

для медичного застосування препарату

**ГЕНФЕРОН
(GENFERON)**

Склад:

діюча речовина: 1 супозиторій містить інтерферону людського рекомбінантного $\alpha 2$ – 250 000 МО або 500 000 МО, або 1 000 000 МО;
допоміжні речовини: таурин, анестезин, твердий жир, декстран 60 000, поліетиленоксид 1500, полісорбат 80, емульгатор Т2, натрію цитрат (двозамісний), кислоти лимонної моногідрат, вода очищена.

Лікарська форма. Супозиторії.

Фармакотерапевтична група. Імуностимулятори. Інтерферон альфа-2b.
Код АТС L03A B05.

Клінічні характеристики.

Показання.

У складі комплексної терапії при інфекційно-запальних захворюваннях уrogenітального тракту: генітальний герпес, хламідіоз, уреаплазмоз, мікоплазмоз, рецидивуючий вагінальний кандидоз, гарднерельоз, трихомоніаз, папілома, бактеріальний вагіноз, ерозії шийки матки, цервіцит, вульвовагініт, бартолініт, аднексит, простатит, уретрит, баланіт, баланопостит.

Протипоказання

Підвищена чутливість до компонентів препарату.

Спосіб застосування та дози.

Інфекційно-запальні захворювання уrogenітального тракту у жінок.
По 1 супозиторію (250 000 МО інтерферону альфа-2 або 500 000 МО інтерферону альфа-2 залежно від тяжкості захворювання) вагінально 2 рази на добу щоденно протягом 10 днів. При затяжних формах 3 рази на тиждень через день по 1 супозиторію протягом 1-3 місяців.
Інфекційно-запальні захворювання уrogenітального тракту у чоловіків.
Ректально по 1 супозиторію (500 000 МО інтерферону альфа-2 або 1 000 000 МО інтерферону альфа-2 залежно від тяжкості захворювання) 2 рази на добу протягом 10 днів.

Побічні реакції.

Алергічні реакції: можливі алергічні реакції, включаючи шкірні висипання, свербіж. Ці явища минають через 72 години після припинення введення препарату або зменшення дози.
Можуть спостерігатися озноб, підвищення температури тіла, втомлюваність, втрата апетиту, м'язовий і головний біль, біль у суглобах, зміни в місці введення, пітливість, а також лейко-і тромбоцитопенія.

Передозування.

Про випадки передозування препаратом Генферон повідомлень немає.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Застосування препарату у II-III триместрах вагітності можливе лише тоді, коли очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для плода або дитини. У I триместрі застосування препарату протипоказано.

Діти.

Безпека застосування препарату дітям не була досліджена.

Особливості застосування.

З обережністю препарат призначають при загостренні алергічних і аутоімунних захворювань. Генферон ефективний при одночасному застосуванні з лікарськими засобами (антибіотиками та іншими протимікробними засобами), які застосовують для лікування уrogenітальних захворювань. Рекомендється одночасно застосовувати вітаміни Е і С, які посилюють ефекти інтерферону.
Немає повідомлень про безпеку застосування препарату у період менструації.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Не впливає.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші форми взаємодій.

Ненаркотичні анальгетики і антихолінергічні засоби посилюють дію анестезину. Анестезин знижує антибактеріальну активність сульфаніламідів.

Фармакологічні властивості.

Фармакокінетика. Комбінований препарат, дія якого зумовлена компонентами, які входять до його складу. Має місцеву і системну дію.
Інтерферон альфа-2 має протівірусну, протимікробну та імуномодулюючу дію. Під впливом інтерферону альфа-2 в організмі посилюється активність природних кілерів, Т-хелперів, фагоцитів, а також інтенсивність диференціювання В-лімфоцитів. Активізація лейкоцитів, які містяться в усіх шарах слизової оболонки, забезпечує їх активну участь у ліквідації первинних патологічних вогнищ і забезпечує поновлення продукції секреторного імуноглобуліну А.
Інтерферон альфа-2 також безпосередньо інгібує реплікацію і транскрипцію вірусів, хламідій.
Таурин, що входить до складу препарату, має регенеруючі, репаративні, мембрано- і гепатопротекторні, антиоксидантні, протизапальні властивості.
Анестезин є місцевим анестетиком. Зменшує проникність клітинної мембрани для іонів натрію, витискає іони кальцію із рецепторів, розташованих на внутрішній поверхні мембрани, блокує проведення нервових імпульсів. Перешкоджає виникненню больових імпульсів у закінченнях чутливих нервів і їх проведенню нервовими волокнами.
Фармакокінетика. При вагінальному або ректальному застосуванні інтерферон альфа-2 всмоктується через слизову оболонку, потрапляє в оточуючі тканини, лімфатичну систему, забезпечуючи системну дію. Також за рахунок часткової фіксації на клітинах слизової оболонки має місцеву дію.
Зниження рівня сироваткового інтерферону через 12 годин після введення препарату зумовлює необхідність його повторного введення.

Фармацевтичні характеристики.

Основні фізико-хімічні властивості: супозиторії білого або білого з жовтуватим відтінком кольору, циліндричної форми з загостреним кінцем, на поздовжньому зрізі однорідні. На зрізі допускається наявність повітряного стрижня або лікоподібного заглиблення.

Термін придатності.

2 роки.

Умови зберігання.

Зберігати у недоступному для дітей місці при температурі від 2 °С до 8 °С.

Упаковка.

По 5 супозиторіїв у блістері; по 2 блістери в паці з картону.

Категорія відпуску.

За рецептом.

Виробник.

ЗАТ «БЮКАД».

Місцезнаходження.

Російська Федерація, 143422, Московська обл., Красногорський район, с. Петрово-Дальнєє.