерпес.

Спосіб застосування та дози.

Дорослим препарат закапувати по 2 краплі у кон'юнктивальний мішок ураженого ока кожні 2 год. По мірі зникнення симптомів захворювання кількість інстиляцій можна скоротити до 1 краплі. Курс лікування становить 7-10 днів.

Побічна дія. У поодиноких випадках можливі алергічні реакції.

Протипоказання. Гіперчутливість до компонентів препарату.

Передозування. Не повідомлялося.

Особливості застосування. Застосування препарату у період вагітності, годування груддю та у дітей не вивчалось.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами. З метою уникнення можливої фізико-хімічної взаємодії окоферону з іншими офтальмологічними засобами доцільно застосовувати його за 30 хв. до або через 30 хвилин після закапування в око інших лікарських засобів.

Умови та термін зберігання. Зберігати у сухому місці при температурі від 2 °С до 8 °С.

Термін придатності - 2 роки. Термін придатності після розкриття флакону - 28 діб.

Умови відпуску. Без рецепта.

Упаковка. У скляних флаконах: у комплекті - 1 флакон із ліофілізованим порошком та флакон із 5 мл розчинника. Додається поліетиленова кришка-крапельниця.

Виробник. ВАТ "Біофарма".

Адреса. Україна, 03038, м. Київ, вул. М. Амосова, 9.