

causalidad atribuibles al producto. Están relacionados con las manifestaciones clínicas propias de las crisis (fluxión) y trombosis hemorroidales (dolor, prurito y ardor anal, sensación de masa, estreñimiento, entre otras), en su mayoría de intensidad leve, que ceden espontáneamente sin tratamiento farmacológico.

POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN

Extraer el supositorio del blíster y, sujetándolo por el lado contrario al extremo puntiagudo, introducirlo cuidadosamente por el ano. Administrar por vía rectal un supositorio cada 8 horas hasta completar 4 unidades. De ser necesario, podrá continuarse el tratamiento con unidades adicionales de **Proctokinasa**[®], hasta un máximo de 6 a 8 supositorios.

INTERACCIONES CON OTROS MEDICAMENTOS

El uso de antifibrinolíticos inhibe la acción de los trombolíticos.

USO EN EMBARAZO Y LACTANCIA

No se recomienda el uso de **Proctokinasa**[®] durante el embarazo o la lactancia.

SOBREDOSIS

Una sobredosis de **Proctokinasa**[®] aumenta el riesgo de rectorragias.

Centro de Ingeniería Genética y Biotecnología

Empresa distintiva de la biotecnología cubana que desarrolla, produce, comercializa y exporta productos innovadores, para áreas claves de los sectores biomédico, veterinario, agropecuario, acuícola e industrial, por una única salud. Cuenta con una cartera de proyectos de investigación y desarrollo (I+D) y productos, protegidos por patentes. Sus más de 30 productos comercializados en más de 35 países, incluyen medicamentos primeros y únicos de su tipo, para tratar enfermedades que no cuentan con otras soluciones terapéuticas efectivas. Varios de sus medicamentos se insertan en programas nacionales, para ofrecer una atención integral a la salud. Trabaja con responsabilidad social y en armonía con el medio ambiente.

CIGB CENTRO
DE INGENIERÍA GENÉTICA
Y BIOTECNOLOGÍA

Ave. 31, e/ 158 y 190, Playa, Habana, Cuba
Tel: (537) 7271 6022
www.cigb.edu.cu



LinkedIn: CIGBCuba



Twitter: CIGBCuba



Facebook: CIGBCubaCuba

Proctokinasa[®]

SUPOSITORIO DE
ESTREPTOQUINASA RECOMBINANTE
PARA EL TRATAMIENTO DE LA CRISIS
HEMORROIDAL AGUDA



SOLUCIÓN RÁPIDA Y EFECTIVA

SOLUCIÓN RÁPIDA Y EFECTIVA

- TRATAMIENTO NO INVASIVO.
- RESPUESTA TERAPÉUTICA RÁPIDA Y EFECTIVA.
- EN POCOS DÍAS DESAPARECE LA INFLAMACIÓN, EL DOLOR PERIANAL Y EL SANGRADO RECTAL.
- ELIMINA LOS TROMBOS Y MICROTROMBOS DEL PROCESO INFLAMATORIO.
- REDUCE LOS PROCEDIMIENTOS QUIRÚRGICOS E INVASIVOS COMO LA TROMBECTOMÍA.
- MEJORA LA CALIDAD DE VIDA DEL PACIENTE.
- RÁPIDA REINCORPORACIÓN A LAS ACTIVIDADES COTIDIANAS.

FORMA FARMACÉUTICA

Supositorio

FORTALEZA

Estreptoquinasa recombinante 200 000 UI/2 g

PRESENTACIÓN

- Blíster con alvéolo preformado termosellable con 4 supositorios de 200 000 UI de estreptoquinasa recombinante
- Estuche que contiene un blíster de PVC/PEBD por 4 supositorios
- Estuche que contiene un blíster de aluminio/PEBD por 4 supositorios

COMPOSICIÓN

Cada supositorio (2 g) contiene estreptoquinasa recombinante 200 000 UI; tiomersal 20 µg.

PLAZO DE VALIDEZ Y CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Estable durante 24 meses a una temperatura de 2 a 8 °C. No congelar.

INDICACIONES

Proctokinasa® está indicado para personas mayores de 18 años, con diagnóstico clínico de enfermedad hemorroidal aguda (fluxión [crisis] o trombosis hemorroidal), generalmente caracterizada por dolor perianal de aparición brusca, con tumores de tamaño y aspecto variables, que pueden ser rojo-violáceas, asociados a edema anal, sangrado rectal, prurito, sensación de masa, estreñimiento, entre otros signos y síntomas.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al producto (estreptoquinasa) o a cualquiera de los componentes de la formulación (tiomersal, salicilatos, incluyendo la aspirina).

PRECAUCIONES

- Infección provocada por estreptococos (incluyendo reumatismo), hemorragia interna activa (< 3 semanas) u otras condiciones donde existe alto riesgo de sangrado.
- Infección difícil de tratar debido a su localización (prescripción reciente de anticoagulantes, menorragia y período menstrual, diátesis hemorrágica, lesiones de úlceras erosivas del tracto digestivo, cirugía mayor reciente (menor de 14 días).
- No se han realizado estudios sobre la aplicación de la **Proctokinasa®** en niños menores 18 años, ni durante el embarazo, ni en el período de lactancia materna. No se recomienda su uso en estas poblaciones.

ADVERTENCIAS ESPECIALES Y PRECAUCIONES DE USO

Solo debe usarse bajo PRESCRIPCIÓN FACULTATIVA. Contiene tiomersal: puede causar reacciones alérgicas.

EFFECTOS INDESEABLES

Proctokinasa® es seguro y tolerable. Los principales efectos adversos reportados tras su uso no guardan relación de