

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

ЛИСТОК – В К Л А Д
по применению лекарственного средства
(для пациентов)

| | |
|--|-----------------------|
| СОГЛАСОВАНО | |
| МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ | |
| Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь | |
| от « 19 » | 04 20 14 г. № 496 |
| КЛС № 8 | от « 28 » 06 20 14 г. |

Плазмол

раствор для подкожного введения

Название лекарственного средства Плазмол.

Общая характеристика Прозрачная или опалесцирующая, бесцветная или слегка желтоватая жидкость, со специфическим запахом. В процессе хранения допускается появление отдельных агрегированных частиц, разбивающихся при встряхивании.

Состав на ампулу:

водный экстракт термически обработанной эритроцитарной массы,
полученной из крови человека - 1 мл
натрия хлорид - 7 мг
1М раствор натрия гидроксида - до рН 6,0 -7,0
1М раствор хлористоводородной кислоты

Форма выпуска Раствор для подкожного введения

Фармакотерапевтическая группа Препараты крови и родственные им продукты. Прочие гематологические средства.

Фармакологические свойства

Фармакодинамика Применяется как неспецифическое десенсибилизирующее средство.

Фармакокинетика Не изучалась.

Показания к применению

Применяется как неспецифическое десенсибилизирующее средство в составе комплексной терапии невралгии, невритов, радикулитов, артритов, полиартритов, течение которых сопровождается болевым синдромом; хронических воспалительных процессов.

Способ применения и дозировка

Плазмол вводят подкожно.

Взрослым назначают в дозе 1 мл ежедневно или через день. Курс лечения составляет 10 инъекций. Данные по безопасности применения у детей отсутствуют.

Побочное действие

Со стороны нервной системы: головокружение, головная боль.

Со стороны кожи и подкожной клетчатки: зуд, кожные высыпания.

Аллергические реакции: реакции гиперчувствительности, крапивница, антиневротический отек.

Нарушения в месте введения: изменения в месте введения.

Общие нарушения: повышение температуры тела, общая слабость.

Противопоказания

Применение противопоказано при декомпенсации сердечной деятельности, нефрите, эндокардите, эндомиокардите, туберкулезе, беременности, в период лактации, повышенная чувствительность к компонентам лекарственного средства, аутоиммунные процессы.

Передозировка

Возможно усиление побочных явлений.

Меры предосторожности

Не использовать мутный раствор или раствор с видимыми твердыми частицами.

Вскрытые ампулы следует использовать незамедлительно.

Введение Плазмолла следует осуществлять под медицинским контролем. Ввиду возможности возникновения анафилактических реакций, введение препарата возможно при отсутствии у пациента аллергических реакций в анамнезе.

При лечении Плазмолом нельзя проводить физиотерапевтические процедуры – кварц, соллюкс, диатермию.

Применение в период беременности и кормления грудью. Противопоказано.

Влияние на способность управлять автотранспортом или другими механизмами, которые требуют повышенного внимания и быстрых психомоторных реакций. Не влияет.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами.

Не изучалось.

Условия и срок хранения

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

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности – 2 года. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска

Отпускается по рецепту врача.

Упаковка

1 мл в ампулах в упаковке № 5×2.

Производитель

СОАО «Ферейн»,

Республика Беларусь, 220014, г. Минск, пер. С. Ковалевской, 52 а,

тел. + 375 17 213-16-37, тел./факс + 375 17 222-92-18.

