

ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата для медицинского применения

РИБОНУКЛЕАЗА

Регистрационный номер: ЛС-000391

Торговое (патентованное) название препарата. Рибонуклеаза.

Лекарственная форма. Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций и местного применения.

Состав. В 1 флаконе содержится в качестве активного вещества: рибонуклеаза - 10 мг.

Описание. Лиофилизированная масса в виде таблетки, комочков, порошка или пластинок, белого или белого со слабым желтоватым оттенком цвета.

Фармакотерапевтическая группа. Протеолитическое средство

Код АТХ. D03BA

Фармакологические свойства. Ферментный препарат, получаемый из поджелудочной железы крупного рогатого скота. Демполимеризует РНК до кислоторастворимых моно- и олигопептидов. Разжижает гной, слизь, вязкую и густую мокроту; оказывает противовоспалительное действие. Разрушая нуклеиновые кислоты, задерживает размножение ряда РНК-содержащих вирусов.

Показания к применению. Заболевания дыхательных путей с вязкой трудноотделяемой мокротой (бронхоэктатическая болезнь, абсцессы легких, ателектаз легкого, экссудативный плеврит); пародонтоз, гингивит, гнойные раны, свищи, абсцессы, трофические язвы, синусит (острый, обострение хронического), средний отит (острый, обострение хронического, в т.ч. в перфоративной стадии), тромбоз флебит; клещевой энцефалит (при тяжелом течении заболевания, в сочетании со специфическим гамма-глобулином).

Противопоказания. Повышенная чувствительность к препарату. Хроническая сердечная недостаточность II-III стадии, дыхательная недостаточность, печеночная недостаточность, туберкулез легких (открытая форма), геморрагический диатез.

С осторожностью. Эмпиема плевры туберкулезной этиологии (рассасывание экссудата может способствовать развитию бронхоплевральной фистулы).

Применение при беременности и в период кормления грудью

Данных о применении препарата при беременности и в период кормления грудью нет.

Способ применения и дозы. Для ингаляций используют мелкодисперсный аэрозоль - 25 мг на 1 процедуру (для этого препарат растворяют в 3-4 мл 0,9 % раствора натрия хлорида или в 0,5 % растворе прокаина).

Внутриплеврально - 25-50 мг в 5-10 мл 0,9 % раствора натрия хлорида или 0,2 % раствора прокаина.

Эндобронхиально вводят раствор, содержащий 25-50 мг, при помощи горланного шприца или катетера (в т.ч. при бронхоскопии).

При пародонтозе и гингивите — 1 % раствор препарата в 0,5 % растворе прокаина в виде аппликаций вокруг шейки зуба и ватных тампонов в десневые карманы, пропитанных таким же раствором. Продолжительность процедуры - 30 минут, ежедневно, в течение 10 дней.

При местном применении присыпают раневую или язвенную поверхность порошком в количестве 0,025-0,05 г и прикладывают салфетки или тампоны, смоченные раствором препарата в 0,9 % растворе натрия хлорида в течение от 2 до 10 дней.

При синуситах - 5-10 мг в 3-5 мл 0,9 % раствора натрия хлорида вводят в верхнечелюстную (гайморову) пазуху после пункции и промывания; при отитах вводят в ухо по 0,5-1,0 мл 0,1 % раствора, приготовленного на 0,9 % растворе натрия хлорида.

После введения пазуху и барабанную полость промыть через 30 мин. 0,9 % раствором натрия хлорида.

Максимальная разовая доза при местном и внутримышечном введении - 50 мг.

Внутримышечно (в/м) вводят 5-10 мг в 1 мл 0,9 % раствора натрия хлорида или 0,5 % раствора прокаина; курс лечения 2-10 инъекций по 1-2 инъекции в день.

Для лечения клещевого энцефалита — в/м, 6 раз в сутки, каждые 4 часа в разовой дозе 25-30 мг; детям 1-3 года - 5-8 мг (в зависимости от массы тела), 4-6 лет - 10-14 мг, 7-11 лет - 15-18 мг, 12-15 лет - 20 мг. Необходимое количество препарата растворяют перед инъекцией в 2 мл 0,25 или 0,5 % раствора прокаина. Перед началом лечения проводят пробу на чувствительность к препарату: на сгибательную поверхность предплечья вводят в/к 0,1 мл; при отсутствии местной и общей реакции через час вводят в/м полную лечебную дозу. Применение препарата прекращают через 2 суток после нормализации температуры.

Побочное действие. Аллергические реакции, гипертермия, тахикардия. При внутримышечном введении - болезненность, гиперемия на месте инъекции, при ингаляционном введении - раздражение слизистых оболочек верхних дыхательных путей, охриплость.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами. Нет данных.

Сведения о возможном влиянии лекарственного препарата на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Не отмечено какого-либо отрицательного влияния на способность управлять транспортными средствами и механизмами.

Форма выпуска. Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций и местного применения 10 мг во флаконах по 5 мл. 10 флаконов вместе с инструкцией по применению помещают в картонную пачку.

Условия хранения. В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности - 2 года. Не использовать после даты, указанной на упаковке.

Условия отпуска из аптек. По рецепту

Название и адрес изготовителя. 196158, Санкт-Петербург, Московское шоссе, 13. ООО «Самсон-Мед». Факс (812) 702-45-91.