

УТВЕРЖДАЮ
Заместитель директора
Департамента лекарственных
средств и медицинских изделий
Министерства здравоохранения
Кыргызской Республики
Кагаздиев Н.М.
«18» февраля 2021 г.



ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

ДИСТРЕПТАЗА®
(DISTREPTAZA®)

Торговое наименование

ДИСТРЕПТАЗА®
DISTREPTAZA®

Международное непатентованное наименование

Streptodornase, streptokinase

Лекарственная форма

Суппозитории ректальные.

Описание

Суппозитории в форме конусов или «торпед» с заостренным концом; без механических повреждений с окраской от белой до кремовой.

Состав

1 суппозиторий содержит:

активные вещества: стрептокиназа 13500-16500 МЕ, стрептодорназа 1250-20000 МЕ;

вспомогательные вещества: масло парафиновое, витепсол Н₁₅.

Фармакотерапевтическая группа

Кровь и органы кроветворения. Прочие гематологические препараты. Ферментные препараты.

Стрептокиназа, комбинации.

Код АТХ В06АА55.

Фармакологические свойства

Фармакодинамика.

Препарат содержит два активных вещества: стрептокиназу и стрептодорназу.

Стрептокиназа является активатором присутствующего в крови человека профермента плазминогена, который под влиянием стрептокиназы превращается в плазмин, обладающий способностью растворять сгустки крови.

Стрептодорназа является ферментом, проявляющим способность растворять липкую массу нуклеопротеинов, мертвые клетки или гной, не влияющим на живые клетки и их физиологические функции.

Препарат применяется как самостоятельное или вспомогательное лечебное средство, облегчающее доступ антибиотиков или химиотерапевтических средств к очагу воспаления.

Фармакокинетика.

Не изучена.

Показания к применению

- хронический сальпингит и оофорит;
- послеоперационные инфильтративные поражения органов малого таза;
- эндометрит;
- геморрой острый и хронический;
- периректальные абсцессы и свищи с обширным воспалительным инфильтратом;
- гнойные каудальные кисты.

Противопоказания.

Повышенная чувствительность к активным веществам или любому из вспомогательных веществ. Препарат не должен контактировать с покрытой свежим струпом раной или со свежим швом, поскольку это может вызвать расслабление швов и, как следствие, кровотечение из раны.

Режим дозирования и способ применения.

Режим дозирования

Дозировка зависит от вида и степени интенсивности воспалительного процесса.

При тяжелом течении заболевания:

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

При лёгкой и средней степени тяжести заболевания:

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

На курсе лечения используется 8-18 суппозиториев.

Средняя продолжительность курса лечения 7-10 дней.

Способ применения

После извлечения из блистерной упаковки суппозиторий следует ввести глубоко в прямую кишку.

Нежелательные реакции

Иногда могут наблюдаться симптомы аллергии, повышение температуры тела, склонность к кровотечениям.

Особые указания и меры предосторожности при применении.

Во время лечения препаратом, 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.

Дети

Не рекомендуется для применения детям и подросткам в возрасте до 18 лет ввиду отсутствия данных об эффективности и безопасности.

Беременность и кормление грудью

Не применяют беременным и кормящим женщинам.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и работу с механизмами

Не влияет.

Передозировка

До настоящего времени о случаях передозировки не сообщалось.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия

Не следует использовать одновременно с антикоагулянтами, так как могут возникать местные кровотечения.

Срок годности

3 года.

Не применять после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения

Хранить при температуре от 2 °С до 8 °С (в холодильнике).

Не замораживать.

Хранить в недоступном для детей месте.

Форма выпуска и упаковка

По 6 суппозитория в блистере, по 1 блистеру вместе с инструкцией на государственном и русском языках в картонной коробке.

Условия отпуска из аптек.

По рецепту.

Производитель

„БИОМЕД-ЛЮБЛИН” Вытвурня Суловиц и Щепёнэк Спулка Акцыйна,
ул. Университетская 10, 20-029 Люблин, Польша.

Эксклюзивный представитель

Альпен Фарма АГ
Берн, Швейцария.