

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**ОВЕРІН®**

**(OVERIN®)**

***Склад:***

*діюча речовина:* натрію оксодигідроакридинілацетат;

1 мл розчину містить натрію оксодигідроакридинілацетату 125 мг;

*допоміжні речовини:* натрію цитрат; кислота лимонна, моногідрат; вода для ін'єкцій.

**Лікарська форма.** Розчин для ін'єкцій.

*Основні фізико-хімічні властивості:* прозора рідина зеленувато-жовтого кольору.

**Фармакотерапевтична група.**

Антineопластичні та імуномодулюючі засоби. Інші імуностимулятори.

Код ATX L03A X.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.** Лікарський засіб має противірусну дію щодо ДНК і РНК-геномних вірусів і застосовується для лікування та профілактики вірусних інфекцій. Має також виражену антихламідійну дію. Активність препарату пов'язана з його здатністю спричиняти підвищення концентрації ендогенних інтерферонів, особливо інтерферону альфа. Ін'єкція 250 мг лікарського засобу Оверін® за сироватковими титрами інтерферону еквівалентна введенню 6-9 мільйонів МО рекомбінантного інтерферону альфа. Оверін® активізує стовбурові клітини кісткового мозку, Т-лімфоцити та макрофаги. Він виявляє імуномодулюючу активність, нормалізує баланс між субпопуляціями Т-хелперних і Т-супресорних клітин. При низці захворювань Оверін® здатен знищити продукування в організмі фактора некрозу пухлин (ВІЛ-інфекція, сепсис) і активізувати природні кілерні клітини (при пухлинних захворюваннях). Має виражений стимулювальний ефект на активність системи поліморфноядерних лейкоцитів.

Пік активності інтерферонів у крові та тканинах спостерігається за кілька годин після внутрішньом'язового введення лікарського засобу Оверін® та підтримується протягом 16-20

годин після введення. Оверін® виділяється з організму у незміненому вигляді із сечею.

**Фармакокінетика.** При введенні внутрішньом'язово біодоступність лікарського засобу Оверін® становить понад 90 %. Після введення 100-500 мг препарату Оверін® максимальна концентрація у плазмі досягається через 15-30 хв і становить 8,3 мкг/мл. Через 5 годин визначається тільки незначна кількість препарату Оверін®, а через 6 годин Оверін® у плазмі крові не виявляється.

Препарат виділяється з організму у незміненому вигляді нирками, не піддаючись метаболізму, з періодом напіввиведення 1 година.

Через 15-30 хв після введення препарату Оверін® у плазмі починають збільшуватися титри сироваткового інтерферону. Виявлено 2 піки вмісту інтерферонів у плазмі: 70 МО/мл через 1,5-2 години та 110 МО/мл через 8-10 годин, після чого вміст починає зменшуватися. Через 24 години концентрація сироваткових інтерферонів залишається досить високою, а до початкових значень повертається через 46-48 годин після введення.

## **Клінічні характеристики.**

### **Показання.**

Лікування (у складі комбінованої терапії):

- грипу та інших гострих респіраторних вірусних захворювань, в тому числі на фоні імунодефіцитних станів;
- інфекцій, спричинених вірусом *Herpes simplex*, *Varicella zoster*, *Herpes simplex genitalis*, у тому числі в осіб із порушеннями імунної системи;
- цитомегаловірусної інфекції в осіб з імунодефіцитом;
- радіаційного імунодефіциту;
- ВІЛ-інфекції;
- енцефалітів та енцефаломіелітів вірусної етіології;
- гострих та хронічних гепатитів В і С;
- уретритів, епідидимітів, простатитів, цервіцитів та сальпінгітів хламідійної етіології;
- венеричної лімфогранулемої;
- онкологічних захворювань;
- розсіяного склерозу;
- кандидозних уражень шкіри та слизових оболонок;
- папіломавірусної інфекції.

Профілактика грипу та інших гострих респіраторних вірусних захворювань.

## **Протипоказання.**

Підвищена чутливість до препарату.

Аutoімунні захворювання. Вагітність і період годування груддю. Дитячий вік. Порушення функції нирок (КК < 30 мл/хв).

## **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Під час клінічних досліджень і застосування в клінічній практиці не було зареєстровано випадків несумісності або потенціювання дії препарату при взаємодії з іншими лікарськими препаратами.

## **Особливості застосування.**

З обережністю слід застосовувати препарат для лікування хворих літнього віку, а також осіб, яким проводять імуносупресивну терапію.

Тривале застосування лікарського засобу Оверін® не виявило негативного впливу на функції серцево-судинної, нервової, дихальної, кровотворної систем, кишково-шлункового тракту, системи виділення та інших систем організму людини. В проведених дослідженнях на тваринах і культурах тканин людини не одержано даних про наявність тератогенних, мутагенних і канцерогенних властивостей препарату.

У разі поганої переносимості або тривалого локального болю рекомендується вводити Оверін® разом із розчином місцевого анестетика.

Даний лікарський засіб містить менше 1 ммоль (23 мг)/дозу натрію, тобто практично вільний від натрію.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

## **Застосування у період вагітності або годування груддю.**

Препарат протипоказано застосовувати в період вагітності та годування груддю.

## **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.**

Відсутня інформація щодо впливу препарату на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або під час іншої потенційно небезпечної діяльності, що потребує підвищеної концентрації уваги і швидкості психомоторних реакцій.

## ***Спосіб застосування та дози.***

Оверін® вводять дорослим внутрішньом'язово по 250 мг (1 ампула) або 4-6 мг/кг маси тіла. За необхідності разова доза препарату Оверін® може бути збільшена до 500 мг.

Курс лікування складається з 5-7 ін'єкцій препарату Оверін® у дозі 250 мг з інтервалом 48 годин, курсова доза залежить від клінічної ситуації і перебігу захворювання. Тривалість курсу лікування - 8-12 днів.

Профілактична доза складає 250 мг (1 ампула). При тривалому застосуванні (від 3 до 12 місяців) рекомендований інтервал між введеннями препарату Оверін® 3-7 діб.

При ВІЛ-інфекції розчин препарату Оверін® застосовують в комбінації зі специфічними противірусними препаратами. Курс лікування складається з 10 ін'єкцій по 250 мг з інтервалом між ін'єкціями 48 годин. Після курсу лікування роблять перерву 2 місяці. Можливе застосування повторних курсів за показаннями.

## *Діти.*

Препарат не призначають дітям (до 18 років).

## ***Передозування.***

Відомостей стосовно передозування препарату немає.

## ***Побічні реакції.***

Можливий локальний біль у місці введення препарату, який швидко минає. Можуть спостерігатися субфебрильна температура, алергічні реакції (в тому числі анафілактичні реакції).

У поодиноких випадках можлива поява алергічної реакції у вигляді висипів на шкірі.

## ***Термін придатності.***

2 роки.

## ***Умови зберігання.***

В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C, у недоступному для дітей місці.

***Несумісність.***

Введення лікарського засобу Оверін® разом з іншими лікарськими препаратами з одного шприца неприпустиме.

***Упаковка.***

По 2 мл розчину (250 мг / 2 мл) в ампулах зі світлозахисного скла, по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці з плівки полівінілхлоридної. По 1 контурній чарунковій упаковці в пачці з картону.

***Категорія відпуску.***

За рецептром.

***Виробник.***

ПрАТ «Лекхім-Харків».

***Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.***

Україна, 61115, м. Харків, вул. Северина Потоцького, 36.

***Заявник.* ТОВ «Геолік Фарм Маркетинг Груп».*****Місцезнаходження заявитика.***

Україна, 02094, м. Київ, вул. Магнітогорська, 1.