# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

# ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

#### Бактериофаг сальмонеллезный групп А, В, С, D, Е

#### Регистрационный номер:

Торговое наименование. Бактериофаг сальмонеллезный групп A, B, C, D, E.

Группировочное наименование. Бактериофаг сальмонеллезный.

Лекарственная форма. Раствор для приема внутрь и ректального введения.

Состав.

В 1 мл препарата содержится:

Действующее вещество.

Стерильный очищенный фильтрат фаголизатов наиболее распространенных сальмонелл (активность по Аппельману) гр. А - Salmonella paratyphi A; гр. В - S. paratyphi B, S. heidelberg; гр. С - S. newport, S. choleraesuis, S. oranienburg, S. infantis; гр. D - S. dublin, S. enteritidis; гр. Е - S. anatum, S. newlands - не менее  $10^{-4}$ ; сальмонелл гр. В - S. typhimurium - не менее  $10^{-5}$  - до 1 мл.

Вспомогательные вещества.

Консервант — 8-гидроксихинолина сульфат или 8-гидроксихинолина сульфата моногидрат в пересчете на 8-гидроксихинолина сульфат - 0,0001 г/мл (содержание расчетное).

**Описание.** Прозрачная жидкость желтого цвета различной интенсивности, возможен зеленоватый оттенок.

Фармакотерапевтическая группа. Отсутствует.

**Код ATX:** V03A.

**Фармакологические свойства.** Препарат вызывает специфический лизис сальмонелл серотипов: гр. А - *S. paratyphi A*; гр. В - *S. paratyphi B, S. typhimurium, S. heidelberg*; гр. С - *S. newport, S. choleraesuis, S. oranienburg, S. infantis*; гр. D - *S. dublin, S. enteritidis*; гр. Е - *S. anatum, S. newlands*.

**Показания для применения.** Лечение и профилактика заболеваний и бактерионосительства, вызванных сальмонеллами: гр. A – S. paratyphi A; гр. B - S. paratyphi B, S. typhimurium, S. heidelberg; гр. C - S. newport, S. choleraesuis, S. oranienburg, S. infantis; гр. D - S. dublin, S. enteritidis; гр. E - S. anatum, S. newlands.

**Противопоказания.** Индивидуальная непереносимость, гиперчувствительность к компонентам препарата.

**Применение при беременности и в период грудного вскармливания.** Целесообразно применение препарата при наличии инфекций, вызванных фагочувствительными штаммами сальмонелл (по рекомендации врача).

#### Режим дозирования и способ введения.

Для лечения бактериофаг принимают 3 раза в день через рот за 1 час до приема пищи с первого дня заболевания в течение 7-10 суток. При заболевании, характеризующемся слабовыраженным колитическим синдромом, и в период реконвалесценции одновременно с пероральным применением рекомендуется вводить препарат ректально, в виде клизм, вместо 1 приема через рот.

Возраст	Способ введения	
	Через рот (доза на один прием)	Ректально
До 6 мес.	5 мл	10 мл
От 6 мес. до 1 года	10-15 мл	20 мл
От 1 года до 3-х лет	15-20 мл	20-30 мл
С 3-х лет до 8 лет	20-30 мл	30-40 мл
От 8 лет и старше	30-40 мл	50-60 мл

## Рекомендуемые дозировки препарата

В профилактических целях препарат рекомендуется применять для предупреждения бактерионосительства, внутрибольничной инфекции, во время групповых заболеваний в организованных коллективах и семьях. Оптимальные схемы использования - ежедневный прием разовой дозы в зависимости от возраста. Продолжительность приема препарата определяется условиями эпидситуации.

Побочное действие. Отсутствует.

Симптомы передозировки, меры по оказанию помощи при передозировке. Не установлены.

**Взаимодействие с другими лекарственными препаратами.** Применение возможно в сочетании с другими лекарственными средствами, в том числе с антибиотиками.

**Особые указания.** Важным условием эффективной фаготерапии является предварительное определение чувствительности возбудителя к бактериофагу и раннее применение препарата.

Не пригоден к применению препарат во флаконах с нарушенной целостностью или маркировкой, при истекшем сроке годности, при помутнении.

Вследствие содержания в препарате питательной среды, в которой могут развиваться бактерии из окружающей среды, вызывая помутнение препарата, необходимо при вскрытии флакона соблюдать следующие правила:

- тщательно мыть руки;
- обработать колпачок спиртсодержащим раствором;
- снять колпачок не открывая пробки;
- не класть пробку внутренней поверхностью на стол или другие предметы;
- не оставлять флакон открытым;
- вскрытый флакон хранить только в холодильнике.

Перед использованием флакон с бактериофагом необходимо встряхнуть и просмотреть. Препарат должен быть прозрачным и не содержать осадка.

Вскрытие флакона и извлечение необходимого объема препарата может проводиться стерильным шприцем путем прокола пробки. Препарат из вскрытого флакона при соблюдении условий хранения, вышеперечисленных правил и отсутствии помутнения, может быть использован в течение всего срока годности.

Влияние на способность к управлению транспортными средствами и механизмами. Не оказывает влияние на способность к управлению транспортными средствами и механизмами.

Форма выпуска. Раствор для приема внутрь и ректального введения по 20 или 100 мл во флаконах. 4 или 10 флаконов по 20 мл или 1 флакон по 100 мл в пачке из картона с инструкцией по применению.

**Условия транспортирования.** При температуре от 2 до 8  $^{\circ}$ C, допускается транспортирование при температуре от 9 до 25  $^{\circ}$ C не более 1 мес.

**Условия хранения.** При температуре от 2 до 8 °C в защищенном от света и недоступном для детей месте.

**Срок годности.** 2 года. Препарат с истекшим сроком годности применению не подлежит.

Условия отпуска. Отпускают без рецепта.

### Производитель.

ФГУП «НПО «Микроген» Минздрава России.

Россия, 115088, г. Москва, ул. 1-ая Дубровская, д.15, тел. (495) 710-37-87, факс (495) 783-88-04, e-mail: info@microgen.ru.

Адрес производства:

Россия, 603950, Нижегородская область, г. Нижний Новгород, ул. Грузинская, д. 44, тел. (831) 434-42-77;

Россия, 614089, Пермский край, г. Пермь, ул. Братская, д. 177 тел. (342) 281-94-96.

Организация, принимающая рекламации/претензии на качество препарата.

ФГУП «НПО «Микроген» Минздрава России.

Россия, 115088, г. Москва, ул. 1-ая Дубровская, д.15, тел. (495) 710-37-87, факс (495) 783-88-04, e-mail: info@microgen.ru.