

## **ІНСТРУКЦІЯ**

для медичного застосування лікарського засобу

### **ОКОФЕРОН®**

### **(OCOFERON®)**

#### ***Склад:***

*діюча речовина:* 1 флакон препарату містить інтерферону альфа-2b рекомбінантного людини 1 000 000 МО;

*допоміжні речовини:* натрію гідрофосфат додекагідрат, натрію дигідрофосфат дигідрат, декстран-70, натрію хлорид;

*розвчинник для Окоферон®:* 1 ампула розчинника (5 мл) містить: метилпарагідроксибензоат (ніпагін) (Е 218) – 5 мг, вода для ін'єкцій.

**Лікарська форма.** Краплі очні, порошок.

**Основні фізико-хімічні властивості:** ліофілізована пориста маса білого кольору.

#### **Фармакотерапевтична група.**

Засоби, що застосовуються в офтальмології. Код ATX S01X A.

#### **Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

Препарат проявляє імуномодулючу та антивірусну активність.

Інтерферон альфа-2b взаємодіє з відповідними рецепторами на поверхні клітини. Таким чином активуються процеси, які перешкоджають реплікації вірусів всередині клітини, уповільнюють проліферацію клітин. Імуномодулюча дія: інтерферон альфа-2b стимулює фагоцитарну

активність макрофагів, а також цитотоксичну активність Т-клітин та природних клітин-кілерів.

**Фармакокінетика.**

Не вивчали.

#### **Клінічні характеристики.**

## **Показання.**

Вірусні ураження очей (герпетична інфекція).

## **Протипоказання.**

Гіперчувствливість до компонентів препарату.

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

З метою уникнення можливої фізико-хімічної взаємодії Окоферону® з іншими офтальмологічними засобами доцільно застосовувати його за 30 хвилин до або через 30 хвилин після закупування в око інших лікарських засобів.

### ***Особливості застосування.***

У якості розчинника використовувати метилпарагідроксибензоат, який може спричиняти алергічні реакції, в тому числі відтерміновані, у виняткових випадках – бронхоспазм.

Розпочинати лікування необхідно при перших проявах вірусного ураження очей. Препарат не чинить системної дії. При вірусних інфекціях Окоферон® доцільно застосовувати в комплексі з препаратами інтерферону альфа-2b рекомбінантного людини для системного застосування (ін'єкції, супозиторії).

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

Немає досвіду застосування у період вагітності або годування груддю.

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

Оскільки у рідкісних випадках після прийому препарату можливі місцеві реакції, не слід одразу після застосування керувати автотранспортом або працювати з іншими механізмами.

### ***Спосіб застосування та дози.***

Перед застосуванням Окоферон® розчинити у 5 мл розчинника (0,1 % розчину

ніпагіну). 1 мл готового розчину містить 200 000 МО інтерферону альфа-2b рекомбінантного людини.

Препарат закапувати по 2 краплі у кон'юнктивальний мішок ураженого ока кожні 2 години, але не менше 6 разів на добу. Зі зменшенням симптомів захворювання об'єм інстиляцій можна зменшити до 1 краплі. Курс лікування становить 7-10 днів.

### ***Діти.***

Немає досвіду застосування дітям.

### ***Передозування.***

Не спостерігалося.

### ***Побічні реакції.***

У рідкісних випадках можливі місцеві реакції, включаючи місцеві алергічні реакції, набряк та гіперемія повік, свербіж, гіперемія обличчя, які зникають після відміни препарату.

### ***Термін придатності.*** 2 роки.

**Умови зберігання.** Зберігати в оригінальній упаковці для захисту від дії світла при температурі від 2 до 8°C. Зберігати в недоступному для дітей місці. Термін придатності після відкриття флакона - 28 діб.

**Упаковка.** По 1 000 000 МО препарату у скляному флаконі. По 5 мл розчинника у скляній ампулі. Додається поліетиленова кришка-крапельниця та піпетка Пастера.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА», Україна.

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

Україна, 09100, Київська обл., м. Біла Церква, вул. Київська, 37.

