

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

DISTREPTAZA 15 000 UI/1250 UI supozitoare *Streptokinaza/Streptodornaza*

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași simptome cu ale dumneavoastră.
- Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nementionată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

În acest prospect găsiți:

1. Ce este Distreptaza și pentru ce se utilizează
2. Înainte să luați Distreptaza
3. Cum să luați Distreptaza
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Distreptaza
6. Informații suplimentare

1. CE ESTE DISTREPTAZA ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Distreptaza este un preparat în forma de supozitoare, conține substanțe active streptokinază și streptodornază.

Distreptaza dizolva cheagurile de sânge, de asemenea componente morfologice ale puroiului, determinând ameliorarea pătrunderii în focarul de inflamație a antibioticelor, remediilor chimioterapice și anticorpi.

Preparatul se administrează pentru tratamentul stărilor patologice așa cum sunt:

- maladii caracterizate prin inflamația ovarelor, trompelor uterine și endometriului (mucoasa internă a uterului);
- prevenirea formării adeziunilor după intervențiile pelviene;
- tratamentul hemoroizilor în fază acută și cronică
- abcese (acumulare de puroi) și fisuri din regiunea rectului cu infiltrate inflamatoare extinse.

2. ÎNAINTE SĂ LUAȚI DISTREPTAZA

Nu luați Distreptaza

- dacă sunteți hipersensibili la substanțe active sau la oricare dintre excipienți (enumerați în pct.6);
- dacă aveți plăgi, care sunt acoperite cu o crustă proaspătă sau cusături chirurgicale la locul administrării medicamentului;
- după ce ați avut hemoragii, nu administrați preparatul timp de 10 zile, deoarece hemoragiile pot apărea din nou;
- dacă utilizați medicamente care conțin săruri de calciu sau medicamente care modifică capacitatea de închegare a sângelui;
- dacă sângele dumneavoastră se încheagă greu;
- dacă suferiți de erizipel (boală care se caracterizează prin inflamarea, întinderea și înroșirea pielii și este însoțită de temperatură ridicată).

Aveți grijă deosebită când utilizați Distreptaza

Preparatul nu trebuie să intre în contact cu plăgile recente, care sunt acoperite cu o crustă proaspătă sau cusăturile recente ale plăgii, deoarece poate duce la dehiscenta cusuturii și la hemoragie

secundară din plagă.

Copii și adolescenți

Siguranța administrării preparatului la copii și adolescenți nu a fost determinată pe deplin.

Utilizarea altor medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv despre medicamente care planificați să administrați.

DISTREPTAZA nu trebuie de administrat concomitent cu anticoagulante (medicamente care scad capacitatea de închegare a sângelui), deoarece pot provoca hemoragii locale.

Sarcina și alăptarea

Preparatul nu trebuie de administrat în sarcină și perioada de alăptare.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Medicamentul nu influențează asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

3. CUM SĂ LUAȚI DISTREPTAZA

Medicamentul dat trebuie de administrat conform prescrierii medicului.

În caz de dubii consultați medicul.

Adulți

Doza depinde de tipul și intensitatea procesului inflamator.

De administrat conform prescrierii medicului.

În cazuri severe:

câte 1 supozitor de 3 ori pe zi pe parcursul primelor 3 zile

câte 1 supozitor de 2 ori pe zi pe parcursul următoarelor 3 zile;

câte 1 supozitor o dată pe zi pe parcursul următoarelor 3 zile.

În cazuri ușoare:

câte 1 supozitor de 2 ori pe zi pe parcursul primelor 3 zile;

câte 1 supozitor o dată pe zi pe parcursul următoarelor 4 zile sau

câte 1 supozitor de 2 ori pe zi pe parcursul a 2 zile.

În medie la o cură de tratament se utilizează 8-18 supozitoare.

Durata medie a tratamentului constituie 7-10 zile.

Vârstnici

Nu există informații despre necesitatea ajustării dozelor în cazul pacienților cu vârsta peste 65 ani.

Insuficiență hepatică

Distreptaza se administrează sub formă de supozitoare rectale. Preparatul nu se metabolizează în ficat, de aceea nu este necesar de a ajusta dozele la persoanele cu insuficiență hepatică.

Insuficiență renală

Nu există informații despre necesitatea ajustării dozelor în cazul pacienților cu insuficiență renală.

Mod de administrare

Înainte de administrare se înlătură ambalajul de contur al supozitorului și se introduce profund în

rect.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca toate medicamentele, medicamentul dat poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

În cazul apariției oricăror reacțiilor adverse, inclusiv toate reacțiile posibile, care nu sunt enumerate în prospectul dat, consultați obligator medicul sau farmacistul.

Rare (care afectează mai puțin de 1 persoană din 1000): reacții alergice, febră, predispoziție de sângerare, dureri locale, edem local

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. CUM SE PĂSTREAZĂ DISTREPTAZA

A se păstra la temperatura 2-8 °C (în frigider). A nu se congela.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați medicamentul după data de expirare înscrisă pe cutie, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. INFORMAȚII SUPLIMENTARE Ce conține Distreptaza

- Substanțe active sunt: streptokinază și streptodornază
- Excipienți sunt: ulei de parafină, vitepsol HI5.

Cum arată Distreptaza și conținutul ambalajului Cum arată Distreptaza

Supozitoare sub formă de con sau «de torpilă», cu vârf ascuțit, fără defecte mecanice, de culoare de la alb la crem.

Conținutul ambalajului

Câte 6 supozitoare în blister din PVC/PE.

Câte 1 blister în cutia de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

„BIOMED-LUBLIN” Wytownia Surowic i Szczepionek Spolka Akcyjna, Polonia
20-029 Lublin, str. Uniwersytecka 10.

Acest prospect a fost revizuit în august 2020.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>