

STROMBAJECT AQUA

Suspension zur Injektion

HANDELSNAME

Strombaject Aqua

DCI des Wirkstoffs

Stanozololum

KOMPOSITION

1 ml Suspension zur Injektion enthält:

Wirkstoff: Stanozolol 50 mg;

Hilfsstoffe: Myristyl- γ -picoliniumchlorid, Natriumchlorid, Wasser für jectii.

PHARMAZEUTISCHES FORMBLATT

Suspension zur Injektion.

BESCHREIBUNG DES MEDIZINPRODUKTS

Weißer oder weißer Suspension mit einem gelblichen Schimmer.

PHARMACOTHERAPEUTIC GROUP und ATC-Code

Anabolika. Androsterivate. A14A A02.

PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

Stanozolol ist ein steroidales Anabolikum. Stimuliert Prozesse anabol und hemmt die katabolen, verursacht durch Glukokorticoizi. Führt zu erhöhter Muskelmasse, reduzierten Ablagerungen Fett, verbessert Gewebetrophien, fördert die Ablagerung von Kalzium in den Knochen, hält Stickstoff, Phosphor, Schwefel, Kalium, Natrium und Wasser in Körper. Die hämatopoetische Wirkung wird durch die Zunahme bestimmt Erythropoietinsynthese.

Die antiallergische Wirkung wird durch den Anstieg des Serumspiegels bestimmt die C1-Fraktion des Komplements. Androgene (mäßige) Wirkung kann trägt zur Entwicklung sekundärer sexueller Merkmale bei Culin.

THERAPEUTISCHE HINWEISE

Störungen der Proteinsynthese, Kachexie verschiedener Genese, Trauma, Verbrennungen, prä- und postoperative Periode, Rekonvaleszenzperiode nach Infektionskrankheiten und Bestrahlung, Nieren- und Nebenniereninsuffizienz, toxisch, Angioödem, Muskeldystrophie, Osteoporose, Gleichgewicht negatives Nitrat bei Kortikosteroidtherapie, hypo- und aplastischer Anämie. Adjuvans bei der Behandlung von Tuberkulose, Osteomyelitis, Asthma schick, Hepatitis.

DOSIERUNG UND VERWALTUNGSVERFAHREN

Tief intramuskulär.

Erwachsene - Anfangsdosis 10-20 mg / Tag. Die Erhaltungsdosis beträgt 5-10 mg / Tag.

Die Behandlung wird vor dem Hintergrund einer proteinreichen Ernährung durchgeführt.

NEBENWIRKUNGEN

Die unten aufgeführten Nebenwirkungen werden nach der Häufigkeit klassifiziert auf Geräten, Systemen und Organen. Frequenzgruppen nach MedDRA-Konvention: sehr häufig ($\geq 1/10$), häufig ($\geq 1/100$ und $<1/10$), ungewöhnlich ($\geq 1/1000$ und $<1/100$), selten ($\geq 1/10000$ und $<1/1000$) und sehr selten ($<1/10000$), mit unbekannter Häufigkeit (welche kann aus den verfügbaren Daten nicht geschätzt werden).

Gutartige, bösartige und nicht näher bezeichnete Erkrankungen:

Häufig: bei älteren Menschen - Hypertrophie und / oder Prostatakrebs.

Hämatologische und lymphatische Erkrankungen :

Gelegentlich : Änderungen in der Leukozytenformel.

Selten: Hypokoagulation mit Blutungsneigung.

Endokrine Störungen :

Häufig: bei Frauen: Symptome der Virilisierung, Hemmung der Eierstockfunktion,

Menstruationsstörungen. Bei Männern: in der präpubertären Zeit

- Symptome einer Virilisierung, einer idiopathischen Hauthyperpigmentierung.

Gelegentlich : Wachstum zurückhalten oder stoppen (Verkalkung von Flächen ihre Epiphyse des tubulären Knochenwachstums); in der Zeit nach der Pubertät schlechte Gynäkomastie.

Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen:

Häufig: Flüssigkeitsretention mit peripherem Ödem, Hyperkalzämie.

Selten: bei Männern und Frauen - Fortschreiten der Atherosklerose.

Hepatobiliäre Störungen :

Gelegentlich : Leberfunktionsstörung mit Gelbsucht.

Erkrankungen des Bewegungsapparates und des Bindegewebes :

Gelegentlich: Schmerzen in langen röhrenförmigen Knochen.

Nieren- und Harnwegserkrankungen:

Selten : in der postpubertären Phase - Blasenreizung.

Erkrankungen des Genitaltrakts und der Brust:

Häufig: Priapismus.

KONTRAINDIKATIONEN

Überempfindlichkeit gegen das Medikament, Prostatakrebs, Brustkrebs

bei Männern Brustkrebs bei Frauen mit Hyperkalzämie, Herzerkrankungen

ischämische, schwere Atherosklerose, Leber- und Niereninsuffizienz,

akuter und chronischer Papa, Schwangerschaft und Stillzeit.

Überdosis

Fälle von Überdosierung wurden nicht gemeldet.

BESONDERE WARNHINWEISE UND VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DEN GEBRAUCH

Bei den ersten Anzeichen einer Virilisierung der Patienten (Verdickung der

(Hirsutismus, Akne, Klitoromegalie) sollte abgesetzt werden

um irreversible Veränderungen zu vermeiden. Kontrollieren Sie Lipide systematisch und Cholesterin.

Verabreichung während der Schwangerschaft oder Stillzeit

Es ist kontraindiziert.

Auswirkungen auf die Fähigkeit, Maschinen zu fahren und zu benutzen

Es hat keinen Einfluss auf die Fähigkeit, Fahrzeuge zu fahren oder zu benutzen Maschinen.

INTERAKTIONEN MIT ANDEREN ARZNEIMITTELN, ANDEREN ARTEN VON INTERAKTIONEN

Glucocorticoide, Mineralocorticoide, Corticotropin, Präparate mit Natriumgehalt und natriumreiche Lebensmittel verbessern die Retention Flüssigkeit im Körper, erhöht das Risiko für Ödeme, verstärkt Akne Hautausschläge. Erhöht die Wirkung von Thrombozytenaggregationshemmern, Antikoagulanzen Insulin und orale Antidiabetika verringern die somatotrope Wirkung und seine Derivate.

PRÄSENTATION, VERPACKUNG

Suspension zur Injektion 50 mg / ml. 1 ml in Ampullen. Jeweils 5 Ampullen mit der Anweisung zur Verabreichung in einem einzelnen Karton.

LAGER

Unter 25 ° C lagern.

In der Originalverpackung aufbewahren, um vor Licht und Feuchtigkeit zu schützen. wegen fein.

Darf nicht in die Hände von Kindern gelangen.

GÜLTIGKEITSBEDINGUNGEN

3 Jahre.

Nicht nach dem auf der Packung angegebenen Verfallsdatum verwenden.

RECHTSSTELLUNG

Mit einem Rezept.

DATUM DER LETZTEN ÜBERARBEITUNG DES TEXTES

April 2014.

ZERTIFIKAT DES REGISTRIERUNGSINHABERS

SC Balkan Pharmaceuticals SRL, Republik Moldau.

NAME UND ADRESSE DES HERSTELLERS

SC Balkan Pharmaceuticals SRL

Str. N. Grădescu 4, Mun. Chişinău, Republik Moldau

Bei Nebenwirkungen die Abteilung informieren

Agentur für Pharmakovigilanz

und medizinische Geräte (Tel. 0-22-88-43-38).