

## УТВЕРЖДЕНА

Приказом председателя Комитета  
контроля медицинской и  
фармацевтической деятельности  
Министерства здравоохранения и  
социального развития  
Республики Казахстан

от «\_\_\_\_\_» \_\_\_\_\_ 201\_\_ г.  
№ \_\_\_\_\_

### Инструкция по медицинскому применению лекарственного средства ДИСТРЕПТАЗА®

**Торговое название**  
ДИСТРЕПТАЗА®

**Международное непатентованное название**  
Нет

**Лекарственная форма**  
Суппозитории ректальные

**Состав**  
Один суппозиторий содержит  
*активные вещества:* стрептокиназа 13 500 – 16 500 МЕ, стрептодорназа  
1 250 – 20 000 МЕ,  
*вспомогательные вещества:* витепсол Н15, масло парафиновое.

**Описание**  
Суппозитории кремовато-белого цвета, конусовидной или торпедообразной формы с заостренным концом, с однородной поверхностью без пятен и бугров, пузырьков воздуха, трещин и механических повреждений.

**Фармакотерапевтическая группа**  
Прочие гематологические препараты. Ферментные препараты.  
Стрептокиназа, комбинация.  
Код АТХ В06АА55

**Фармакологические свойства**  
**Фармакокинетика**

Препарат содержит две активные субстанции: стрептокиназу и стрептодорназу. Стрептокиназа является активатором проэнзима плазминогена, содержащегося в крови человека, и под влиянием стрептокиназы превращается в плазмин, который обладает свойством растворять сгустки крови

человека. Стрептодорназа является энзимом, обладающим способностью растворять липкие массы нуклеопротеинов, мертвых клеток или гноя, не влияя при этом на живые клетки и их физиологические функции.

### **Фармакодинамика**

ДИСТРЕПТАЗА® в виде суппозитория применяется в качестве самостоятельного лекарственного средства или вспомогательного. Препарат улучшает доступ антибиотиков или химиотерапевтических средств к очагу воспаления, уменьшает субъективные страдания и многократно сокращает период лечения.

### **Показания к применению**

- хроническое воспаление придатков
- послеоперационные инфильтративные изменения
- воспаление слизистой оболочки матки
- геморрой с острым и хроническим течением
- периректальные абсцессы и свищи с обширным воспалительным инфильтратом
- гнойные каудальные кисты

### **Способ применения и дозы**

Извлечь суппозиторий и глубоко ввести в прямую кишку.

Дозировка зависит от вида и степени интенсивности воспалительного процесса.

*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 легкой 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 суппозиторияев.

Средняя продолжительность курса лечения 7 - 10 дней.

### **Побочные действия**

*Иногда*

- аллергические реакции
- повышение температуры тела
- склонность к кровотечениям

### **Противопоказания**

- гиперчувствительность к любому компоненту препарата
- ранний период после операций на органы малого таза и прямой кишки
- геморрагический диатез
- беременность и период кормления грудью

- детский и подростковый возраст до 18 лет

### **Лекарственные взаимодействия**

Усиливает проникновение антибиотиков и химиотерапевтических препаратов в очаг воспаления.

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

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

### **Особые указания**

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

Препарат не должен соприкасаться со свежей раной или швом, поскольку это может привести к расслаблению швов и, как следствие, кровотечению из раны.

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.

*Особенности влияния лекарственного средства на способность управлять транспортным средством или потенциально опасными механизмами*

Не влияет

### **Передозировка**

Не выявлена

### **Форма выпуска и упаковка**

По 6 или 5 суппозиторияев помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и полиэтилена (ПВХ/ПЭ) с ячейками вместимостью 2,1 мл.

По 1 (для фасовки №6) или 2 (для фасовки №10) контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению на государственном и русском языках помещают в пачку из картона.

### **Условия хранения**

Хранить при температуре от 2 °С до 8 °С.

Не замораживать!

Хранить в недоступном для детей месте!

### **Срок хранения**

3 года

Не применять после истечения срока годности.

**Условия отпуска из аптек**

По рецепту

**Производитель**

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

**Наименование и страна владельца регистрационного удостоверения**

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

**Организация-упаковщик**

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

**Эксклюзивный представитель**

Альпен Фарма АГ

Берн, Швейцария

**Адрес организации, принимающей на территории Республики  
Казахстан претензии от потребителей по качеству продукции (товара)**

ТОО «Альпен Фарма»

г. Алматы, мкр. Жетысу-2, д. 80, кв. 54

Тел./факс + 7 727 2265306

E-mail: info.kazakhstan@alpenpharma.com