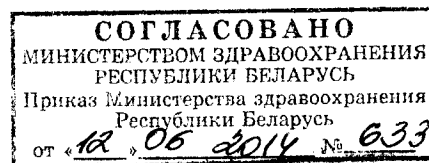


МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



ЛИСТОК – ВКЛАДЫШ по медицинскому применению лекарственного средства

Диавитол раствор для инъекций

Регистрационный номер

Название лекарственного средства Диавитол.

Форма выпуска Раствор для инъекций.

Общая характеристика Прозрачная жидкость от бесцветного до желтоватого цвета со специфическим запахом.

Состав на ампулу:

Диавитол	- 5 мл
Натрия хлорид	- 50 мг
Нипагин	- 3,5 мг

Фармакотерапевтическая группа Прочие ранозаживляющие средства.

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Диавитол представляет собой ультрафильтрат крови молочных телят. Лекарственное средство улучшает транспорт кислорода и глюкозы к клеткам, что приводит к антигипоксическим эффектам, активизирует репаративные и регенеративные процессы в тканях.

Фармакокинетика

Исследование фармакокинетических показателей лекарственного средства не представляется возможным, поскольку оно состоит из компонентов, которые обычно присутствуют в организме.

Показания к применению

Лекарственное средство Диавитол применяют в комплексной терапии:

- Метаболические и сосудистые нарушения головного мозга.
- Периферические (артериальные и венозные) сосудистые нарушения и их последствия (артериальная антиопатия, трофические язвы).
- Заживление ран (язвы различной этиологии, ожоги, трофические нарушения (пролежни), нарушение процессов заживления ран).
- Профилактика и лечение лучевых поражений кожи и слизистых оболочек при лучевой терапии.

Способ применения и дозировка

Внутримышечно вводят медленно, не более 5 мл/сут.

Для внутривенного капельного введения лекарственное средство разводят в 0,9 % растворе натрия хлорида или 5 % растворе глюкозы. Допустимая конечная концентрация диавитола составляет до 20-50 мл на 250 мл растворителя.

Дозирование

1. Обычная рекомендуемая схема: учитывая клиническую симптоматику, вначале 5-10 мл внутривенно или внутримышечно, в дальнейшем – по 5 мл внутривенно или медленно внутримышечно ежедневно или несколько раз в неделю.

2. Дозы в зависимости от показаний для применения.

При тяжелых состояниях внутривенно капельно вводят 20-50 мл/сут Диавитола на протяжении нескольких дней до достижения выраженного клинического эффекта.

При состояниях средней тяжести или обострении хронических заболеваний вводят внутривенно или внутримышечно на протяжении 14-17 дней.

При проведении планового курса лечения назначают по 2-5 мл/сут внутривенно или внутримышечно на протяжении 4-6 недель. Кратность введения – 1-3 раза в зависимости от тяжести заболевания.

При диабетической полинейропатии лечение начинают с внутривенного применения лекарственного средства в дозе 2 мл/сут 3 недели.

Побочное действие

Обычно Диавитол хорошо переносится. Редко могут возникать анафилактоидные (аллергические) реакции, анафилактический шок, которые могут проявляться:

со стороны иммунной системы: гиперемия кожи, сыпь, зуд, крапивница, повышенное потоотделение, озноб, отеки кожи и/или слизистых оболочек, антионевротический отек, приливы, повышение температуры тела;

со стороны пищеварительного тракта: диспептические явления, включая боль в эпигастриальной области, тошноту, рвоту, диарею;

со стороны сердечно-сосудистой системы: боль в области сердца, увеличение ЧСС (тахикардия), одышка, акроцианоз, бледность кожи, артериальная гипотензия или гипертензия;

со стороны дыхательной системы: учащение дыхания, ощущение сжатия в грудной клетке, затрудненное глотание и/или дыхание, боль в горле, приступ удушья;

со стороны нервной системы: головная боль, общая слабость, головокружение, потеря сознания, возбуждение, дрожь (тремор), парестезии;

со стороны костно-мышечной системы: боль в мышцах и/или суставах, боль в пояснице;

общие расстройства: реакции в месте введения инъекции.

При появлении побочных реакций лечение лекарственным средством Диавитол необходимо прекратить и применить симптоматическую терапию.

Противопоказания

Индивидуальная непереносимость компонентов лекарственного средства.

Передозировка

В настоящее время сведений о передозировке лекарственным средством не имеется.

Меры предосторожности

Данные о тератогенном действии и безопасности применения Диавитола при беременности, во время лактации и у детей отсутствуют. В связи с этим необходимо при назначении лекарственного средства учитывать соотношение пользы для матери и риска для плода при беременности, с осторожностью использовать при кормлении грудью и не назначать детям до 18 лет.

С осторожностью применять больным с эпилепсией в анамнезе.

В состав лекарственного средства входит вещество нипагин, которое может вызывать аллергические реакции (возможно, отсроченные), в том числе бронхоспазм.

Из-за возможности развития анафилактической реакции рекомендуется предварительно проводить внутрикожную пробу. В среднюю часть внутренней поверхности предплечья, предварительно обработанную антисептическим раствором, внутрикожно вводится 0,05 мл испытуемого лекарственного средства. Учет результатов кожной пробы осуществляется врачом через 20 мин и 24 часа. В случае положительных реакций в виде местных проявлений (гиперемия, зуд, отек диаметром более 10 мм) или общих симптомов (крапивница, ангионевротический отек, бронхоспазм, гипотензия) назначение лекарственного средства противопоказано.

Период беременности и кормления грудью. Применение лекарственного средства Диавитол допускается только по жизненным показаниям.

Дети. Лекарственное средство не применяют в педиатрической практике.

Влияние на способность управлять автомобилем или другими механизмами. Не изучалась способность влиять на скорость реакции при управлении транспортными средствами и работе с другими механизмами, но следует учитывать возможные проявления побочного действия со стороны нервной системы.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Раствор для инъекций совместим с изотоническим раствором натрия хлорида и изотоническим раствором глюкозы. Диавитол не рекомендуется смешивать с другими растворами, за исключением вышеуказанных. Данных о взаимодействии Диавитола с другими лекарственными средствами нет.

Условия хранения и срок годности

В защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 8 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности – 3 года. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска

По рецепту врача.

Упаковка

5 мл в ампулах в упаковке № 5х2.

Производитель

СООО «Ферейн»,
Республика Беларусь, 220014, г. Минск, пер. С. Ковалевской, 52 а,
тел. + 375 17 213-16-37, тел./факс + 375 17 222-92-18.

