

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

Longidaze 3000 UI supozitoare Bovhialuronidase azoximer

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră, sau farmacistului sau asistentei medicale.

-Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.

-Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.

-Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

-Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Longidaze și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Longidaze
3. Cum să luați Longidaze
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Longidaze
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. CE ESTE LONGIDAZE ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Longidaze este un preparat enzimatic modern, cu acțiune prelungită, care este utilizat în tratamentul proceselor însoțite de proliferarea țesutului conjunctiv (aderențe, cicatrici, procese fibrotice).

Principalul component activ al medicamentului este bovhialuronidaza azoximer, care se referă la medicamentele cu activitate hialuronidazică (enzimatică). Longidaze posedă o combinație exclusivă de caracteristici care permit o influență nu numai asupra inflamației, dar, de asemenea, asupra consecințelor sale severe - cicatrici, aderențe, tulburarea circulației sanguine. Longidaze provoacă distrugerea doar a țesutului conjunctiv modificat după compoziție și structură.

Longidaze este utilizat la adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani, singur și ca parte a terapiei complexe a proceselor însoțite de proliferarea excesivă țesutului conjunctiv, inclusiv pe fondalul procesului inflamator în boli urologice, ginecologice, boli de piele, în chirurgie, în boli pulmonare, tuberculoză, de asemenea, pentru creșterea efectului antibioticelor în aceste afecțiuni.

2. CE TREBUIE SĂ ȘTIȚI ÎNAINTE SĂ LUAȚI LONGIDAZE

Nu utilizați Longidaze dacă aveți:

- alergii (hipersensibilitate) la substanța activă sau alte componente ale medicamentului, enumerate la pct. 6;
- sângerări din plămâni sau tuse cu sânge (hemoptizie),
- sângerare recentă în corpul vitros,
- insuficiență renală acută,
- dacă sunteți gravidă.

Longidaze nu se utilizează la copii cu vârsta până la 12 ani.

Atenționări și precauții

Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte de a începe să luați Longidaze.

Nu utilizați medicamentul dacă există dovezi vizuale de deteriorare (defect al ambalajului, modificarea culorii supozitorului).

Longidaze împreună cu alte medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv cele eliberate fără prescripție medicală.

Vă rugăm să comunicați medicului dumneavoastră dacă luați următoarele medicamente:

- antibiotice – pentru boli infecțioase
- antivirale – pentru boli virale
- antifungice – pentru boli provocate de ciuperci
- bronholitice – pentru spasm al bronșiilor
- anestezice locale – utilizate de obicei în caz de intervenții chirurgicale minore
- diuretice, inclusiv furosemid – utilizate pentru a accelera eliminarea apei din organism
- antiinflamatoare nesteroidiene – pentru înlăturarea durerii, inflamației și febrei
- cortizon – un hormon al corticosuprarenalelor
- hormon adrenocorticotrop – un hormon al hipofizei
- estrogeni – hormoni sexuali feminini, care sunt de obicei componente ale contraceptivelor
- antihistaminice – pentru alergii
- benzodiazepine – pentru convulsii sau sedare și tulburări de somn
- fenitoină – pentru convulsii
- adrenalina – pentru mărirea tensiunii arteriale, în caz de șoc, reacții alergice severe.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Longidaze este contraindicat la femei în timpul sarcinii. La necesitatea administrării în perioada de alăptare, consultați medicul dumneavoastră.

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Utilizarea preparatului Longidaze nu afectează capacitatea de a efectua activități potențial periculoase care necesită concentrare sporită a atenției și viteza reacțiilor psihomotorii (inclusiv conducerea vehiculelor, folosirea utilajelor).

3. CUM SĂ LUAȚI LONGIDAZE

Luăți întotdeauna Longidaze exact așa cum este indicat în acest prospect sau așa cum v-a indicat medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Longidaze 3000 UI supozitoare se administrează rectal sau vaginal, o dată pe zi, seara, în cure de 10 până la 20 administrări.

La adolescenți cu vârsta cuprinsă între 12 și 18 ani, supozitoarele se administrează doar rectal.

Adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani rectal: câte 1 supozitor 1 dată pe zi, după golirea intestinului.

Adulți vaginal: câte 1 supozitor 1 dată pe zi (seara), supozitorul se introduce în vagin în poziție culcat.

Regimul de administrare se ajustează în funcție de severitatea, faza și durată bolii: Longidaze se indică o dată la 2 zile sau la intervale de 2-3 zile.

Regimuri și doze recomandate:

- **în boli urologice:** câte 1 supozitor la fiecare două zile - 10 administrări, ulterior după 2-3 zile - 10 administrări, pentru o cură generală de 20 supozitoare.

- **în boli ginecologice:** rectal sau vaginal, câte 1 supozitor peste 2 zile - 10 administrări, ulterior, dacă este necesar, se prescrie terapie de susținere.

- **în boli de piele:** câte 1 supozitor la 1-2 zile, 10-15 administrări.

- **în chirurgie:** câte 1 supozitor la 2-3 zile - 10 administrări.

- **în boli pulmonare și tuberculoză:** câte 1 supozitor la 2-4 zile, 10-20 administrări.

Dacă este necesar, se recomandă repetarea tratamentului cu Longidaze nu mai devreme decât peste 3 luni sau tratament de întreținere pe termen lung cu 1 supozitor o dată la 5-7 zile timp de 3-4 luni.

Utilizarea la copii și adolescenți

Longidaze este contraindicat la copii cu vârsta sub 12 ani.

Dacă ați luat mai mult Longidaze decât trebuie

Dacă ați utilizat accidental o doză mare de Longidaze, consultați imediat medicul dumneavoastră sau farmacistul. Simptomele de supradozaj pot include frisoane, febră, amețeli, tensiune arterială scăzută.

Dacă uitați să luați Longidaze

În cazul omiterii unei doze administrarea dozei ulterioare se va efectua în modul normal, după cum se explică în prospect sau este recomandat de către medic. Nu dublați doza pentru a compensa dozele omise.

Dacă încetați să luați Longidaze

Durata tratamentului este determinată în mod individual. Medicul sau farmacistul vă va spune cât timp trebuie să continuați tratamentul. Trebuie să consultați un medic sau farmacist dacă vă decideți să întrerupeți administrarea medicamentului.

Dacă este necesară întreruperea utilizării Longidaze, acest lucru poate fi realizat direct, fără scăderea treptată a dozei.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca toate medicamentele, Longidaze poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacții adverse foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 persoane)

Reacții la locul de administrare sub formă de roșeață, umflare, mâncărime în zona din jurul orificiului anal, mâncărime în zona vaginului.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amdm.gov.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. CUM SE PĂSTREAZĂ LONGIDAZE

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la frigider (2°C - 8°C).

A nu se congela.

Nu utilizați Longidaze după data de expirare înscrisă pe cutie. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. CONȚINUTUL AMBALAJULUI ȘI ALTE INFORMAȚII

Ce conține Longidaze

Substanța activă este bovhialuronidase azoximer (Longidaze).

Fiecare supozitor conține bovhialuronidase azoximer 3000 UI.

Celelalte componente sunt: ulei din semințe de cacao (unt de cacao).

Cum arată Longidaze și conținutul ambalajului

Supozitoare sub formă de torpilă, de culoare galben-deschisă, cu miros slab specific de unt de cacao. Se admite marmorarea colorării. Pe secțiunea transversală se admite prezența unei cavități de aer sau a unei depresiuni sub formă de pâlnie.

Este disponibil câte 5 supozitoare în blister din folie PVC.

Câte 1, 2 sau 4 blistere împreună cu prospectul în cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

NPO Petrovax Pharm SRL, Rusia

reg. Moscova, r-nul Podolsk,

s. Pokrov, str. Sosnovaya. nr.1

tel./fax: + 7 (495) 926-21-07

e-mail: info@petrovax.ru

Fabricantul

NPO Petrovax Pharm SRL, Rusia

142143, reg. Moscova, r-nul Podolsk, s. Pokrov, str. Sosnovaya. nr.1;

Acest prospect a fost aprobat în Noiembrie 2022

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>