

**УТВЕРЖДЕНО**  
**Приказ Министерства**  
**здравоохранения Украины**  
**25.11.11 № 824**  
**Регистрационное**  
**удостоверение**  
**№ UA/5598/01/01**

**ИЗМЕНЕНИЯ ВНЕСЕНЫ**  
**Приказ Министерства**  
**здравоохранения Украины**  
**№ \_\_\_\_\_**

**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.** ЧАО “БИОФАРМА”.

**Местонахождение.** Украина, 03680, г. Киев, ул. Н. Амосова, 9.

**Дата последнего пересмотра.**