

## **Склад**

*діючі речовини:* 1 супозиторій містить стрептокінази 15 000 МО, стрептодорнази 1250 МО;

*допоміжні речовини:* олія мінеральна, твердий жир.

## **Лікарська форма**

Супозиторії ректальні.

*Основні фізико-хімічні властивості:* форма конусів чи «торпед» із загостреним кінцем; без механічних пошкоджень з забарвленням від білого до кремового кольору.

## **Фармакотерапевтична група**

Антитромботичні засоби. Ферменти. Код АТХ В01 А D.

## **Фармакодинаміка**

Дістрептаза – комбінований препарат, який містить дві активні субстанції – стрептокіназу і стрептодорназу. Стрептокіназа є активатором проензиму плазміногену, що міститься у крові людини і під впливом стрептокінази перетворюється у плазмін, який має властивість розчиняти згустки крові.

Стрептодорназа є ензимом, який має здатність розчиняти скупчення нуклеопротеїдів, мертвих клітин або гною, не впливаючи при цьому на живі клітини і їх фізіологічні функції.

Препарат полегшує доступ антибіотиків або хіміотерапевтичних засобів до вогнища запалення.

## **Фармакокінетика**

Не вивчалася.

## **Показання**

Лікування хронічних запальних процесів маткових придатків, післяопераційних інфільтративних уражень органів малого тазу, ендометритів, геморою при гострому та хронічному перебігу, параректальних абсцесів і свищів з великим запальним інфільтратом, гнійних каудальних кіст.

## **Протипоказання**

- Підвищена чутливість до компонентів препарату.
- Препарат не повинен контактувати з покритою свіжим струпом раною або зі свіжим швом (до
- 10 днів), оскільки це може спричинити розслаблення швів і, як наслідок, кровотечу з рани. Протипоказано застосовувати пацієнтам з порушенням згортання крові. Одночасний прийом з антикоагулянтами, з іншими препаратами, що містять кальцій, без контролю коагулограми.

## **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій**

Посилює проникнення антибіотиків, хіміотерапевтичних препаратів у вогнище запалення. Протипоказано застосовувати з антикоагулянтами, оскільки можливі кровотечі у місці введення.

## **Особливості застосування**

Препарат застосовувати тільки за призначенням лікаря. Перед і після застосування супозиторіїв слід ретельно вимити руки.

## **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами**

Не впливає.

## **Застосування у період вагітності або годування груддю**

Не застосовувати.

## **Спосіб застосування та дози**

Вийняти супозиторій із формочки блістера і ввести глибоко у пряму кишку.

Дозування залежить від перебігу та інтенсивності запального процесу.

*При тяжкому перебігу захворювання у дорослих:*

- по 1 супозиторію 3 рази на добу протягом перших 3 днів;
- по 1 супозиторію 2 рази на добу протягом наступних 3 днів;
- по 1 супозиторію 1 раз на добу протягом ще 3 наступних днів.

*При середньотяжкому та легкому перебігу захворювання у дорослих:*

- по 1 супозиторію 2 рази на добу протягом перших 3 днів;
- по 1 супозиторію 1 раз на добу протягом наступних 4 днів,

або:

- по 1 супозиторію 2 рази на добу протягом 2 днів.

Курс лікування – у середньому по 8-18 супозиторіїв.

Тривалість лікування – у середньому 7-10 днів.

## **Діти**

Не застосовувати.

## **Передозування**

Симптоми передозування невідомі. Можливе посилення проявів побічних реакцій. Лікування симптоматичне.

## **Побічні реакції**

Іноді можуть спостерігатися алергічні реакції, підвищення температури тіла, схильність до кровотеч. Можливі зміни у місці введення, включаючи подразнення, біль, набряк.

## **Термін придатності**

3 роки.

## **Умови зберігання**

Зберігати при температурі від 2 °С до 8 °С. Не заморожувати. Зберігати в недоступному для дітей місці.

## **Упаковка**

По 6 супозиторіїв у блістері; по 1 блістеру в картонній коробці.

## **Категорія відпуску**

За рецептом.

## **Виробник**

«БІОМЕД-ЛЮБЛІН» Витвурня Суровіц і Щепйонек Спулка Акційна.

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності**

вул. Університетська, 10, 20-029 Люблін, Польща.

**Джерело інструкції**

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).