



Phlogenzym®

Účinná enzymatická
léčba zánětů od výrobce léku **Wobenzym®**

Obsahuje kombinaci dvou **proteolytických enzymů bromelainu a trypsinu** a rostlinného **flavonoidu rutinu**

Jaké jsou účinky léku Phlogenzym®?¹

Antiflogistický
a antiedematózní

Fibrinolytický a trombolytický,
vliv na reologické
vlastnosti krve

Imunomodulační

Sekundární
analgetický

Kdy použít lék Phlogenzym®?¹

Účinná podpůrná léčba

1. Poúrazových a pooperačních otoků
2. Zánětlivých onemocnění, např. v oblasti:
 - urogenitálního systému
 - žilního systému
3. Zánětlivých revmatických onemocnění:
 - revmatoidní artritida,
 - revmatismus měkkých tkání,
 - zánětlivá aktivace degenerativních onemocnění kloubů a páteře.

Jednoduché užívání

Dávkování:
6 tablet denně
(2 tablety 3x denně)



Literatura: 1. SPC PHLOGENZYM 90 mg/48 mg/100 mg enterosolventní tablety. Datum revize textu: 26. 4. 2022.

Phlogenzym 90 mg/48 mg/100 mg enterosolventní tablety - zkrácená informace o přípravku: **Složení:** bromelain 90 mg (450 F.I.P.-j), trypsin 48 mg (24 µkat), rutosidum trihydricum 100 mg v 1 enterosolventní tabletě. **Farmakoterapeutická skupina:** Jiná léčiva pro poruchy muskuloskeletálního systému, enzymy, ATC kód: M09AB52. **Indikace:** Jako podpůrná léčba: poúrazové a pooperační otoky; zánětlivá onemocnění např. v oblasti urogenitálního a žilního systému; zánětlivá revmatická onemocnění: revmatoidní artritida, revmatismus měkkých tkání, zánětlivá aktivace degenerativních onemocnění kloubů a páteře. **Kontraindikace:** hypersenzitivita na léčivé látky nebo na kteroukoli pomocnou látku závažně vrozené nebo získané poruchy krevní srážlivosti (např. hemofilie, těžké poškození jater, dialyzovaní pacienti). **Nežádoucí účinky:** Užívání je nejčastěji spojeno s gastrointestinálními nežádoucími účinky a projevy hypersensitivit. Většina těchto nežádoucích účinků je nezávažná a vymizí po přerušení léčby. Byly rovněž pozorovány dočasné změny konzistence, barvy a zápachu stolice, změny vymizí se snížením dávky přípravku. **Zvláštní upozornění:** U některých pacientů může při chronických onemocněních po začátku léčby nastat zhoršení příznaků. V tomto případě se nemá přípravek vysazovat, ale má se zvážit přechodné snížení dosavadního dávkování. Před operacemi je třeba vzít v úvahu mírný fibrinolytický účinek přípravku. **Dávkování:** 6 tablet denně (3x denně 2 tablety). Ve specifických případech (těžký průběh onemocnění, počátek akutního zánětu, poúrazové a pooperační stavy) může být dočasně na začátku léčby podáváno až 12 tablet denně (3x denně 4 tablety nebo 4x denně 3 tablety), maximálně po dobu 2-3 dnů, tato dávka nesmí být překročena. **Děti:** Bezpečnost a účinnost u dětí mladších 18 let nebyly stanoveny. **Balení:** po 40, 100, 200 a 800 enterosolventních tabletách. **Uchovávání:** Při teplotě do 25°C, v dobře uzavřeném původním vnitřním obalu. **Způsob výdeje a úhrady:** Volně prodejný lék. Bez úhrady z prostředků veřejného zdravotního pojištění. **Držitel rozhodnutí o registraci:** MUCOS Pharma GmbH & Co. KG, Německo, reg.č.: 87/084/95-C. **Datum poslední revize textu:** 26.4.2022. Uplně informace o léku jsou k dispozici v Souhrnu údajů o přípravku a na adrese: MUCOS Pharma CZ, s. r. o., Uhřetěveská 448, 252 43 Průhonice, tel.: +420 705 819 020. Určeno pro odbornou veřejnost.