

**ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ**  
лекарственного средства

**РУФЕРОН-РН**

информация для пациентов

**Название лекарственного средства:**

*Торговое название:* Руферон-Рн.

*Международное непатентованное название:* Interferon alfa-2b.

**Описание:** Суппозитории торпедовидной формы, от почти белого до желтовато-белого цвета, однородной консистенции. Допускается неоднородность окраски в виде мраморности, наличие воронкообразного углубления, воздушного или пористого стержня.

**Состав на один суппозиторий:**

Руферон-Рн 150000 МЕ содержит:

активное вещество: интерферон человеческий рекомбинантный альфа-2b - 150000 МЕ;

вспомогательные вещества: картофельный крахмал, жир твердый.

Руферон-Рн 250000 МЕ содержит:

активное вещество: интерферон человеческий рекомбинантный альфа-2b - 250000 МЕ;

вспомогательные вещества: картофельный крахмал, жир твердый.

**Лекарственная форма:** Суппозитории.

**Фармакотерапевтическая группа:**

Иммуномодуляторы. Интерфероны.

**Показания к применению:**

Руферон-Рн применяют в составе комплексной терапии различных инфекционно-воспалительных заболеваний у детей: ОРВИ, грипп, в том числе осложненные бактериальной инфекцией, пневмония (бактериальная, вирусная, хламидийная), сепсис, внутриутробная инфекция.

**Способ применения и дозировка:**

Руферон-Рн суппозитории применяют ректально.

В комплексной терапии вирусных и бактериальных инфекций у детей до 1 года – по 150000 МЕ 2 раза в сутки в течение 5 дней.

В комплексной терапии вирусных и бактериальных инфекций у детей 1-7 лет – по 250000 МЕ 2 раза в сутки в течение 5 дней.

В случае необходимости курсы могут повторяться с соблюдением интервала 5 дней.

**Побочное действие:**

Препарат хорошо переносится пациентами.

Нарушения со стороны иммунной системы:

Редко – аллергические реакции (зуд, сыпь). Данные явления обратимы и исчезают через 72 часа после прекращения приема препарата.

**Противопоказания:**

- повышенная чувствительность к интерферону альфа-2b или другим компонентам препарата;
- аллергические и аутоиммунные заболевания в стадии обострения;
- тяжелый бронхобструктивный синдром, требующий курсового применения глюкокортикоидов;
- хронические заболевания в стадии декомпенсации, а также врожденные пороки развития, болезни обмена веществ, наследственные болезни;
- заболевания щитовидной железы;
- тяжелые нарушения функции почек, печени;
- тяжелые сердечно-сосудистые заболевания;

- эпилепсия и другие заболевания ЦНС;
- ВИЧ инфекция, врожденный иммунодефицит;
- угнетение миелоидного ростка кроветворения: нейтропения, тромбоцитопения.

#### **Передозировка:**

Случаи передозировки при применении лекарственного средства не зарегистрированы.

#### **Меры предосторожности:**

При лечении первичной или рецидивирующей герпетической инфекции не рекомендуется использовать лекарственный препарат Руферон-Рн, суппозитории ректальные в следующих случаях:

- при распространенных, атипичных и генерализованных формах герпетической инфекции;
- при наличии клинических признаков атопического дерматита, экземы, себорейного дерматита, доброкачественной семейной пузырчатки Гужеро-Хейли;
- при опухоли кожи;
- при психических расстройствах, требующих терапии антидепрессантами, транквилизаторами или госпитализации;
- при нейтропении менее  $1,5 \times 10^9$  кл/л;
- при тромбопении менее 90 000 кл/мкл;
- при заболеваниях, связанных с нарушением функции иммунной системы.

При длительном применении суппозиториев Руферон-Рн проводится контроль показателей периферической крови, биохимических маркеров функции печени, почек, щитовидной железы.

#### **Применение в период беременности и лактации:**

Данное лекарственное средство предназначено для применения у детей в возрасте до 7 лет.  
Данные по применению препарата во время беременности и лактации отсутствуют.

#### **Применение у лиц пожилого возраста:**

Данное лекарственное средство предназначено для применения у детей в возрасте до 7 лет.

#### **Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами:**

Данное лекарственное средство предназначено для применения у детей в возрасте до 7 лет.

Применение препарата Руферон-Рн не влияет на способность управлять автотранспортом и потенциально опасными механизмами.

#### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами:**

Руферон-Рн, суппозитории ректальные, совместим и хорошо сочетается с большинством лекарственных средств, используемых в терапии заболеваний, перечисленных в показаниях к применению препарата (антибиотики, глюкокортикоиды, и др.).

Интерферон альфа-2b способен снижать активность Р-450 цитохромов и за счет этого влиять на метаболизм циметидина, фенитоина, курантила, теофиллина, диазепама, пропранолола, варфарина, некоторых цитостатиков. В результате может усиливаться нейротокическое, миелотокическое или кардиотокическое действие указанных лекарственных средств.

С осторожностью следует применять одновременно с наркотическими, снотворными и седативными средствами.

Интерфероны могут влиять на окислительные метаболические процессы. Это следует учитывать при одновременном применении с препаратами, метаболизирующими путем окисления (в т.ч. с производными ксантина – аминофиллином и теофиллином). При одновременном применении с теофиллином необходимо контролировать концентрацию последнего в сыворотке крови и при необходимости корректировать режим дозирования.

#### **Условия хранения:**

Хранить в защищенном от света месте, при температуре от 2 °C до 8 °C.

Хранить в недоступном для детей месте!

#### **Срок годности:**

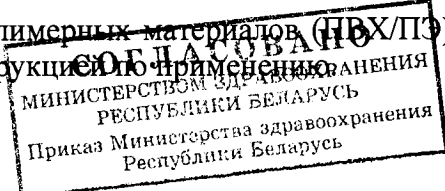
2 года. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

#### **Условия отпуска:**

Без рецепта врача.

#### **Упаковка:**

По 5 суппозиториев в контурной ячейковой упаковке из полимерных материалов (ПВХ/ПЭ). По две контурные ячейковые упаковки в картонной пачке с инструкцией по применению.



**Производитель:**

ООО «Рубикон», РБ, 210002, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б, тел: +375 (212) 36-47-77,  
тел/факс: +375 (212) 36-37-06, www.rubikon.by, e-mail: secretar@rubikon.by

---

