

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению лекарственного средства
(листок-вкладыш)

1. Название лекарственного средства

ДИСТРЕПТАЗА®
DISTREPTAZA®

2. МНН

Стрептокиназа + Стрептодорназа
Streptokinaza + Streptodornaza

3. Лекарственная форма

Суппозитории ректальные.

4. Состав лекарственного средства

1 суппозиторий (2 г) лекарственного средства ДИСТРЕПТАЗА® содержит:

- Активные вещества*: Стрептокиназа 15000 МЕ; Стрептодорназа 1250 МЕ;
- Вспомогательные вещества*: Нейтральный жир (Витепсол Н₁₅); Жидкий парафин (парафиновое масло).

5. Описание препарата

Лекарственной формой препарата ДИСТРЕПТАЗА® является суппозиторий кремовато-белого цвета, который имеет форму конуса или «торпеды» с заостренным кончиком.

6. Фармакотерапевтическая группа:

Стрептокиназа, комбинации.

7. Код АТС:

B06AA55

Kierownik Działu Rejestracji
Ewa Kozak

8. Фармакологические свойства

ДИСТРЕПТАЗА® в виде суппозиториев содержит два активных вещества: стрептокиназу и стрептодорназу.

Стрептокиназа является активатором пролизима плазминогена, содержащегося в крови человека, который под влиянием стрептокиназы превращается в плазмин, который обладает свойством растворять сгустки крови человека.

Стрептодорназа является энзимом проявляющим способность к растворению липких масс нуклеопротеинов, мертвых клеток или гноя, не производя при этом влияния на живые клетки и их физиологические функции.

ДИСТРЕПТАЗА® в виде суппозиториев применяется в качестве самостоятельного медикамента или вспомогательного, который своим действием предоставляет возможность на много лучше активизировать доступ антибиотиков или химиотерапевтиков к воспалительному очагу.

Препарат уменьшает субъективные страдания и многократно сокращает период лечения.

9. Показания к применению

ДИСТРЕПТАЗА® применяется в составе комплексной терапии у взрослых при следующих заболеваниях:

1. Хронические воспаления придатков.
2. Послеоперационные инфильтративные поражения органов малого таза.
3. Воспаление слизистой оболочки матки.
4. Геморрой с острым и хроническим течением.
5. Периректальные абсцессы и свищи с обширным воспалительным инфильтратом.
6. Гнойные каудальные кисты.

10. Противопоказания к применению

- Повышенная чувствительность к любому компоненту препарата;
- Геморрагический диатез;
- Ранний период после операций на органах малого таза и прямой кишки (препарат не должен соприкасаться со свежей раной, покрытой струпом, а также со свеженаложенным швом, т. к. это может вызвать расслабление швов и как следствие – кровотечение из раны).

11. Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Не следует использовать одновременно с антикоагулянтами, поскольку могут возникнуть местные кровотечения.

Препарат усиливает проникновение антибиотиков или химиотерапевтических препаратов в очаг воспаления.

Если Вы принимаете другие лекарственные средства, то обязательно сообщите об этом своему лечащему врачу!

Во время лечения препаратом Дистрептаза, не принимайте никаких других лекарственных средств (в том числе и тех, которые отпускаются без рецепта) без предварительной консультации с врачом. Неконтролируемое лечение может нанести ущерб Вашему здоровью.

12. Беременность и кормление грудью

Лекарственное средство ДИСТРЕПТАЗА® в виде суппозиториев не следует применять во время беременности, а также во время кормления грудью.

13. Применение у детей

Данные по безопасности и эффективности использования препарата в педиатрической практике ограничены, поэтому его применение у детей в возрасте до 18 лет не рекомендовано.

14. Влияние лекарственного средства на способность управлять автомобилем или механизмами

ДИСТРЕПТАЗА® не вызывает ослабления психических способностей, не имеет влияния на способность управления механическими средствами и на обслуживание механических установок в движении.

15. Способ применения и дозы

Суппозиторий после извлечения его из блистера необходимо ввести глубоко в прямую кишку. Все остатки неиспользованного продукта или его отходы необходимо удалить способом, предписанным местными правилами.

2017-10-03

03.10.2017

Kierownik Działu Rejestracji

Ewa Kozak

Дозировка зависит от рода и степени интенсивности воспалительного процесса.
Применять согласно указанию врача.

При тяжелом течении заболевания у взрослых:

по 1 суппозиторию 3 раза в день на протяжении первых 3 дней;
по 1 суппозиторию 2 раза в день на протяжении следующих 3 дней;
по 1 суппозиторию 1 раз в день на протяжении следующих 3 дней.

При лёгкой и средней степени тяжести заболевания у взрослых:

по 1 суппозиторию 2 раза в день на протяжении 3 дней;
по 1 суппозиторию 1 раз в день на протяжении следующих 4 дней,
или

по 1 суппозиторию 2 раза в день на протяжении 2 дней.

В среднем на курс лечения используется 8 - 18 суппозиториев.

Средняя продолжительность курса лечения 7 - 10 дней.

Если был пропущен очередной прием лекарственного средства не применять двойной дозы.

16. Передозировки лекарственного средства

Неизвестны симптомы передозировки.

17. Особые указания

Отсутствуют данные, касающиеся особенностей применения препарата ДИСТРЕПТАЗА® у лиц с нарушением функции печени и почек, а также у пациентов пожилого возраста.

18. Побочные реакции

Иногда могут появиться аллергические реакции, повышение температуры тела и склонность к кровотечениям.

В случае появления каких-либо нетипических реакций, обязательно проконсультируйтесь с врачом о возможности продолжения применения препарата!

19. Условия хранения

Место для хранения должно быть недоступным и невидимым для детей.

Хранить при температуре 2°C – 8°C (в холодильнике). Не замораживать.

Срок годности - 3 года.

Нельзя применять после истечения срока годности указанного на упаковке.

20. Отпуск из аптек

Лекарственное средство ДИСТРЕПТАЗА® отпускается по рецепту врача. 2.10.17 М-

21. Упаковка

6 суппозиториев ректальных в блистере, 1 блистер по 6 штук. Блистер из ПВХ/ПЕ в картонной коробке.

22. Производитель

„БИОМЕД-ЛЮБЛИН” Вытвурня Суровиц и Щепёнэк Спулка Акцийна

2017-10-03

2.10.17 M-

03.10.2017
Wojciech Działu Rejestracji

Ewa Kozak

ул. Университетская 10, 20-029 Люблин, Польша.

23. Эксклюзивный представитель:

Альпен Фарма АГ
Берн, Швейцария.

17/23
20.10.17 Mc

03.10.2017

Kierownik Działu Rejestracji

EWA KOZAK

Ewa Kozak