

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ АНАФЕРОН ДЕТСКИЙ

Торговое название препарата: Анаферон детский

Лекарственная форма: капли для приема внутрь гомеопатические

Состав:

1 мл капли содержит:

активные вещества: антитела к гамма интерферону человека аффинно очищенные

-

0,006 г*.

*вводятся в виде смеси трех активных водных разведений субстанции, разведенной соответственно в 100^{12} , 100^{30} , 100^{50} раз.

вспомогательные вещества: мальтитол, глицерол, сорбат калия, лимонная кислота безводная, вода очищенная.

Описание: бесцветная или почти бесцветная прозрачная жидкость.

Фармакотерапевтическая группа: Иммуномодуляторы. Противовирусные средства.

Коды АТХ: L03, J05AX.

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Фармакологическое действие – иммуномодулирующее, противовирусное.

В ходе доклинических и клинических исследований доказана эффективность препарата в отношении вирусов гриппа, парагриппа, вирусов простого герпеса 1 и 2 типов (лабиальный герпес, генитальный герпес), других герпес-вирусов (ветряная оспа, инфекционный мононуклеоз), энтеровирусов, вируса клещевого энцефалита, ротавируса, коронавируса, калицивируса, аденовируса, респираторно-синцитиального (РС вируса).

Препарат снижает концентрацию вируса в пораженных тканях, влияет на систему эндогенных интерферонов и сопряженных с ними цитокинов, индуцирует образование эндогенных "ранних" интерферонов (ИФН α/β) и гамма-интерферона (ИФН γ). Стимулирует гуморальный и клеточный иммунный ответ. Повышает продукцию антител (включая секреторный IgA), активизирует функции Т-эффекторов, Т-хелперов (Тх), нормализует их соотношение. Повышает функциональный резерв Тх и других клеток, участвующих в иммунном ответе. Является индуктором смешанного Тх1 и Тх2-иммунного ответа: повышает выработку цитокинов Тх1 (ИФН γ , ИЛ-2) и Тх2 (ИЛ-4, 10), восстанавливает (модулирует) баланс Тх1/Тх2. Повышает функциональную активность фагоцитов и естественных клеток-киллеров (ЕК клеток). Обладает антимуtagenными

свойствами.

Фармакокинетика

Чувствительность современных физико-химических методов анализа (газожидкостная хроматография, высокоэффективная жидкостная хроматография, хромато-масс-спектрометрия) не позволяет оценивать содержание активных компонентов препарата Анаферон детский в биологических жидкостях, органах и тканях, что делает технически невозможным изучение фармакокинетики.

Показания к применению

Лечение острых респираторных инфекций верхних дыхательных путей у детей в возрасте от 1 месяца до 3 лет включительно.

Способ применения и дозы

Препарат принимается вне приема пищи.

По 10 капель на прием (капли дозируют в ложку). В 1-й день лечения принимают 80 капель по следующей схеме: по 10 капель каждые 30 минут в первые 2 часа (всего 50 капель), затем в течение этого же дня принимают еще по 10 капель 3 раза через равные промежутки времени. Со второго по пятый день принимают по 10 капель 3 раза в день.

В первый день лечения первые пять приемов препарата следует проводить в промежутке между кормлениями либо за 15 минут до кормления ребенка или приема жидкости.

Побочное действие

Возможны реакции повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата.

Противопоказания

Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата, детский возраст до 1 мес.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Случаев несовместимости с другими лекарственными средствами до настоящего времени не зарегистрировано.

Особые указания

Больным сахарным диабетом следует помнить, что 10 капель препарата (0,5 мл) содержит 0,03 г мальтитола, что соответствует 0,002 хлебным единицам (ХЕ).

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Безопасность применения препарата Анаферон детский у беременных и в период лактации не изучалась.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Исследований по изучению влияния препарата Анаферон детский на способность

управлять транспортными средствами и другими потенциально опасными механизмами не проводилось.

Передозировка

При передозировке возможны диспепсические явления, обусловленные входящими в состав препарата вспомогательными веществами.

Форма выпуска

По 25 мл во флаконы из окрашенного стекла, укупоренные крышками с контролем первого вскрытия, с капельницей. Каждый флакон вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках помещают в пачку из картона.

Условия хранения

При температуре не выше 25°C.

После вскрытия флакон хранить при температуре не выше 25°C в течение 35 дней.

Не замораживать!

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение, и организация, принимающая претензии на территории Российской Федерации

ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»;

Россия, 127473, г. Москва, 3-й Самотечный пер., д. 9.

Тел./факс: +7 (495) 684-43-33.

Телефоны «Горячей линии»: +7 (495) 681-09-30, +7 (495) 681-93-00.

E - m a i l : H Y P E R L I N K "mailto:hotline@materiamedica.ru"
hotline@materiamedica.ru

Адрес места производства лекарственного препарата

Россия, 454139, г. Челябинск, ул. Бугурусланская, д. 54.

Название и адрес организации, принимающей жалобы (предложения) о качестве лекарственных препаратов на территории Республики Узбекистан:

Представительство ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»;

Республика Узбекистан, 100090, г. Ташкент, Яккасарайский район,

ул. Таробий, д. 11.

Тел.: +998712544057.

E-mail: HYPERLINK "mailto:uz@dep.materiamedica.ru" uz@dep.materiamedica.ru

PAGE

PAGE 2