

про застосування медичного імунобіологічного препарату

ГЕРПІМУН 6®

(імуноглобулін проти вірусу герпесу 6 типу

людини рідкий) HERPIMMUNUM 6®

**Загальна характеристика**

**основні властивості:** препарат є імунологічно активною білковою фракцією, яка виділена із сироватки або плазми крові людини, очищеної та концентрованої методом фракціонування, стилізованим спиртом, яка пройшла стадію вірусної інактивації сольвент-детергентним методом. Прозора або з незначною опалесценцією, безбарвна або жовтувата рідина. При зберіганні можлива поява незначного осаду, який зникає при струшуванні. Препарату не містить консервантів та антибіотиків, в ньому відсутній поверхневий антиген вірусу гепатиту В, антигена до ВЛЛ-1 ВЛЛ-2, до вірусу гепатиту С.

**Якісний та кількісний склад:**

1 доза препарату (1,5 мл) містить:

**діюча речовина:** антитіла специфічні до вірусу герпесу 6 типу не менше 1:1200;**допоміжні речовини:** гліцин (глікокол, кислота амінооцтова), натрію хлорид.**Форма випуску.** Рідина.**Код АТС.** J06B В. Специфічні імуноглобуліни.

**Імунологічні та біологічні властивості.** Активним компонентом препарату є антитіла (імуноглобулін G), активні по відношенню до вірусу герпесу 6 типу - одного з лімфопроліферативних представників сімейства Herpesviridae. Специфічна дія препарату обумовлена віруснейтралізуючою активністю антитіл, імуноглобулін G підвищує неспецифічну резистентність організму.

**Показання для застосування.** Препарат застосовують для лікування хворих на герпетичну інфекцію з ураженням нервової системи, що спричинене вірусом герпесу 6 типу (раптова екзантема новонароджених, гостра лихоманка, лихоманковий судом, синдром хронічної втоми)

**Спосіб застосування та дози.** Вводять внутрішньом'язово.

Схема лікування передбачає 5-кратне введення препарату в кількості 3 мл. (2 ампули по 1,5 мл), з дводобовим інтервалом, протягом 9 днів (1-й, 3-й, 5-й, 7-й і 9-й дні).

**Побічна дія.** Реакції на введення, як правило, відсутні. У окремих випадках може розвинути місцева реакція у вигляді гіперемії, а також підвищення температури до 37,5 °С протягом першої доби. У окремих осіб, із зміненою реактивністю, препарат може викликати алергічні реакції різного типу. У зв'язку з цим особи, що отримали препарат, повинні знаходитися під медичним спостереженням протягом 30 хвилин.

**Протипоказання.** Введення імуноглобуліну протипоказане особам: що мають в анамнезі важкі, алергічні реакції на білкові препарати крові людини.

**Особливості застосування.** Забороняється вводити препарат внутрішньовенно!

Особам, що страждають на імунопатологічні системні захворювання (хвороби крові, сполучної тканини, нефрит та ін.), імуноглобулін слід вводити на фоні відповідної терапії.

**Застосування в період вагітності або годування груддю.** Відсутність ризику застосування даного препарату під час вагітності не досліджувалася, тому в період вагітності і лактації його слід використовувати з обережністю, хоча тривалий досвід застосування імуноглобулінів не дозволяє очікувати ніякого шкідливого впливу на перебіг вагітності, а також на плід та новонародженого.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами. У комплексній терапії сумісний з іншими групами протигерпетичних препаратів.

Несумісність. Несумісний при введенні, в одному шприці з іншими лікарськими засобами.

**Передозування.** Не досліджувалось.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.** Не досліджувалась.

**Умови зберігання.** У сухому, захищеному від світла місці, при температурі від 2 до 8 °С.

**Термін придатності.** 2 роки.

**Умови відпуску.** За рецептом.

Пакування. По 1,5 мл препарату в ампулі. По 3, 5 або 10 ампул у паці з гофрованою вкладкою або з полімерною вкладкою із плівки полівінілхлоридної для розміщення та фіксації ампул.

**Виробник.** ПрАТ «БІОФАРМА».

Адреса: Україна, 03680, м. Київ, вул. М. Амосова, 9, тел. (044) 275-16-04, (044) 275-91-50, (044) 521-15-39.