# БАТФЕРОН

#### Инструкц ия по медицинскому применению лекарственного средства



Торговое название: Батферон.

Международное непатентованное название: меглюмина

Лекарственная форма: 12,5% раствор для ВВ/ВМ инъекций.

Состав: 1 ампула содержит:

0,25г; Акридонуксусная кислота 0.193 N-метилглюкамин

вспомогательное вещество: Вода для инъекций до 2 мл.

Фармакотерапевтическая группа: иммуностимулирующее средство.

Код АТХ: L03АХ

#### Фармакологическое действие:

Фармакодинамика:

Батферон является низкомолекулярным индуктором интерферона, что определяет широкий спектр его биологической активности (противовирусной, иммуномодулирующей, противовоспалительной и др.).

Основными клетками-продуцентами интерферона после введения препарата, являются макрофаги, Т- и Влимфоциты. В зависимости от типа инфекции, имеет место преобладание активности того или иного звена иммунитета. Препарат индуцирует высокие титры интерферона в органах и тканях, содержащих лимфоидные элементы (селезенка, печень, легкие), активирует стволовые клетки костного мозга, стимулируя образование гранулоцитов. Батферон активирует Т-лимфоциты и естественные киллерные клетки, нормализует баланс между субпопуляциями Т-хелперов и Т-супрессоров. Усиливает активность альфа-интерферонов.

Препарат эффективен в отношении вирусов клещевого энцефалита, гепатита гриппа, цитомегаловируса, вируса иммунодефицита человека (ВИЧ), вируса папилломы и других вирусов. При острых

вирусных гепатитах Батферон препятствует переходу заболеваний в хроническую форму. Установлена высокая эффективность препарата в комплексной терапии острых и хронических пневмонии, бактериальных инфекций (нейроинфекции, хламидиозы, бронхиты, пневмонии, послеоперационные осложнения, урогенитальные инфекции и др.) в качестве компонента иммунотерапии. Батферон проявляет высокую эффективность при ревматических и системных заболеваниях соединительной

ткани, подавляя аутоиммунные реакции и оказывая противовоспалительное и обезболивающее действие. Фармакокинетика:

При введении в максимально допустимой дозе максимальная концентрация ( $C_{\text{max}}$ ) препарата в плазме крови достигается через 1–2 часа. Через 24 часа активное вещество обнаруживается в следовых количествах.

Препарат проникает через гематоэнцефалический барьер. Период полувыведения (Т<sub>1/2</sub>) составляет 4-Выводится преимущественно почками. Не кумулирует в организме при длительном применении. Показанияк применению:

- У взрослых в составе комплексной терапии:
- **х** герпес и цитомегаловирусные инфекции;
- ж вторичные иммунодефициты, ассоциированные с острыми и хроническими бактериальными и грибковыми инфекциями;
- **х** хламидийные инфекции;
- ж болезни костно-мышечной системы и соединительной ткани (ревматоидный артрит, системная красная волчанка, деформирующий остеоартроз);
- дегенеративно-дистрофические заболевания суставов;
- ж ВИЧ-инфекции (стадии 2A–2B); ж нейроинфекции (серозные менингиты и энцефалиты, болезнь Лайма);
- вирусные гепатиты А, В, С, D;
- У детей старше 4 лет в комплексной терапии: вирусные гепатиты A, B, C, D; x
- X
- герпетические инфекции
- ВИЧ-инфекции (стадии 2A–2B).
- Способ применения и дозы:

#### Взрослые

Препарат вводят внутримышечно или внутривенно один раз в сутки по базовой схеме: через день, в зависимости от заболевания.

- ж При вирусных гепатиттах препарат применяют в разовой дозе 0,25–0,5 г. Курс лечения 10 инъекций по базовой схеме. Повторный курс через 10–14 дней.
- **х** При герпесе и цитомегаловирусной инфекции назначают по базовой схеме, включающей 10 инъекций по 0,25г. Лечение наиболее эффективно в начале обострения заболевания.
- ж При нейроинфекциях препарат вводят по базовой схеме. Курс лечения − 12 инъекций по 0,25−0,5 г в сочетании с этиотропной терапией. Повторные курсы по мере необходимости.
   ж При хламидийной инфекции − 0,25 г. Курс лечения 10 инъекций. Повторный курс лечения через 10−14 дней.
- Целесообразно сочетание препарата с антибиотиками. **х** При ВИЧ-инфекции (стадии 2A−2B) в разовой дозе 0,5 г. Курс лечения − 10 внутримышечных инъекций по базовой схеме. Далее проводится поддерживающий курс: один раз в три дня в течение 2,5 месяцев. Повторный курс проводится через 10 дней.
- При иммунодефицитных состояниях курс лечения 10 внутримышечных инъекций по базовой схеме в т гри иммунооефиципных состояных курс печения — то внутримышечных инъекции по оазовой схеме в
  разовой дозе 0,25 г. Повторный курс проводится через 6—12 месяцев.
   Три ревматических и системных заболеваниях соединительной ткани — 4 курса по 5 инъекций по базовой
- схеме, по 0,25 г с перерывом 10–14 дней. Повторный курс проводят по рекомендации врача **х** При дегенеративно-дистрофических заболеваниях суставов – 2 курса по 5 инъекций по базовой схеме, по
- 0,25 г с перерывом в 10–14 дней по базовой схеме. Повторный курс проводят по рекомендации врача.

### У детей старше 4 лет:

Препарат вводят внутримышечно или внутривенно один раз в сутки. Суточная терапевтическая доза составляет 6-10 мг/кг массы тела.

- **х** При острых вирусных гепатитах A, B, C, D и смешанных формах препарат вводят по базовой схеме 15 инъекций. При затяжном течении инфекции повторяют курс через 10-14 дней.
- ж При хронических вирусных гепатитах В, С, D препарат вводят по базовой схеме 10 инъекций, далее по поддерживающей схеме один раз в три дня в течение 3 месяцев в составе комплексной терапии. Рекомендуется в сочетании с интерферонами и химиотерапией.
- ж При ВИЧ-инфекции (стадии 2A-2B) курс из 10 инъекций по базовой схеме, далее по поддерживающей схеме один раз в три дня в течение 3 месяцев. Повторный курс проводят через 10 дней.
- 🗴 При хроническом гепатите С, смешанных формах гепатита и ВИЧ-инфекции поддерживающий курс может быть продлен на срок до шести месяцев.
- 🗴 При герпетической инфекции курс из 10 инъекций по базовой схеме. При сохранении репликативной активности вируса курс лечения продолжают по поддерживающей схеме с введением препарата один раз в в три дня в течение четырех недель.

## Побочные действия:

Общие расстройства и нарушения в месте введения: очень редко - озноб, повышение температуры тела, боль и покраснение в месте введения.

*Нарушение со стороны кожи и подкожных тканей:* очень редко-сыпь, крапивница. Если любые из указанных в инструкции нежелательных эффектов усугубляются или Вы заметили любое

другие нежелательные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

### Противопоказания

- повышенная чувствительность к компонентам препарата;
- цирроз печени в стадии декомпенсации; беременность и период лактации;
- x детский возраст до 4 лет.

### Передозировка

Данные о передозировке препарата отсутствуют. Беременность и период лан

Взаимодействия с другими лекарственными средствами

### Не рекомендуется применение препарата при беременности и в период лактации

Препарат хорошо сочетается со всеми лекарственными средствами (интерфероны, химиотерапевтические лекарственные средства и др.), традиционно применяемыми при лечении указанных заболеваний.

Особые указания: При заболеваниях щитовидной железы применение препарата следует проводить под контролем ндокринолога.

Возможно окрашивание мочи в фиолетово - синий цвет (люминесценция) Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами:

Препарат не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами.

Форма выпуска:

12,5% раствор для инъекций, 2 мл в ампулах. 5 ампул в картонной коробке. Условия хранения: Хранить в сухом, защищенном от света месте при комнатной температуре

Замораживание препарата в процессе транспортирования не приводит к изменению свойств препарата Размороженный при комнатной температуре препарат сохраняет свои биологические и физико-химические

При изменении цвета раствора и образовании осадка применение препарата недопустимо.

Хранить в недоступном для детей месте. Срок годности:

2 года

Препарат не должен применяться по истечении срока годности, указанного на упаковке.

## Условия отпуска:

II группа фармацевтических продуктов (отпускается по рецепту).

