

**Листок-вкладыш - информация для потребителя**  
**Генферон® лайт, 125 000 МЕ + 5 мг, 250 000 МЕ + 5 мг,**  
**суппозитории вагинальные и ректальные**

**Перед применением препарата полностью прочтайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.**

- Всегда применяйте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача, работника аптеки или медицинской сестры.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам или вашему ребенку потребуется прочитать его еще раз.
- Если вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у вас или вашего ребенка возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, вам следует обратиться к врачу.

**СОДЕРЖАНИЕ ЛИСТКА-ВКЛАДЫША**

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



**1. Что из себя представляет препарат Генферон® лайт, и для чего его применяют.**

Генферон® лайт содержит действующие вещества интерферон альфа-2б человеческий рекомбинантный (рЧИФН-а2б) и таурин. Препарат относится к классу иммуномодулирующих средств, интерферонов, которые усиливают реакцию иммунной системы, что помогает организму бороться с вирусными и бактериальными инфекциями.

**Показания к применению**

- Препарат Генферон® лайт применяется для лечения урогенитальных инфекций, вызванных Chlamydia trachomatis, Ureaplasma urealyticum, Mycoplasma hominis, вирусом простого герпеса (ВПГ 1 тип и 2 тип) или микст-инфекций у взрослых женщин, в том числе беременных во 2-3 триместре в составе комплексной терапии.
- Препарат Генферон® лайт применяется для лечения ОРВИ у детей;
- Препарат Генферон® лайт применяется для лечения ветряной оспы (не позднее 24 часов с момента появления первых элементов везикулярной сыпи) у детей;
- Препарат Генферон® лайт применяется для лечения острых кишечных инфекций (при продолжительности симптомов заболевания не более 48 часов) у детей;

- Препарат Генферон® лайт применяется для лечения вульвовагинитов, обусловленных Chlamydia trachomatis, Ureaplasma urealyticum, Mycoplasma hominis, вирусом простого герпеса (ВПГ 1 тип и 2 тип), ЦМВ или микст-инфекций у девочек старше 13 лет;
- Препарат Генферон® лайт применяется в качестве компонента комплексной терапии - для лечения и профилактики повторных эпизодов острых респираторных вирусных инфекций у часто и длительно болеющих детей в возрасте от 3 до 6 лет.

#### **Способ действия препарата Генферон® лайт**

Генферон® лайт усиливает реакцию иммунной системы, что помогает организму бороться с вирусными и бактериальными инфекциями.

Если улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

#### **2. О чём следует знать перед применением препарата Генферон® лайт.**

##### **Не применяйте Генферон® лайт если:**

- у вас или вашего ребенка индивидуальная непереносимость интерферона или любых других компонентов препарата (перечислены в разделе 6 листка-вкладыша);
- у вас или вашего ребенка аллергические и аутоиммунные заболевания в стадии обострения;
- у вас или вашего ребенка тяжелый бронхобструктивный синдром, требующий курсового применения глюкокортикоидов;
- у вас или вашего ребенка хронические заболевания в стадии декомпенсации, а также врожденные пороки развития, болезни обмена веществ, наследственные болезни;
- у вас или вашего ребенка заболевания щитовидной железы;
- у вас или вашего ребенка тяжелые нарушения функции почек, печени;
- у вас или вашего ребенка тяжелые сердечно-сосудистые заболевания;
- у вас или вашего ребенка эпилепсия и другие заболевания ЦНС;
- у вас или вашего ребенка ВИЧ инфекция, врожденный иммунодефицит;
- у вас или вашего ребенка угнщение миелоидного ростка кроветворения: нейтропения, тромбоцитопения;
- у вас I триместр беременности.

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

Перед применением препарата Генферон® лайт проконсультируйтесь с лечащим врачом, работником аптеки или медицинской сестрой.

При лечении первичной и рецидивирующей герпетической инфекции не рекомендуется использовать препарат Генферон® лайт суппозитории вагинальные и ректальные в следующих случаях:

- при распространённых, 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  $1,5 * 10^9/\text{л}$ ;
- при тромбоцитопении менее 90000 кл/мкл;
- при заболеваниях, связанных с нарушением функции иммунной системы.

Для предотвращения урогенитальной реинфекции рекомендуется рассмотреть вопрос об одновременном лечении полового партнера.

Допускается применение препарата во время менструации.

#### **Другие препараты и препарат Генферон® лайт**

Генферон® лайт наиболее эффективен в качестве компонента комплексной терапии. При сочетании с антибактериальными, фуницидными и противовирусными препаратами наблюдается взаимное потенцирование действия, что позволяет добиться высокого суммарного терапевтического эффекта.

#### **Беременность, грудное вскармливание и fertильность**

*Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.*

- Клиническими исследованиями доказана эффективность и безопасность применения препарата Генферон® лайт у женщин, находящихся на 13-40 неделе беременности.
- Применение препарата Генферон® лайт в I триместре беременности противопоказано.
- Препарат Генферон® лайт не имеет ограничений к применению в период грудного вскармливания.

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

Данные о влиянии препарата Генферон® лайт на способность управлять транспортными средствами и работать с машинами и/или механизмами отсутствуют. Предполагается, что препарат Генферон® лайт не оказывает или оказывает незначительное влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами.

### **3. Применение препарата Генферон® лайт.**

Всегда применяйте данный препарат в полном соответствии с данным листком или с рекомендациями лечащего врача, работника аптеки или медицинской сестры.

При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом, работником аптеки или медицинской сестрой.

#### **Рекомендуемая доза:**

Препарат может применяться как вагинально, так и ректально. Способ введения, доза и длительность курса зависят от возраста и конкретной клинической ситуации. У взрослых и детей старше 7 лет Генферон® лайт применяют в дозе 250 000 МЕ интерферона альфа-2b на суппозиторий. У детей до 7 лет, включая детей грудного возраста, безопасным является применение препарата в дозе 125 000 МЕ интерферона альфа-2b на суппозиторий. У женщин, находящихся на 13-40 неделе беременности, препарат применяется в дозе 250 000 МЕ интерферона альфа-2b на суппозиторий.

**СОГЛАСОВАНО**  
 министерством здравоохранения  
 Республики Беларусь  
 Приказ Министерства здравоохранения  
 Республики Беларусь

Рекомендуемые дозы и режимы лечения:*Острые респираторные вирусные инфекции у детей*

По 1 суппозиторию (250 000 МЕ для детей старше 7 лет; 125 000 МЕ для детей от 3 до 6 лет) ректально 2 раза в день с 12-часовым интервалом параллельно основной терапии в течение 5 дней. Если по истечении 5-дневного срока лечения симптомы заболевания не уменьшаются или становятся более выраженным, пациенту следует обратиться к врачу. По клиническим показаниям возможен повтор курса лечения после 5-дневного интервала.

*Ветряная оспа у детей*

По 1 суппозиторию (250 000 МЕ для детей старше 7 лет; 125 000 МЕ для детей от 3 до 6 лет) ректально 2 раза в день с 12-часовым интервалом в течение 5 дней на фоне стандартной терапии.

*Острые кишечные инфекции у детей*

По 1 суппозиторию (250 000 МЕ для детей старше 7 лет; 125 000 МЕ для детей от 3 до 6 лет) ректально 2 раза в день с 12-часовым интервалом в течение 5 дней на фоне стандартной терапии.

*Вульвовагиниты у девочек старше 13 лет*

По 1 суппозиторию (250 000 МЕ) ректально 2 раза в день с 12-часовым интервалом в течение 10 дней на фоне назначаемой и контролируемой врачом специфической терапии.

*Инфекционно-воспалительные заболевания урогенитального тракта у беременных*

По 1 суппозиторию (250 000 МЕ) вагинально 2 раза в день с 12-часовым интервалом в течение 10 дней на фоне назначаемой и контролируемой врачом специфической терапии.

*Инфекционно-воспалительные заболевания урогенитального тракта у женщин*

По 1 суппозиторию (250 000 МЕ) вагинально или ректально (в зависимости от характера заболевания) 2 раза в день с 12-часовым интервалом в течение 10 дней на фоне назначаемой и контролируемой врачом специфической терапии. При затяжных формах 3 раза в неделю через день по 1 суппозиторию в течение 1-3 месяцев.

*Острые респираторные вирусные инфекции у детей от 3 до 6 лет со сниженным иммунитетом, в том числе часто и длительно болеющими*

По 1 суппозиторию (125 000 МЕ) ректально 2 раза в день с интервалом в 12 часов в течение 10 дней параллельно стандартной терапии. После завершения основного периода лечения острой респираторной вирусной инфекции возможен переход на профилактическую схему: по 1 суппозиторию (125 000 МЕ) ректально 1 раз на ночь через день в течение 3-х недель.

Применение у лиц пожилого возраста

Отдельных клинических исследований применения препарата у лиц пожилого возраста не проводилось.

Применение у лиц с нарушением функции печени и почек

Отдельных клинических исследований применения препарата у лиц с нарушением функции печени и почек не проводилось.

**Если вы или ваш ребенок приняли препарат Генферон® лайт больше, чем следовало**  
 При применении препарата Генферон® лайт не было зафиксировано случаев развития нежелательных реакций, вызванных передозировкой. При возникновении каких-либо нежелательных реакций, приостановите прием препарата и обратитесь за консультацией к специалисту.

СД №  
769Б - 202

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

**Если вы или ваш ребенок забыли принять препарат Генферон® лайт**

В случае пропуска очередного введения препарата Генферон® лайт, не применяйте двойную дозу. Продолжите применение препарата в запланированное время согласно данному листку-вкладышу.

*При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре.*

**4. Возможные нежелательные реакции.**

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Генферон® лайт может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Препарат хорошо переносится пациентами.

**Очень редкие нежелательные реакции** (могут возникать менее чем у 1 человека из 10 000):

- Возможны реакции гиперчувствительности в месте введения (ощущение жжения, зуд). Данные явления обратимы и исчезают самостоятельно в течение 72 часов после прекращения применения препарата. Продолжение лечения возможно только после консультации с врачом.

До настоящего времени не наблюдалось тяжелых или опасных для жизни нежелательных реакций.

**Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

**5. Хранение препарата Генферон® лайт.**

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

**Дата истечения срока годности (срок хранения)**

2 года.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке.

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

**Условия хранения**

Хранить при температуре от 2 до 8 °C.

Не выбрасывайте лекарства в канализацию или с бытовыми отходами. Спросите у лечащего врача, как утилизировать лекарства, которые вы больше не принимаете. Эти меры помогут защитить окружающую среду.

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

**СОГЛАСОВАНО**  
министерством здравоохранения  
Республики Беларусь  
Прокуратура Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

**Препарат Генферон® лайт содержит**

Действующими веществами являются: интерферон альфа-2b человеческий рекомбинантный (рчИФН- $\alpha$ 2b)\*, таурин.

Каждый суппозиторий содержит 125 000 или 250 000 МЕ интерферона альфа-2b и 5 мг таурина.

Прочими вспомогательными веществами являются: «твёрдый жир», декстроза 60000, макрогол 1500, полисорбат 80, эмульгатор Т2, натрия гидроцитрат, лимонная кислота моногидрат, вода очищенная.

\* В состав субстанции «Интерферон альфа-2b человеческий рекомбинантный (рчИФН- $\alpha$ 2b)» входят вспомогательные вещества: натрия хлорид, натрия ацетата тригидрат, уксусная кислота ледяная, вода для инъекций.

**Внешний вид препарата Генферон® лайт и содержимое упаковки**

Суппозитории вагинальные и ректальные, 125 000 МЕ + 5 мг или 250 000 МЕ + 5 мг.

Белого или белого с желтоватым оттенком цвета суппозитории цилиндрической формы с заостренным концом, на продольном срезе однородны. На срезе допускается наличие воздушного стержня или воронкообразного углубления

По 5 суппозиториев в контурной ячейковой упаковке из фольги алюминиевой с полиэтиленовой подложкой.

По 2 контурных ячейковых упаковки вместе с инструкцией по применению в пачку из картона.

**Держатель регистрационного удостоверения**

ЗАО «БИОКАД», Россия, 198515, г. Санкт-Петербург, п. Стрельна, ул. Связи, д. 34, лит. А.

Тел.: +7 (812) 380 49 33

Факс: +7 (812) 380 49 34

e-mail: [biocad@biocad.ru](mailto:biocad@biocad.ru)

**Производитель**

ЗАО «БИОКАД», Россия, 143422, Московская обл., г.о. Красногорск, с. Петрово-Дальне, ул. Промышленная, д. 5, к. 2.

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения:

Республика Беларусь

СООО «НАТИВИТА»

Витебская область, г. п. Бешенковичи, 211361, Республика Беларусь

Тел/факс: +375213163164

E-mail: [info@nativita.com](mailto:info@nativita.com)

Информацию о нежелательных реакциях направлять по адресу: [safety@biocad.ru](mailto:safety@biocad.ru).

**Порядок отпуска из аптек**

Отпускают без рецепта – суппозитории вагинальные и ректальные 125 000 МЕ + 5 мг.

7696 - 2021

Отпускают по рецепту врача – суппозитории вагинальные и ректальные  
250 000 МЕ + 5 мг.

**Листок-вкладыш пересмотрен**

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте: [www.rceth.by](http://www.rceth.by).