



TƏSDİQ EDİLMİŞDİR

Azərbaycan Respublikası

Səhiyyə Nazirliyi

Farmakoloji və Farmakopeya

Ekspert Şurasının sədri

E.M.Ağayev

22 dekabr

2025-ci il

Dərman vasitəsinin istifadəsi üzrə təlimat (xəstələr üçün)

DİSTREPTAZA® rektal suppozitoriyalar
DISTREPTAZA®

Beynəlxalq patentləşdirilməmiş adı: Streptodornase + Streptokinase

Tərkibi

Təsiredici maddə: 1 suppozitoriyanın (2 q) tərkibində 15000 BV streptokinaza, 1250 BV streptodornaza vardır.

Köməkçi maddələr: parafin yağı, bərk piy.

Təsviri

Konus və ya “torpedo” formalı iti uclu, mexaniki zədəsi olmayan, ağdan krem rəngə qədər suppozitoriyalardır.

Farmakoterapevtik qrupu

Digər hemtoloji preparatlar. Ferment preparatlar. Streptokinaza, kombinasiyaları.

ATC kodu: B06AA55.

Farmakoloji xüsusiyyətləri

Farmakodinamikası

Dərman vasitəsinin tərkibində iki aktiv maddə vardır: streptokinaza və streptodornaza.

Streptokinaza, insan qanında olan və streptokinazın təsiri altında qan laxtalarını həll etmək qabiliyyətinə malik plazminə çevrilən proferment plazminogenin aktivatorudur.

Streptodornaza canlı hüceyrələrə və onların fizioloji funksiyalarına təsir etmədən nukleoproteinlərin, məhv olmuş hüceyrələrin və ya irinin yapışqanlıq xüsusiyyətinə malik kütlələrini həll etmək qabiliyyətinə malik olan fermentdir.

Preparat həm müstəqil müalicə növü, həm də antibakterial və ya kimyaterapevtik vasitələrin iltihab ocağına daxil olmasını yaxşılaşdıran köməkçi preparat kimi istifadə olunur.

Preparat subyektiv simptomların ağırlığını azaltmağa və terapiya müddətini əhəmiyyətli dərəcədə qısaltmağa kömək edir.

Farmakokinetikası

Məlumat yoxdur.

İstifadəsinə göstərişlər

Kiçik çanaq orqanlarının iltihabi xəstəliklərinin kompleks terapiyası (KÇOİX): yumurtalıqların, fallop borusunun, uşaqlığın infeksiyası.

Kiçik çanaq orqanlarında əməliyyatdan sonrakı bitişmə xəstəliyi.

Kəskin və xroniki hemorroy.

Böyük iltihabi infiltratla perianal absesin və fistulun kompleks terapiyası.

Əks göstərişlər

Təsiredici maddələrə və ya köməkçi maddələrdən hər hansı birinə qarşı hiperhəssaslıq.

Tətbiq olunan ərazidə təzə qaysaq ilə örtülmüş yaraların və ya cərrahi tikişlərin olması: dərman vasitəsi təzə qasnaq ilə örtülmüş yara və ya təzə tikişlərlə təmasda olmamalıdır, çünki bu, tikişlərin zəifləməsinə və sonradan yara bölgəsində qanaxmaya səbəb ola bilər.

Əvvəlki qanaxma (dayanmasından sonra ilk 10 gün), təkrar qanaxma riskinin artması səbəbindən.

Kalsium duzları tərkibli preparatlarla müalicə.

İrin əlamətləri olmadan birləşdirici toxumanın xəstəliklərinin kəskin gedişi.

Qan laxtalanma pozğunluqları.

Qanaxma riskinin artması səbəbindən antikoagulyantlar (qan laxtalanma sisteminin aktivliyini azaldan preparatlar) ilə müalicə.

Xüsusi göstərişlər və ehtiyat tədbirləri

Yerli qıcıqlanmaya səbəb ola bilər.

Digər dərman vasitələri ilə qarşılıqlı təsiri

Qanaxmanın yaranma riskinə görə antikoagulyantlarla (qanın laxtalanma sisteminin aktivliyini azaldan preparatlar) eyni vaxtda istifadəsi əks göstərişdir.

Hamiləlik və laktasiya dövründə istifadəsi

Hamiləlik dövründə istifadə etmək olmaz.

Laktasiya dövründə istifadə etmək olmaz.

Nəqliyyat vasitəsini və digər potensial təhlükəli mexanizmləri idarəetmə qabiliyyətinə təsiri
Nəqliyyat vasitələrini və mexanizmləri idarə etmək qabiliyyətinə təsir göstərmir.

İstifadə qaydası və dozası

Dozalanma rejimi

Böyükələr (18 yaşdan yuxarı)

Dozalanma iltihabın növündən və ağırlıq dərəcəsindən asılıdır.

Həkimin göstərişinə uyğun istifadə edilməlidir.

Ağır hallarda:

ilk 3 gün ərzində 1 suppozitoriya sutkada 3 dəfə;

növbəti 3 gün ərzində 1 suppozitoriya sutkada 2 dəfə;

növbəti 3 gün ərzində 1 suppozitoriya sutkada 1 dəfə.

Daha yüngül hallarda:

ilk 3 gündə 1 suppozitoriya sutkada 2 dəfə;

növbəti 4 gün ərzində 1 suppozitoriya sutkada 1 dəfə;

və ya

2 gün ərzində 1 suppozitoriya sutkada 2 dəfə.

Orta müalicə kursu 8-18 suppozitoriya təşkil edir.

Müalicənin orta davamətmə müddəti 7-10 gün təşkil edir.

Uşaqlar

Uşaqlarda təhlükəsizliyi və effektivliyi müəyyən edilməmişdir.

Xüsusi qruplar

Ahıl yaşlı şəxslər

Ahıl yaşlı şəxslərdə (65 yaşdan yuxarı) dozanın tənzimlənməsi ehtiyacı barədə məlumat yoxdur.

Qaraciyər çatışmazlığı olan pasiyentlər

Preparat qaraciyərdə metabolizmə məruz qalmır, bu səbəbdən də qaraciyər çatışmazlığı olan pasiyentlərdə dozanın tənzimlənməsinə ehtiyac yoxdur.

Böyrək çatışmazlığı olan pasiyentlər

Böyrək çatışmazlığı olan pasiyentlərdə dozanın tənzimlənməsinə ehtiyac barədə məlumat yoxdur.

İstifadə qaydası

Blisterdən çıxarıldıqdan sonra suppozitoriya düz bağırsağa mümkün qədər dərinə yeridilməlidir.

Əlavə təsirləri

Nadir hallarda ($\geq 1/10000$ - $< 1/1000$)

Ümumi və yeridilmə nahiyyəsində baş verən pozuntular: allergik reaksiyalar, bədən temperaturunun artması, eləcə də qanaxmaya meylik, yerli ağrı və ödem.

Doza həddinin aşılması

Məlumat yoxdur.

Buraxılış forması

6 suppozitoriya PVX/PE blisterdə. 1 blister içlik vərəqə ilə birlikdə karton qutuya qablaşdırılır.

Saxlanma şəraiti

2-8°C temperaturda soyuducuda və uşaqların əli çatmayan yerdə saxlamaq lazımdır. Dondurmaq olmaz.

Yararlılıq müddəti

3 il.

Yararlılıq müddəti bitdikdən sonra istifadə etmək olmaz.

Aptekdən buraxılma şərti

Resept əsasında buraxılır.

İstehsalçı

Synthaverse S.A., Poland.

Uniwersytecka Street No. 10, 20-029 Lublin, Poland.

Główna Street No. 34, 20-829 Lublin, Poland.

Qeydiyyat vəsiqəsinin sahibi

Synthaverse S.A., Poland.

Uniwersytecka Street No. 10, 20-029 Lublin, Poland.

Eksklüziv nümayəndə

Alpen Farma AQ.

Bern, İsveçrə.