

[Антигеп](#)



Полезные ссылки:

[Цена в Яндексe](#) [Горздрав](#) [Столички](#)
[Госреестр](#) [Википедия](#)
[РЛС VIDAL](#) [Mail.Ru](#) [Drugs.com](#)^{англ}

Фармакологические свойства:

Фармакодинамика

Иммунологическое средство. Действующим началом являются антитела к поверхностному антигену вируса гепатита В.

Антитела блокируют рецепторы вируса и тем самым снижают риск развития инфекции.

Фармакокинетика

C_{max} антител в крови достигается через 24 ч. $T_{1/2}$ антител составляет 4-5 недель.

Показания к применению:

Экстренная профилактика гепатита В у детей и взрослых.

Относится к болезням:

- [Гепатит](#)
- [Гепатоз](#)

Противопоказания:

Тяжелые аллергические реакции на введение препаратов крови человека в анамнезе.

Способ применения и дозы:

Доза и кратность введения иммуноглобулина зависят от показаний.

Побочное действие:

Местные реакции: редко - гиперемия кожи.

Системные реакции: редко - повышение температуры тела до 37.5°C в течение первых суток после введения; в отдельных случаях - аллергические реакции различного типа (у лиц с измененной реактивностью); в единичных случаях - анафилактический шок.

Применение при беременности и кормлении грудью:

Данные о безопасности применения иммуноглобулина человеческого против гепатита В при беременности и в период лактации отсутствуют.

Особые указания и меры предосторожности:

Вакцинацию против кори, эпидемического паротита и краснухи проводят не ранее, чем через 2 мес после введения данного иммуноглобулина.

При наличии в анамнезе клинически выраженных аллергических реакций в день введения иммуноглобулина и в течение последующих 3 дней показано назначение антигистаминных препаратов.

Пациентам с иммунопатологическими системными заболеваниями (коллагенозы, иммунные заболевания крови, нефрит) данный иммуноглобулин следует вводить на фоне соответствующей патогенетической терапии.

В кабинетах, где проводится иммунизация, необходимо иметь лекарственные средства для противошоковых мероприятий и купирования анафилактической реакции. После введения иммуноглобулина пациент должен находиться под медицинским наблюдением в течение 30 мин.

Введение иммуноглобулина регистрируют в установленных учетных формах с указанием номера серии, даты выпуска, срока годности, предприятия-изготовителя, даты введения, дозы, характера реакции на введение.

Источник: <http://drugs.thead.ru/Antigep>