

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по медицинскому применению препарата**  
**ТЕРРИЛИТИН®**

Регистрационный номер

Торговое название препарата. Террилитин®

Лекарственная форма. Лиофилизат для приготовления раствора для наружного применения.

Состав. Активное вещество - фермент террилитин, получаемый из нативных растворов *Шизигица азгег* Шизигица азгег 1егпсo1а Н-20.

Описание. Пористая масса или порошок белого или белого с желтоватым оттенком цвета. Без запаха. Гигроскопичен.

Фармакотерапевтическая группа. Протеолитическое средство.

Код АТХ Ц03ВА.

**ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

Фармакодинамика. Террилитин представляет собой протеолитический фермент - продукт жизнедеятельности плесневого гриба. Применение его основано на способности расщеплять некротическую ткань, разжижать гнойный экссудат и сгустки крови.

**ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ**

Гнойные раны, ожоги, трофические язвы, пролежни.

**ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ**

Повышенная чувствительность к препарату, кровоточащие язвы и раны, изъязвление злокачественных опухолей, беременность, период лактации.

Одновременное использование тромболитических препаратов.

С осторожностью. Расположение магистрального кровеносного сосуда в рагге; заболевания сопровождающиеся замедленным свертыванием крови.

**СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ**

Наружно в виде раствора, содержащего в 1 мл 40-50 ПЕ (Протеолитических Единиц). Перед применением содержимое одного флакона (200 ПЕ) растворяют в 4-5 мл, или в 2-2,5 мл (100 ПЕ) воды очищенной, в растворе натрия хлорида 0,9 % или растворе новокаина 0,25 %.

Раствором смачивают стерильную салфетку, которую накладывают на рану и прикрывают влагонепроницаемой повязкой.

При лечении глубоких ожогов и других поражений с большим количеством некротических тканей и для отторжения струпа Террилитин® применяют в виде присыпки, припудривая пораженную поверхность. Сверху накладывают стерильную салфетку, слегка смоченную раствором натрия хлорида 0,9 % или раствором новокаина 0,25 %, и влагонепроницаемую повязку. Смену повязки производят через 1-2 дня. При этом удаляют участки некротически измененных тканей, поверхность промывают 3 %-ным раствором перекиси водорода, высушивают и вновь припудривают порошком Террилитина®.

Лечение Террилитингом® продолжают до полного отторжения некротических тканей, расплавления фибринозно-гнойных налетов и образования чистых, сочных грануляций.

**ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ**

Аллергические реакции.

## **ПЕРЕДОЗИРОВКА**

Случаев передозировки не описано.

## **ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ СРЕДСТВАМИ**

Террилитин® способствует лучшему проникновению в очаг воспаления других лекарственных средств, совместим с антибиотиками: линкомицином, ампиоксом, стрептомицином, ампициллином.

Препарат совместим с противомикробными и другими химиотерапевтическими средствами.

## **ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ**

При наружном применении Террилитина® необходимо обеспечить достаточное дренирование раны.

Нельзя вводить внутривенно.

## **ФОРМА ВЫПУСКА**

Лиофилизат для приготовления раствора для наружного применения по 100 или 200 ПЕ в ампулах или стеклянных флаконах.

По 10 ампул (флаконов) в коробке или пачке из картона с инструкцией по применению, скарификатором ампульным.

По 1, 3 или 5 ампул (флаконов) в контурную ячейковую упаковку с инструкцией по применению и скарификатором ампульным в пачках или коробках из картона.

## **УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ**

В сухом, защищенном от света месте при температуре от 0 до 10 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

## **СРОК ГОДНОСТИ**

3 года. Не применять по истечении срока годности.

## **УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК**

Отпускают по рецепту.

## **ПРЕДПРИЯТИЕ-ПРОИЗВОДИТЕЛЬ**

Федеральное государственное унитарное предприятие «Санкт-Петербургский научно-исследовательский институт вакцин и сывороток и предприятие по производству бактериальных препаратов» Федерального медико-биологического агентства.

Претензии потребителей направлять по адресу:

198320, Санкт-Петербург, г. Красное Село, ул. Свободы, 52, телефон (812) 741-10-58, факс (812) 741-28-95.