

**ІНСТРУКЦІЯ****для медичного застосування лікарського засобу****АЛОКІН-АЛЬФА****(ALLOKIN-ALFA)****Склад:**

діюча речовина: алоферон;

1 ампула або флакон містить алоферону 1 мг.

**Лікарська форма.**

Ліофілізат для розчину для ін'єкцій.

**Основні фізико-хімічні властивості:** білого кольору гігроскопічний порошок або пориста маса без запаху.

**Фармакотерапевтична група.**

Імуностимулятори. Код ATХ L03A X.

**Фармакологічні властивості.****Фармакодинаміка.**

Алоферон – це олігопептид. Алоферон є ефективним індуктором синтезу ендогенних альфа- і гамма-інтерферонів та активатором системи природних кілерів. Засіб стимулює розпізнавання і лізис дефектних клітин цитотоксичними лімфоцитами. У ході експериментів виявлено високу ефективність препарату щодо інфекцій, спричинених вірусами грипу А і В, гепатиту В, герпесу та папіломи людини. Алоферон не спричиняє загальної токсичності, алергічних реакцій, не чинить мутагенної, канцерогенної та ембріотоксичної дії, не впливає на репродуктивну функцію.

## **Фармакокінетика.**

Після проникнення у системний кровотік взаємодіє з імунокомпетентними клітинами, після чого виявлення алоферону утруднене внаслідок значної структурної подібності його метаболітів до білків сироватки крові. Підвищенння рівня інтерферону спостерігається через 2 години після введення препарату і зберігається на високому рівні (у 2 – 2,5 раза вище звичайного фонового) протягом 6 - 8 годин з поверненням початкових значень до кінця доби. Підвищена функціональна активність природних кілерів спостерігається протягом 7 днів після введення препарату.

## **Клінічні характеристики.**

### **Показання.**

У складі комплексної терапії,  
хронічного рецидивуючого герпесу I – II типу,  
гострого вірусного гепатиту В (легкого та середнього ступенів тяжкості).  
Хронічна папіломавірусна інфекція, спричинена онкогенними вірусами папіломи людини.

### **Протипоказання.**

Підвищена чутливість до препарату. Аutoімунні захворювання.

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

Несумісність з іншими препаратами малоймовірна, однак слід з обережністю призначати одночасно з імуномодуляторами. При лікуванні хронічного рецидивуючого генітального герпесу можна призначати в комбінації з ацикловіром і його похідними (препарати мають різні механізми дії і доповнюють один одного в лікуванні вірусної інфекції). При гострому гепатиті В препарат призначається на фоні загальноприйнятої базисної терапії.

### **Особливості застосування.**

Лікування рекомендується розпочинати при появі перших ознак захворювання, при гепатиті В – не пізніше 7-го дня від початку появи симптомів жовтяници.

При гострому гепатиті В препарат назначати при проведенні загальноприйнятої базисної терапії.

При лікуванні хронічного рецидивуючого генітального герпесу можна назначати у комбінації з противірусними препаратами.

Як монотерапію рекомендується застосовувати для лікування папіломавірусної інфекції, спричиненої онкогенними типами вірусу, при відсутності клінічних і субклінічних уражень шийки матки і аногенітальної ділянки.

У складі комплексної терапії застосовують для лікування клінічних і субклінічних форм уражень шийки матки і аногенітальної ділянки папіломавірусною інфекцією, спричиненою онкогенними типами вірусу.

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

У період вагітності або годування груддю препарат протипоказаний.

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

Під час лікування необхідно дотримуватися обережності при керуванні автотранспортом або занятті з іншими потенційно небезпечними видами діяльності, що потребують підвищеної концентрації уваги і швидкості психомоторних реакцій, оскільки у деяких пацієнтів можливе виникнення запаморочення.

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

Препарат вводити підшкірно. Для приготування розчину для ін'єкцій як розчинник застосовувати

0,9 % розчин натрію хлориду. При підшкірному введені препарату використовувати 1 мл

розчинника.

*Герпетична інфекція.*

Стандартний курс лікування рецидивуючої герпетичної інфекції включає ін'єкції препарату у дозі 1 мг підшкірно через день, усього 3 ін'єкції на курс. У разі недостатньої ефективності та за умови відсутності виражених побічних ефектів при наступному рецидиві рекомендується призначати ін'єкції у дозуванні 1 мг через день, усього 6 – 9 ін'єкцій на курс.

### ***Гепатит.***

При лікуванні гострого гепатиту В легкого та середнього ступенів тяжкості препарат вводити після підтвердження діагнозу у дозі 1 мг 3 рази на тиждень протягом 3 тижнів (усього 9 ін'єкцій).

*Хронічна папіломавірусна інфекція, спричинена онкогенними вірусами папіломи людини.*

Стандартний курс лікування інфекцій, спричинених онкогенними типами віrusу папіломи людини, включає ін'єкції препарату у дозі 1 мг через день, усього на курс 6 ін'єкцій.

### ***Діти.***

Дітям препарат протипоказаний.

### ***Передозування.***

Випадки передозування препарату невідомі.

### ***Побічні реакції.***

Алергічні реакції, включаючи висипи; слабкість, запаморочення, утворення нових елементів висипки (при герпетичній інфекції), зміни в місці введення.

У клінічних дослідженнях описаний випадок грипоподібного синдрому при застосуванні препарату. Додатково, були описані реакції на введення препарату у вигляді незначної нудоти та нездужання, що минули самостійно протягом 2-3 годин.

***Термін придатності.*** 2 роки.

Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

**Умови зберігання.**

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 8 °С. Не заморожувати.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.****Для виробника ПрАТ “БІОФАРМА”, Україна, м. Київ:**

З ампули з ліофілізатом у касетній контурній чарунковій упаковці. По 1 касетній контурній чарунковій упаковці у пачці з картону з маркуванням українською мовою.

**Для виробника ТОВ “ФЗ “БІОФАРМА”, Україна, Київська обл., м. Біла Церква:**

З ампули з ліофілізатом у касетній контурній чарунковій упаковці. По 1 касетній контурній чарунковій упаковці у пачці з картону з маркуванням українською мовою;

З флакони з ліофілізатом у касетній контурній чарунковій упаковці. По 1 касетній контурній чарунковій упаковці у пачці з картону з маркуванням українською мовою.

**Категорія відпуску.**

За рецептром.

**Виробники.**

ПрАТ «Біофарма» або ТОВ ФЗ «Біофарма»



**Місцезнаходження виробників та адреси місця провадження їх діяльності.**

ПрАТ «Біофарма» Україна, 03680, м. Київ, вул. Миколи Амосова, будинок 9.

ТОВ ФЗ «Біофарма» Україна, 09100, Київська обл., місто Біла Церква, вулиця Київська, будинок 37.