ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Арбидол®

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Арбидол®

Международное непатентованное наименование: умифеновир

Лекарственная форма: капсулы

Состав:

1 капсула содержит:

действующее вещество: умифеновира гидрохлорида моногидрат -103,5 мг (в пересчете на умифеновира гидрохлорид 100,0 мг); *вспомогательные вещества:* крахмал картофельный -30,14 мг, целлюлоза микрокристаллическая 101-52,26 мг, кремния диоксид коллоидный -2,0 мг, повидон К 25 (коллидон 25) -10,1 мг, кальция стеарат -2,0 мг, капсулы твердые желатиновые № 1 [*корпус:* титана диоксид (Е 171) -2,0000 %, желатин - до 100 %; *крышечка:* титана диоксид (Е 171) -2,0000 %, хинолиновый желтый (Е 104) -1,3230 %, оксид железа желтый (Е 172)-0,1320%, желатин - до 100 %].

Описание:

Капсулы твердые желатиновые № 1. Корпус белого цвета, крышечка желтого цвета. Содержимое капсул – смесь, содержащая гранулы и порошок от белого до белого с желтоватым или зеленовато-желтым оттенком цвета.

Фармакотерапевтическая группа: противовирусное средство.

Код ATX: J05AX13

Фармакологические свойства:

Фармакодинамика.

Противовирусное средство. Специфически подавляет *in vitro* вирусы гриппа A и B (*Influenzavirus A, B*), включая высокопатогенные подтипы A(H1N1)pdm09 и A(H5N1), а также другие вирусы - возбудители острых респираторных вирусных инфекций (ОРВИ) (коронавирус (*Coronavirus*), ассоциированный с тяжелым острым респираторным синдромом (ТОРС), риновирус (*Rhinovirus*), аденовирус (*Adenovirus*), респираторно-синцитиальный вирус (*Pneumovirus*) и вирус парагриппа (*Paramyxovirus*)). По механизму противовирусного действия относится к ингибиторам слияния (фузии), взаимодействует с гемагглютини-

COOTBETCTBYET ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 04.04.2024 № 6625

ном вируса и препятствует слиянию липидной оболочки вируса и клеточных мембран.

Оказывает умеренное иммуномодулирующее действие, повышает устойчивость организма к вирусным инфекциям. Обладает интерферон-индуцирующей активностью — в исследовании на мышах индукция интерферонов отмечалась уже через 16 часов, а высокие титры интерферонов сохранялись в крови до 48 часов после введения. Стимулирует клеточные и гуморальные реакции иммунитета: повышает число лимфоцитов в крови, в особенности Т-клеток (CD3), повышает число Т-хелперов (CD4), не влияя на уровень Т-супрессоров (CD8), нормализует иммунорегуляторный индекс, стимулирует фагоцитарную функцию макрофагов и повышает число естественных киллеров (NK-клеток).

Терапевтическая эффективность при вирусных инфекциях проявляется в уменьшении продолжительности и тяжести течения болезни и ее основных симптомов, а также в снижении частоты развития осложнений, связанных с вирусной инфекцией, и обострений хронических бактериальных заболеваний.

При лечении гриппа или ОРВИ у взрослых пациентов в клиническом исследовании показано, что эффект препарата Арбидол[®] у взрослых пациентов наиболее выражен в остром периоде заболевания и проявляется сокращением сроков разрешения симптомов болезни, снижением тяжести проявлений заболевания и сокращением сроков элиминации вируса.

Терапия препаратом Арбидол[®] приводит к более высокой частоте купирования симптомов заболевания на третьи сутки терапии по сравнению с плацебо. Через 60 ч после начала терапии разрешение всех симптомов лабораторно подтвержденного гриппа более чем в 5 раз превышает аналогичный показатель в группе плацебо.

Установлено значимое влияние препарата Арбидол[®] на скорость элиминации вируса гриппа, что, в частности, проявлялось уменьшением частоты выявления РНК вируса на 4-е сутки.

Относится к малотоксичным препаратам ($LD_{50} > 4 \text{ г/кг}$). Не оказывает какого-либо отрицательного воздействия на организм человека при пероральном применении в рекомендуемых дозах.

Фармакокинетика.

Быстро абсорбируется и распределяется по органам и тканям. Максимальная концентрация в плазме крови достигается через 1,5 ч. Метаболизируется в печени. Период полувыведения равен 17-21 ч. Около $40\,\%$ выводится в неизмененном виде, в основном с желчью $(38,9\,\%)$ и в незначительном количестве почками $(0,12\,\%)$. В течение первых суток выводится $90\,\%$ от введенной дозы.

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 04.04.2024 № 6625 (ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0001)

Показания к применению:

Профилактика и лечение у взрослых и детей: грипп А и В, другие ОРВИ.

Комплексная терапия рецидивирующей герпетической инфекции.

Профилактика послеоперационных инфекционных осложнений.

Комплексная терапия острых кишечных инфекций ротавирусной этиологии у детей старше 6 лет.

Противопоказания:

Повышенная чувствительность к умифеновиру или любому компоненту препарата. Детский возраст до 6 лет. Первый триместр беременности. Период грудного вскармливания.

С осторожностью:

Второй и третий триместры беременности.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания:

В исследованиях на животных не было выявлено вредных воздействий на течение беременности, развитие эмбриона и плода, родовую деятельность и постнатальное развитие. Применение препарата Арбидол[®] в первом триместре беременности противопоказано.

Во втором и третьем триместре беременности Арбидол[®] может применяться только для лечения и профилактики гриппа и в том случае, если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода. Соотношение польза/риск определяется лечащим врачом.

Неизвестно, проникает ли Арбидол[®] в грудное молоко у женщин в период лактации. При необходимости применения препарата Арбидол[®] следует прекратить грудное вскармливание.

Способ применения и дозы:

Внутрь, до приема пищи.

Разовая доза препарата (в зависимости от возраста):

Возраст	Разовая доза
Дети с 6 до 12 лет	100 мг (1 капсула)
Дети старше 12 лет и взрослые	200 мг (2 капсулы)

Показание	Схема приема препарата
У детей с 6 лет и взрослых:	
Неспецифическая профилакти-	
ка в период эпидемии гриппа и	в разовой дозе
других ОРВИ	2 раза в неделю
	в течение 3-х недель
Неспецифическая профилакти-	
ка при непосредственном кон-	в разовой дозе
такте с больными гриппом и	1 раз в день
другими ОРВИ	в течение 10-14 дней
Лечение гриппа и других ОРВИ	в разовой дозе
	4 раза в сутки
	(каждые 6 часов)
	в течение 5 суток
	в разовой дозе
Комплексная терапия рециди-	4 раза в сутки
вирующей герпетической	(каждые 6 часов)
инфекции	в течение 5-7 суток, затем разовую дозу
	2 раза в неделю
	в течение 4-х недель
Профилактика	в разовой дозе
послеоперационных инфекци-	за 2 суток до операции, затем на 2-е и 5-е
онных осложнений	сутки после операции
У детей с 6 лет:	
Комплексная	в разовой дозе
терапия острых кишечных ин-	4 раза в сутки
фекций ротавирусной этиоло-	(каждые 6 часов)
гии	в течение 5 суток

Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

Прием препарата начинают с момента появления первых симптомов заболевания гриппом и другими ОРВИ, желательно не позднее 3 суток от начала болезни.

Если после применения препарата Арбидол[®] в течение трех суток при лечении гриппа и других ОРВИ сохраняется выраженность симптомов заболевания, в том числе высокая температура (38 °C и более), то необходимо обратиться к врачу для оценки обоснованности приема препарата.

При лечении гриппа и ОРВИ возможна сопутствующая симптоматическая терапия, включая прием жаропонижающих препаратов, муколитических и местных сосудосуживающих средств.

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 04.04.2024 № 6625 (ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0001)

Побочное действие

Препарат Арбидол $^{\text{®}}$ относится к малотоксичным препаратам и обычно хорошо переносится.

Побочные эффекты возникают редко, обычно слабо или умеренно выражены и носят преходящий характер.

Частота возникновения нежелательных лекарственных реакций определена в соответствии с классификацией ВОЗ: очень часто (с частотой более 1/10), часто (с частотой не менее 1/100, но менее 1/10), нечасто (с частотой не менее 1/1000, но менее 1/1000), редко (с частотой не менее 1/10000, но менее 1/10000), частотой не менее 1/10000, но менее 1/10000), частота неизвестна (не может быть установлена по имеющимся данным).

Нарушения со стороны иммунной системы: редко – аллергические реакции.

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка:

Не отмечена.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

При назначении с другими лекарственными средствами отрицательных эффектов отмечено не было.

Специальные клинические исследования, посвященные изучению взаимодействий препарата Арбидол[®] с другими лекарственными средствами, не проводились.

Сведения о наличии нежелательного взаимодействия с жаропонижающими, муколитическими и местными сосудосуживающими лекарственными средствами в условиях клинического исследования не были выявлены.

Особые указания:

Необходимо соблюдать рекомендованную в инструкции схему и длительность приема препарата. В случае пропуска приема одной дозы препарата, пропущенную дозу следует принять как можно раньше и продолжить курс приема препарата по начатой схеме. Если после применения препарата Арбидол[®] в течение трех суток при лечении гриппа и других ОРВИ сохраняется выраженность симптомов заболевания, в том числе высокая температура (38 °C и более), то необходимо обратиться к врачу для оценки обоснованности приема препарата.

COOTBETCTBYET ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 04.04.2024 № 6625

Влияние на способность управлять транспортными средствами и механизмами:

Арбидол[®] не проявляет центральной нейротропной активности и может применяться в медицинской практике у лиц различных профессий, в т.ч. требующих повышенного вни-

мания и координации движений (водители транспорта, операторы и т.д.).

Форма выпуска:

Капсулы, 100 мг.

По 5 или 10 капсул в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и

фольги алюминиевой печатной лакированной. По 1, 2 или 4 контурные ячейковые упаков-

ки вместе с инструкцией по применению в пачку из картона или в пачку из картона с ис-

пользованием металлизированной пленки.

Условия хранения:

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности:

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска:

Отпускают без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения/организация, принимающая претензии

потребителей:

Акционерное общество "Отисифарм" (АО "Отисифарм"), Россия

123112, г. Москва, ул. Тестовская, д. 10

эт. 12, пом. II, ком. 29

тел.: +7 (800) 775-98-19

факс: +7 (495) 221-18-02

www.otcpharm.ru

www.arbidol.ru

Производитель:

при производстве на ОАО "Фармстандарт-Лексредства", Россия указывают

Открытое акционерное общество "Фармстандарт-Лексредства"

6

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ от 04.04.2024 № 6625 (ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0001)

(ОАО "Фармстандарт-Лексредства"), Россия

Курская обл., г. Курск, ул. 2-я Агрегатная, 1а/18,

тел./факс: (4712) 34-03-13,

www.pharmstd.ru

или

при производстве на АО "Отисифарм Про" указывают:

Акционерное общество "Отисифарм Про" (АО "Отисифарм Про"), Россия

Калининградская обл., муниципальный округ Зеленоградский, тер. Индустриальный парк