

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Н.А.ВЛАСОВ

10.08.2017

ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата Фелиферон[®] раствор для инъекций для лечения и профилактики вирусных заболеваний и заболеваний смешанной этиологии у кошек

(организация-разработчик ООО «НТЦ «БиоИнвест», 119992, г. Москва, Ленинские горы, д.1, стр. 75-А)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Фелиферон[®] раствор для инъекций (solutio Feliferoni pro injectionibus).

Международное непатентованное наименование: интерферон кошки.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Фелиферон[®] раствор для инъекций в 1 мл в качестве действующего вещества содержит интерферон кошки с противовирусной активностью 400 000 международных единиц (МЕ), вспомогательные вещества: уксусная кислота ледяная; натрия ацетат; натрия хлорид; полисорбат-20; натриевая соль этилендиаминтетрауксусной кислоты; декстран 40 и вода для инъекций.

3. По внешнему виду препарат представляет собой бесцветную прозрачную или слабо опалесцирующую жидкость.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 2 года с даты производства, после вскрытия флакона – не более 5 дней при условии хранения от 2 °С до 8 °С.

Лекарственный препарат Фелиферон[®] раствор для инъекций запрещается применять по истечении срока годности.

4. Выпускают лекарственный препарат Фелиферон[®] раствор для инъекций расфасованным по 2,5 мл в стеклянные силиконизированные флаконы объемом 3 мл, по 5,0 мл в стеклянные силиконизированные флаконы объемом 5 мл, по 5,0 мл или по 10,0 мл в стеклянные силиконизированные флаконы объемом 10 мл, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Препарат во флаконах вместимостью 3 мл упаковывают в ложемент корекс по 2 или 5 флаконов, во флаконах вместимостью 5 мл или 10 мл упаковывают в ложемент корекс по 1 или 3 флакона. Ложемент корекс с препаратом индивидуально укладывают в пачки с инструкцией по применению.

5. Хранить лекарственный препарат следует в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от пищевых продуктов и кормов, при температуре от 2 °С до 8 °С.

6. Лекарственный препарат Фелиферон® раствор для инъекций следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Лекарственный препарат Фелиферон® раствор для инъекций отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: иммуномодуляторы.

Механизм действия состоит в подавлении репродукции ДНК- и РНК-содержащих вирусов в инфицированных клетках, повышении резистентности здоровых клеток организма к заражению вирусами, усилении фагоцитарной активности макрофагов и увеличении специфической цитотоксичности лимфоцитов.

Лекарственный препарат Фелиферон® раствор для инъекций обладает противовирусным и иммуностимулирующим действием.

10. При внутримышечном введении лекарственного препарата Фелиферон® раствор для инъекций максимальная концентрация интерферона кошки в плазме крови регистрируется через 2 – 3 часа на уровне 16 – 18 нг/мл и сохраняется на терапевтическом уровне в течение 6 – 8 часов. Интерферон кошки представляет собой рекомбинантный видоспецифичный белок, который при попадании в организм под действием протеолитических ферментов распадается до аминокислот и коротких пептидов, выводящихся через почки с мочой.

Лекарственный препарат Фелиферон® раствор для инъекций по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает кожно-раздражающего и резорбтивно-токсического действия.

III. Порядок применения

11. Лекарственный препарат Фелиферон® раствор для инъекций применяют с лечебной и профилактической целью кошкам при желудочно-кишечных, острых респираторных и других заболеваниях вирусной или смешанной этиологии.

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата Фелиферон® раствор для инъекций является индивидуальная повышенная чувствительность животного к интерферонам, а также тяжелые аллергические и аутоиммунные заболевания.

Не рекомендуется применение лекарственного препарата Фелиферон® после вакцинации животных в течение 10 дней.

13. Лекарственный препарат Фелиферон® раствор для инъекций вводят внутримышечно.

С профилактической целью (при угрозе заражения) лекарственный препарат назначают в дозе 200 000 МЕ, двукратно с интервалом 48 часов.

Для лечения панлейкопении, калицивируса, герпесвируса препарат вводят в суточной дозе 200 000 МЕ, в течение 5 – 7 дней в сочетании с антибиотиками, сывороточными и иммуноглобулиновыми препаратами, в соответствии с инструкциями по их применению.

При тяжелом течении панлейкопении, калицивируса, герпесвируса среднюю терапевтическую дозу рекомендуется увеличить в 2 раза – 400 000 МЕ.

Кошкам с установленным диагнозом вирусной лейкемии кошек или вирусного иммунодефицита кошек лекарственный препарат Фелиферон® раствор для инъекций применяют по следующей схеме: 400 000 МЕ в течение 7 дней, далее по 400 000 МЕ на 9, 11, 13 день в комбинации с антибиотиками и средствами симптоматической терапии в соответствии с инструкциями по их применению. Лечение должно проводиться ветеринарным врачом, имеющим опыт терапии хронических вирусных инфекций кошек.

Применение лекарственного препарата Фелиферон® необходимо проводить под контролем общего анализа крови (до начала и по окончании курса). Сроки повторных курсов определяет ветеринарный врач каждому животному индивидуально, по клиническим показаниям.

14. Симптомы передозировки при применении лекарственного препарата не выявлены.

15. Особенности действия лекарственного препарата при первом применении или при отмене не установлено.

16. Беременным и кормящим кошкам разрешается применять лекарственный препарат в указанных терапевтических дозах.

17. Следует избегать пропусков очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо ввести ее как можно скорее, далее интервал между введениями лекарственного препарата не изменяется.

18. Побочных явлений и осложнений при применении лекарственного препарата Фелиферон® раствор для инъекций в соответствии с настоящей инструкцией не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности и появлении аллергических реакций, лекарственный препарат следует отменить и назначить животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

19. Лекарственный препарат Фелиферон® раствор для инъекций не допускается смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами. Допускается совместное применение с другими иммунобиологическими и химиотерапевтическими препаратами (сывороточные и иммуноглобулиновые).

20. Лекарственный препарат Фелиферон® раствор для инъекций не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с лекарственным препаратом Фелиферон® раствор для инъекций следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

22. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом Фелиферон® раствор для инъекций.

23. В случае проявления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в

медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименования и адреса
производственных площадок
производителей лекарственного
препарата для ветеринарного
применения.

(Б) ООО «НТЦ «БиоИнвест», 117246,
г. Москва, Научный проезд, дом 20,
стр. 3. Тел/факс: (495) 785-83-50/70.

(Ф) ООО Фирма «ФЕРМЕНТ», 123422,
Московская обл., Красногорский
район, с. Петрово-Дальнее, «Биомед»
им. Мечникова.

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем или
владельцем регистрационного
удостоверения лекарственного
препарата на принятие претензий от
потребителя.

ООО «НТЦ «БиоИнвест», 117246,
г. Москва, Научный проезд, дом 20,
стр. 3.

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по
применению лекарственного препарата Фелиферон® раствор для инъекций,
утвержденная Россельхознадзором 14 сентября 2015 года.

Номер регистрационного удостоверения ФС-3-8.14-2578А/17ВР-3-8.14/03048