

**PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR**

DISREPTAZA 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 recitați.
- 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 aşa cum sunt:

- anexite cronice,
- leziuni infiltrative postoperatorii,
- endometrite,
- hemoroizi cu evoluție acută sau cronică,
- abcese și fisuri perirectale cu infiltrate inflamatoare extinse,
- chisturi pilonidale purulente (chisturi pilonidale în partea osului coccis (coccisul), care se află la nivelul coloanei vertebrale inferioare, sub osul sacral ).

## **2. ÎNAINTE SĂ LUAȚI DISTREPTAZA**

### **Nu luați Distreptaza**

- dacă sunteți hipersensibili la substanțe active sau la oricare dintre excipienti (enumerați în pct.6), diateză hemoragică, plăgi, care sunt acoperite cu o crustă proaspătă sau cusuturi chirurgicale la nivelul administrării medicamentului.

## **Aveți grijă deosebită când utilizați Distreptaza**

Preparatul nu trebuie să intre în contact cu plăgile recente, care sunt acoperite cu o crustă proaspătă sau cusuturile recente ale plăgii, deoarece poate duce la dehiscență a cusuturii și la hemoragie secundară din plagă.

## **Utilizarea altor medicamente**

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

Nu trebuie de administrat medicamentul concomitent cu anticoagulante, deoarece poate 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 capacitatei 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.**

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

Doza depinde de tipul și intensitatea procesului inflamator.

#### 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.

## **4. REACȚII ADVERSE POSIBILE**

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

Uneori sunt posibile reacții alergice, febră, tendință la sângerare.

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

#### Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate 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 Agentiei Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: <http://wwwAMED.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 îndemâna și vederea 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
- Excipienti sunt: ulei de parafină, vitepsol HI5.

### Cum arată Distreptaza și conținutul ambalajului

#### Cum arată Distreptaza

Supozitoare sub formă de conus sau «de torpilă», de culoare crem-albuie, cu un vârf ascuțit.

#### Conținutul ambalajului

1 blister câte 6 supozitoare  
2 blistere câte 5 supozitoare  
Blister din PVC/PE în cutia de carton.

#### Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

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

Tel.: 81 533 82 21

Fax.: 81 533 80 60

e-mail [biomed@biomed.lublin.pl](mailto:biomed@biomed.lublin.pl)

Acest prospect a fost revizuit în noiembrie 2015.

