

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

СКЛОВИДНЕ ТІЛО
(VITREOUS HUMOR)

Склад:

діюча речовина: 1 ампула містить 2 мл рідини, яку отримують із замороженого скловидного тіла очей різних видів забійної худоби (великої рогатої худоби, свиней, кіз).

Лікарська форма. Розчин для ін'єкцій.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора або злегка опалесцююча, або злегка жовтуватого кольору рідина. При зберіганні допускається утворення дрібної зависі.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що впливають на систему травлення та метаболічні процеси. Код АТХ А16А Х.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Препарат чинить біостимулюючу дію, прискорює процеси регенерації тканин, сприяє поліпшенню процесів обміну, проявляє стимулювальний вплив на утворення кісткової мозолі. Чинить неспецифічну десенсибілізуючу та знеболювальну дію при невралгіях, фантомному болю, радикулітах та інших захворюваннях периферичної нервової системи, що супроводжуються больовим синдромом. Розм'якшує рубцеву тканину та сприяє її розсмоктуванню.

Фармакокінетика.

Не вивчалась.

Клінічні характеристики.

Показання.

Нервові та фізичне перевтомлення, астенизація, аліментарна та інфекційна дистрофія; неврити, поліневрити, радикуліти, невралгії, фантомний біль, для профілактики надмірного розростання сполучної тканини у ранньому післяопераційному періоді, пом'якшення та розсмоктування рубцевої тканини, лікування опікових, післяопераційних, келоїдних та іншого походження великих рубців, при контрактурах суглобів, при кератитах, для прискорення утворення кісткової мозолі при переломах, виразках і опіках рогівки (у регресивному періоді), а також при травмах очей.

Протипоказання.

Інфекційні захворювання, гострі запальні процеси, кахексія, нефрит, нефросклероз, цироз печінки, застійна серцева недостатність з набряками, злоякісні пухлини, гіперчутливість до будь-якого з компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Не встановлена.

Особливості застосування.

У разі появи алергічної реакції препарат слід відмінити. Ефект спостерігається при тривалому (не менше 8-10 днів) застосуванні.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Не досліджувалось.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

Не досліджувалась.

Спосіб застосування та дози.

Скловидне тіло вводити підшкірно та під кон'юнктиву. Застосовувати для лікування дорослих по 2 мл щоденно; курс лікування при контрактурах, рубцях – до 25 днів, при невралгіях – 8-10 днів.

Субкон'юнктивально дорослим вводити по 0,3-0,5 мл. Курс лікування – 10 днів.

Діти.

Досвід застосування препарату дітям відсутній, тому препарат не застосовувати у педіатричній практиці.

Передозування.

Не відзначалось у зв'язку з низькою токсичністю препарату.

Побічні реакції.

Можливі реакції гіперчутливості, включаючи кропив'янку, висип, свербіж, гіперемію шкіри, анафілактичні реакції. Можливі реакції у місці введення, у тому числі біль та запалення. У разі появи алергічної реакції препарат слід відмінити.

Термін придатності. 2 роки.

Умови зберігання. Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Несумісність. Немає інформації щодо несумісності препарату.

Упаковка. По 2 мл в ампулах № 10, №10 (5x2) у блістерах.

Категорія відпуску. За рецептом.

Виробник. ПрАТ «БІОФАРМА», Україна; ТОВ «ФЗ «БІОФАРМА», Україна.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

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

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