

## ИНСТРУКЦИЯ

## ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

**Рибонуклеаза****Регистрационный номер:****Торговое наименование препарата:** Рибонуклеаза**Международное непатентованное или группировочное наименование:** рибонуклеаза**Лекарственная форма:** лиофилизат для приготовления раствора для инъекций и местного применения**Состав**

1 флакон содержит:

Действующее вещество: рибонуклеаза<sup>1</sup> — 10 мг<sup>1</sup> — получено из поджелудочной железы крупного рогатого скота**Описание:** лиофилизированная масса в виде таблетки, цельная, частично или полностью раскрошенная, белого или белого с желтоватым оттенком цвета.**Фармакотерапевтическая группа:** другие гематологические средства; ферменты**Код АТХ:** B06AA**Фармакологические свойства**

Ферментный препарат. Демполимеризует рибонуклеиновую кислоту (РНК) до кислоторастворимых моно- и олигонуклеотидов. Разжижает гной, слизь, вязкую и густую мокроту; оказывает противовоспалительное действие. Разрушая нуклеиновые кислоты, задерживает размножение ряда РНК-содержащих вирусов.

**Показания к применению**

Заболевания дыхательных путей с вязкой трудноотделяемой мокротой (бронхоэктатическая болезнь, абсцессы легких, ателектаз легкого, экссудативный плеврит); пародонтоз, гингивит, гнойные раны, свищи, абсцессы, трофические язвы, синусит (острый, обострение хронического), средний отит (острый, обострение хронического, в т.ч. в перфоративной стадии), тромбофлебит; клещевой энцефалит (при тяжелом течении заболевания, в сочетании со специфическим гамма-глобулином).

**Противопоказания**

Повышенная чувствительность к препарату. Хроническая сердечная недостаточность II-III стадии, дыхательная недостаточность, печеночная недостаточность, туберкулез легких (открытая форма), геморрагический диатез.

**С осторожностью**

Эмпиема плевры туберкулезной этиологии (рассасывание экссудата может способствовать развитию бронхоплевральной фистулы).

## Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Применение препарата противопоказано при беременности и в период грудного вскармливания.

### Способ применения и дозы

*Для ингаляций* используют мелкодисперсный аэрозоль – 25 мг на 1 процедуру (для этого препарат растворяют в 3–4 мл 0,9 % раствора натрия хлорида или в 0,5 % растворе прокаина).

*Внутриплеврально* – 25–50 мг в 5–10 мл 0,9 % раствора натрия хлорида или 0,2 % раствора прокаина.

*Эндобронхиально* вводят раствор, содержащий 25–50 мг, при помощи горланного шприца или катетера (в т.ч. при бронхоскопии).

*При пародонтозе и гингивите* – 1 % раствор препарата в 0,5 % растворе прокаина в виде аппликаций вокруг шейки зуба и ватных тампонов в десневые карманы, пропитанных таким же раствором. Продолжительность процедуры – 30 минут, ежедневно, в течение 10 дней.

*При местном применении* присыпают раневую или язвенную поверхность порошком в количестве 25–50 мг и прикладывают салфетки или тампоны, смоченные раствором препарата в 0,9 % растворе натрия хлорида, в течение от 2 до 10 дней.

*При синуситах* – 5–10 мг в 3–5 мл 0,9 % раствора натрия хлорида вводят в верхнечелюстную (гайморову) пазуху после пункции и промывания.

*При отитах* вводят в ухо по 0,5–1,0 мл 0,1 % раствора, приготовленного на 0,9 % растворе натрия хлорида.

После введения пазуху и барабанную полость промыть через 30 мин. 0,9 % раствором натрия хлорида.

Максимальная разовая доза при местном и внутримышечном введении – 50 мг.

*Внутримышечно (в/м)* вводят 5–10 мг в 1 мл 0,9 % раствора натрия хлорида или 0,5 % раствора прокаина; курс лечения 2–10 инъекций по 1–2 инъекции в день.

*Для лечения клещевого энцефалита* – в/м, 6 раз в сутки, каждые 4 часа в разовой дозе 25–30 мг; детям 1–3 года – 5–8 мг (в зависимости от массы тела), 4–6 лет – 10–14 мг, 7–11 лет – 15–18 мг, 12–15 лет – 20 мг. Необходимое количество препарата растворяют перед инъекцией в 2 мл 0,25 % или 0,5 % раствора прокаина. Перед началом лечения проводят пробу на чувствительность к препарату: на сгибательную поверхность предплечья вводят в/к 0,1 мл; при отсутствии местной и общей реакции через час вводят в/м полную лечебную дозу. Применение препарата прекращают через 2 суток после нормализации температуры.

### **Побочное действие**

Аллергические реакции, гипертермия, тахикардия. При внутримышечном введении — болезненность, гиперемия в месте инъекции, при ингаляционном применении — раздражение слизистых оболочек верхних дыхательных путей, охриплость.

### **Передозировка**

*Симптомы:* усиление дозозависимых побочных эффектов.

*Лечение:* симптоматическое. Специфического антидота нет.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Нет данных.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Применение препарата не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

### **Форма выпуска**

Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций и местного применения, 10 мг.

По 10 мг действующего вещества во флаконы стеклянные вместимостью 5 мл, укупоренные пробками резиновыми медицинскими, обкатанные колпачками алюминиевыми или обжатые колпачками комбинированными из алюминия с пластмассовой крышкой.

По 10 флаконов вместе с вкладышем из пленки поливинилхлоридной и с инструкцией по медицинскому применению препарата помещают в пачку из картона.

### **Срок годности**

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

### **Условия хранения**

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

### **Условия отпуска**

Отпускают по рецепту.

### **Производитель**

ООО «Самсон-Мед», Россия

г. Санкт-Петербург, Московское шоссе, д. 13, литер ВА;

г. Санкт-Петербург, Московское шоссе, д. 13, литер ВИ;

г. Санкт-Петербург, Московское шоссе, д. 13, литер ВЛ.

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ  
от 30.10.2024 № 23930  
(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0001)

Держатель регистрационного удостоверения / организация, принимающая претензии  
потребителя

ООО «Самсон-Мед», Россия,

196158, г. Санкт-Петербург, Московское шоссе, д. 13,

тел. 8 800 1000 554, факс 8 812 7024 592.