

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»

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

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

Адреса місця провадження діяльності:

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

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

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

