

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
ПЛАЗМОЛ
(PLASMOL)

Склад:

діючі речовини: 1 мл препарату містить:

- екстракт крові донорської або
- екстракт крові донорської, плазми нативної та еритроцитарної маси, або
- екстракт плазми нативної та еритроцитарної маси;

допоміжна речовина: натрію хлорид, вода для ін'єкцій (входять до складу екстракту).

Лікарська форма. Розчин для ін'єкцій.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що впливають на систему травлення та метаболічні процеси. Код АТС А16АХ.

Клінічні характеристики.

Показання. У складі комплексного лікування невралгії, невритів, радикулітів, перебіг яких супроводжується больовим синдромом; бронхіальної астми, артритів, поліартритів, хронічних запальних процесів.

Протипоказання. Підвищена чутливість до компонентів препарату. Декомпенсована серцева діяльність, нефрит, ендоміокардит, туберкульоз, аутоімунні процеси.

Спосіб застосування та дози. Плазмол вводять підшкірно дорослим по 1 мл щоденно або через день. Курс лікування – 10 ін'єкцій.

Побічні реакції. Реакції гіперчутливості (в тому числі висипання, свербіж, кропив'янка, підвищення температури тіла).

Загальні розлади: запаморочення, головний біль, загальна слабкість.

З боку шкіри: зміни в місці введення.

Передозування. Не відмічено.

Застосування у період вагітності або годування груддю. Даних щодо безпеки застосування препарату під час вагітності та годування груддю немає.

Діти. Даних щодо безпеки застосування дітям немає

Особливості застосування. При лікуванні препаратом не слід призначати фізіотерапевтичні процедури такі, як кварц, солюкс, діатермія.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами. Не досліджувалася.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Не вивчалися.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. Плазмол належить до біогенних стимуляторів. Має неспецифічну десенсибілізуючу, знеболювальну дію та протизапальний ефект.

Фармакокінетика. Не вивчалася.

Фармацевтичні характеристики.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора безбарвна або злегка жовтувата рідина зі специфічним запахом. Допускається легка опалесценція. рН 6,0- 7,0.

Термін придатності. 2 роки.

Умови зберігання. Зберігати у сухому місці при температурі від 2 до 8 °С.

Упаковка. По 1 мл препарату в ампулі. По 10 ампул у пачці.

Категорія відпуску. За рецептом.

Виробник.

1.ТОВ «БІОФАРМА ПЛАЗМА», Україна;

2.ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА», Україна.

Місцезнаходження.

1.Юридична адреса: Україна, 09100, Київська обл., м. Біла Церква, вул. Київська, 37.

Адреса місця провадження діяльності:

Україна, 03680, м. Київ, вул. М. Амосова, 9;

Україна, 09100, Київська обл., м. Біла Церква, вул. Київська, 37.

2. Україна, 09100, Київська обл., м. Біла Церква, вул. Київська, 37.

ИНСТРУКЦИЯ
для медицинского применения препарата
ПЛАЗМОЛ
(PLASMOL)

Состав:

действующие вещества: 1 мл препарата содержит:

- экстракт крови донорской или
 - экстракт крови донорской, плазмы нативной и эритроцитарной массы, или
 - экстракт плазмы нативной и эритроцитарной массы;
- вспомогательные вещества:* натрия хлорид, вода для инъекций (входят в состав экстракта).

Лекарственная форма. Раствор для инъекций.

Фармакотерапевтическая группа. Средства, влияющие на пищеварительную систему и метаболические процессы. Код АТС А16А Х.

Клинические характеристики.

Показания. В составе комплексного лечения невралгии, радикулитов, невритов, течение которых сопровождается болевым синдромом; бронхиальной астмы, артритов, полиартритов, хронических воспалительных процессов.

Противопоказания. Повышенная чувствительность к компонентам препарата. Декомпенсированная сердечная деятельность, нефрит, эндомиокардит, туберкулез, аутоиммунные процессы.

Способ применения и дозы. Плазмол вводят подкожно взрослым по 1 мл ежедневно или через день. Курс лечения - 10 инъекций.

Побочные реакции. Реакции гиперчувствительности (в том числе сыпь, зуд, крапивница, повышение температуры тела).

Общие расстройства: головокружение, головная боль, общая слабость.

Со стороны кожи: изменения в месте введения.

Передозировка. Не отмечена.

Применение в период беременности или кормления грудью. Данных о безопасности применения препарата во время беременности и кормления грудью нет.

Дети. Данных относительно безопасности применения детям нет.

Особенности применения. При лечении препаратом не следует назначать физиотерапевтические процедуры, такие как кварц, соллюкс, диатермия.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с другими механизмами. Не исследовалась.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий. Не изучались.

Фармакологические свойства.

Фармакодинамика. Плазмол относится к биогенным стимуляторам. Имеет неспецифическое десенсибилизирующее, обезболивающее действие и противовоспалительный эффект.
Фармакокинетика. Не изучалась.

Фармацевтические характеристики.

Основные физико-химические свойства: прозрачная бесцветная или слегка желтоватая жидкость со специфическим запахом. Допускается легкая опалесценция. рН 6,0 - 7,0.

Срок годности. 2 года.

Условия хранения. Хранить в сухом месте при температуре от 2 до 8 °С.

Упаковка. По 1 мл препарата в ампуле. По 10 ампул в пачке.

Категория отпуска. По рецепту.

Производитель.

- 1.ООО «БИОФАРМА ПЛАЗМА», Украина;
- 2.ООО «ФЗ «БИОФАРМА», Украина.

Местонахождение.

1.Юридический адрес: Украина, 09100, Киевская обл., г. Белая Церковь, ул. Киевская, 37.

Адрес места осуществления деятельности:

Украина, 03680, г. Киев, ул. Н. Амосова, 9;

Украина, 09100, Киевская обл., г. Белая Церковь, ул. Киевская, 37.

2. Украина, 09100, Киевская обл., г. Белая Церковь, ул. Киевская, 37.