



ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА
ПО ИНТЕЛЛЕКТУАЛЬНОЙ СОБСТВЕННОСТИ

(12) **ФОРМУЛА ИЗОБРЕТЕНИЯ К ПАТЕНТУ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ**

(21)(22) Заявка: 2013132030/15, 11.07.2013

(24) Дата начала отсчета срока действия патента:
11.07.2013

Приоритет(ы):

(22) Дата подачи заявки: 11.07.2013

(43) Дата публикации заявки: 20.01.2015 Бюл. № 2

(45) Опубликовано: 20.04.2015 Бюл. № 11

(56) Список документов, цитированных в отчете о
поиске: RU 2400239 C2 27.09.2010. WO
2013043032 A2 28.03.2013.

"Иммунореабилитация при инфекционно-
воспалительных и соматических
заболеваниях с использование трансфер
факторов". Методическое письмо Минздрава
РФ от 30.07.2004, [найдено 25.06.2014],
найдено из Интернет: [http://www.tf-fzctor.tu/
texts.php?way=&id=40](http://www.tf-fzctor.tu/texts.php?way=&id=40). СИМКО М. et al.
"Immunomodulatory (см. прод.)

Адрес для переписки:

119991, Москва, Ломоносовский пр-т, 2, стр. 1,
ФГБУ "НЦЗД" РАМН, Отдел прогнозирования
и планирования научных исследований,
Патентоведу Наливайко Е.В.

(72) Автор(ы):

Брин Ирина Леоновна (RU),
Дунайкин Михаил Львович (RU),
Шейнкман Ольга Григорьевна (RU)

(73) Патентообладатель(и):

Федеральное государственное бюджетное
учреждение "Научный центр здоровья детей"
Российской академии медицинских наук
(ФГБУ "НЦЗД" РАМН) (RU)

(54) СПОСОБ ЛЕЧЕНИЯ ЭПИЛЕПСИЙ

(57) Формула изобретения

Способ лечения эпилепсии, включающий противосеипилептические препараты и иммуномодуляторы, отличающийся тем, что в качестве иммуномодуляторов используют природные пероральные трансфер-факторы, «Трансфер-фактор» или «Трансфер-фактор эдвенсд» компании «4 Life Research» (США), которые назначают в возрастных суточных дозах в зависимости от клинико-энцефалографических показателей: максимальные дозировки, а именно: детям до 3 лет - 800-1000 мг/сутки, 3-7 лет - 1000-1200 мг/сутки, 7-10 лет - 1200-1500 мг/сутки, старше 10 лет и взрослым - 1500-1800 мг/сутки, показаны больным с текущим эпилептическим процессом и в течение 6 месяцев после последнего клинически зарегистрированного приступа, средние дозировки, а именно: детям до 3 лет - 600-800 мг/сутки, 3-7 лет - 800-1000 мг/сутки, 7-10 лет - 1000-12000 мг/сутки, старше 10 лет и взрослым - 1200-1500 мг/сутки, используют при клинической ремиссии не менее 6 месяцев до достижения клинико-энцефалографической ремиссии продолжительностью

не менее 1 года, затем переходят на поддерживающие дозировки, а именно: детям до 3 лет - 400-600 мг/сутки, 3-7 лет - 600-800 мг/сутки, 7-10 лет - 800-1000 мг/сутки, старше 10 лет и взрослым - 1000-1200 мг/сутки, в течение 3 лет, далее при стойкой ремиссии проводят сезонную курсовую профилактику в дозировках детям 3 лет - 200-400 мг/сутки, 3-7 лет - 400-600 мг/сутки, 7-10 лет - 600-800 мг/сутки, старше 10 лет и взрослым - 800-1000 мг/сутки, при интеркуррентных заболеваниях и психофизических перегрузках применяют трансфер-факторы в максимальных или средних дозировках.

(56) (продолжение):

therapy of epilepsy with transfer factor” Bratisl Lek Listy 1997 Apr;98(4):234-7, реферат, [найдено 25.06.2014], найдено из PubMed PMID:9264833. MOKRAN V.et al. “Epileptic seizures and immune disorders” Bratisl Lek Listy 1997 Apr;98(4):229-33 реферат, [найдено 25.06.2014], найдено из PubMed PMID:9264832

R U
2 5 4 8 7 1 2
C 2

R U
2 5 4 8 7 1 2
C 2