

**Листок-вкладыш – информация для пациента**  
**Анаферон® детский, капли для приема внутрь, 10 000 ЕМД**

Действующее вещество: антитела к гамма интерферону человека аффинно очищенные.

**Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.**

Всегда применяйте препарат в точности с данным листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача.

Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.

Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.

Если у Вашего ребенка возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Если состояние Вашего ребенка не улучшается или оно ухудшается, через 3 дня следует обратиться к врачу.

**Содержание листка-вкладыша**

1. Что из себя представляет препарат Анаферон® детский, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Анаферон® детский.
3. Прием препарата Анаферон® детский.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Анаферон® детский.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. Что из себя представляет препарат Анаферон® детский, и для чего его применяют.**

Препарат Анаферон® детский, капли для приема внутрь, относится к фармакотерапевтической группе «Иммуностимуляторы; другие иммуностимуляторы» (Средство для активации и поддержки иммунитета).

**Показания к применению**

Анаферон® детский предназначен для детей в возрасте от 1 месяца до 4 лет и применяется для:

- лечения острых респираторных инфекций верхних дыхательных путей.

*Способ действия препарата Анаферон® детский:*

При простуде (ОРВИ, гриппе) Анаферон® детский снижает концентрацию вируса в пораженных тканях и активизирует иммунный ответ.

В ходе исследований установлено, что препарат Анаферон® детский эффективен в отношении вирусов гриппа, парагриппа, риновируса, респираторно-синцитиального вируса, аденовируса, коронавирусов (сезонных и высокопатогенного MERS-CoV), метапневмовируса, бокавируса.

Если состояние Вашего ребенка не улучшается или оно ухудшается, через 3 дня следует обратиться к врачу.

## **2. О чем следует знать перед приемом препарата Анаферон® детский.**

### **Противопоказания**

**Не давайте принимать ребенку препарат Анаферон® детский, если:**

- у ребенка аллергия на действующее вещество или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- возраст ребенка до 1 месяца;
- у ребенка наследственная непереносимость фруктозы (природный сахар).

### **Особые указания и меры предосторожности**

Перед приемом препарата Анаферон® детский проконсультируйтесь с лечащим врачом.

### **Дети и подростки**

Не давайте препарат детям в возрасте до 1 месяца вследствие отсутствия данных по безопасности и эффективности применения препарата у данной возрастной группы.

### **Другие препараты и препарат Анаферон® детский**

Сообщите лечащему врачу о том, что Ваш ребенок принимает, недавно принимал или может начать принимать какие-либо другие препараты.

Случаев несовместимости препарата Анаферон® детский с другими лекарственными средствами до настоящего времени не зарегистрировано.

### **Беременность и грудное вскармливание**

Безопасность применения препарата Анаферон® детский у беременных и в период грудного вскармливания не изучалась.

### **Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Отрицательного влияния препарата Анаферон® детский на способность управлять транспортными средствами (в том числе велосипедами, самокатами и т.д.) и другими потенциально опасными механизмами не выявлено.

### **Препарат Анаферон® детский содержит мальтитол**

Если у Вашего ребенка непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

## **3. Прием препарата Анаферон® детский.**

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с данным листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

### **Рекомендуемая доза**

Препарат Анаферон® детский предназначен для приема внутрь. На один прием – 10 капель (капли дозируют в ложку).

В первые сутки лечения: первые 2 часа по 10 капель каждые 30 минут, затем, в оставшееся время, еще 3 раза через равные промежутки. Со 2-х по 5-е сутки: по 10 капель 3 раза в день.

### **Применение у детей**

Не требуется корректировки режима дозирования в зависимости от возраста ребенка.

## **Путь и (или) способ применения**

Препарат Анаферон® детский предназначен для приема внутрь.

Не принимать во время приема пищи. В первые сутки лечения первые пять приемов препарата следует проводить в промежутке между кормлениями либо за 15 минут до кормления ребенка или приема жидкости.

## **Продолжительность терапии**

Длительность лечения составляет 5 дней.

## **Если ребенок принял препарат Анаферон® детский больше, чем следовало**

Если ребенок принял больше капель, чем рекомендовано, немедленно сообщите об этом лечащему врачу.

При передозировке возможны диспепсические явления (расстройство пищеварения), обусловленные входящими в состав препарата вспомогательными веществами.

## **Если Вы забыли дать ребенку препарат Анаферон® детский**

Если Вы забыли дать ребенку препарат Анаферон® детский, следует дать следующую дозу сразу, как только Вы об этом вспомнили, а следующую после этого приема очередную дозу следует дать в обычное время. Не давайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

## **4. Возможные нежелательные реакции.**

Подобно всем лекарственным препаратам Анаферон® детский может вызвать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Частота нежелательных реакций неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- реакции повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата.

## **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вашего ребенка возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленных на территории государства – члена Евразийского экономического союза. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Российская Федерация.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения.

Адрес: 109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1.

Телефон: + 7 800 550 99 03.

Электронная почта: [pharm@roszdravnadzor.gov.ru](mailto:pharm@roszdravnadzor.gov.ru)

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»:

<https://www.roszdravnadzor.gov.ru/>

Кыргызская Республика.

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве здравоохранения Кыргызской Республики.

Адрес: 720044, г. Бишкек, ул. 3-линия, 25.

Телефоны: + 996 312 21 92 88; + 996 312 21 92 86.

Электронная почта: [dlsmi@pharm.kg](mailto:dlsmi@pharm.kg)

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <http://www.pharm.kg/>

Республика Армения.

«Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий имени академика Э. Габриеляна» АОЗТ.

Адрес: 0051, г. Ереван, пр. Комитаса, 49/5.

Телефоны: + 374 10 20 05 05; + 374 96 22 05 05.

Электронная почта: [admin@pharm.am](mailto:admin@pharm.am)

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <http://www.pharm.am>

Республика Казахстан.

РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля МЗ РК.

Адрес: 010000, г. Астана, ул. А. Иманова, 13.

Телефон: + 7 7172 23 51 35.

Электронная почта: [farm@dari.kz](mailto:farm@dari.kz)

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://www.ndda.kz>

Республика Беларусь.

РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении».

Адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а.

Телефон: + 375 17 242 00 29.

Электронная почта: [rcpl@rceth.by](mailto:rcpl@rceth.by)

Сайт в информационно-телекоммуникационной сети «Интернет»: <https://www.rceth.by>

## **5. Хранение препарата Анаферон® детский.**

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не принимайте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке, после слов «Годен до».

Датой истечения срока годности является первый день данного месяца.

Хранить при температуре не выше 25 °С.

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

Не замораживать.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожить) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

## **6. Содержимое упаковки и прочие сведения.**

### **Препарат Анаферон® детский содержит**

Действующим веществом является:

антитела к гамма интерферону человека аффинно очищенные – 10 000 ЕМД\*.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: мальтитол, глицерол, калия сорбат, лимонная кислота безводная, вода очищенная.

\* ЕМД – единицы модифицирующего действия.

Препарат Анаферон® детский содержит мальтитол (раздел 2 листка-вкладыша).

### **Внешний вид препарата Анаферон® детский и содержимое упаковки**

Капли для приема внутрь.

Бесцветная или почти бесцветная прозрачная жидкость.

По 25 мл во флаконы из окрашенного стекла, закупоренные крышками с контролем первого вскрытия, с капельницей.

Каждый флакон вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

### **Держатель регистрационного удостоверения**

Российская Федерация.

ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»;

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.

Адрес электронной почты: [hotline@materiamedica.ru](mailto:hotline@materiamedica.ru)

### **Производитель**

Российская Федерация.

ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»;

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

За любой информацией о препарате следует обращаться к локальному представителю держателя регистрационного удостоверения.

ООО «НПФ «МАТЕРИА МЕДИКА ХОЛДИНГ»;

Российская Федерация, 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.

Адрес электронной почты: [hotline@materiamedica.ru](mailto:hotline@materiamedica.ru)

### **Листок-вкладыш пересмотрен**

### **Прочие источники информации**

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте Союза <https://eec.eaeunion.org>.