

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**із застосування медичного виробу**  
**Розчин стерильний на основі гіалуронової кислоти для**  
**інтравезикального введення**  
**INSTYLAN (ІНСТІЛАН)**

**Склад**

50 ml (мл) розчину стерильного на основі гіалуронової кислоти для інтравезикального введення INSTYLAN (ІНСТІЛАН) 0,16 % містить:

Гіалуронат натрію.....80 mg (мг)  
Фосфатний буфер pH 7,3.....до 50 ml (мл)

**Вміст пакування**

Паке́т полімерний з насадкою під уретральний катетер в пачці з картону.

**Опис**

INSTYLAN (ІНСТІЛАН) – безбарвний, прозорий розчин на основі гіалуронової кислоти нетваринного походження, стерильний, із фізіологічним pH. INSTYLAN (ІНСТІЛАН) є в'язкоеластичним протектором міжклітинної речовини уротелія сечового міхура та уретри.

**Механізм дії**

Гіалуронова кислота входить до складу всіх тканин організму і є найбільш значущим компонентом міжклітинного матриксу і становить при цьому істотну частку глікозаміногліканів уротелія сечового міхура та уретри (сечовипускного каналу).

При введенні в порожнину сечового міхура створює, подібний природному, захисний в'язко-еластичний шар на поверхні уротелію, що захищає слизову оболонку сечового міхура від подразнюючих та пошкоджуючих факторів.

**Цільове призначення**

INSTYLAN (ІНСТІЛАН) призначений для відновлення захисного шару слизової оболонки сечового міхура після інвазивних маніпуляцій (цистоскопія, трансуретральна резекція передміхурової залози, уретероскопія та ін.) та при дефіциті шару глікозаміногліканів з метою зменшення клінічних проявів циститу різної етіології, синдрому болючого сечового міхура.

**Показання**

- Рецидивуючий бактеріальний цистит.
- Інтерстиціальний цистит.
- Синдром болючого сечового міхура.
- Геморагічний цистит.
- Радіаційний (променеви́й) цистит.
- Цистит, індукований хіміотерапевтичними препаратами.

**Протипоказання**

- Підвищена чутливість до будь-якого з компонентів медичного виробу.
- Період вагітності або годування груддю.
- Вік до 18 років.

**Цільова група (популяція)**

Особи віком від 18 років що потребують зменшення клінічних проявів циститу різної етіології та синдрому болючого сечового міхура.

**Спосіб застосування**

INSTYLAN (ІНСТІЛАН) призначений тільки для введення в порожнину сечового міхура за допомогою урологічного катетера. Процедуру повинен виконувати кваліфікований персонал, що володіє технікою проведення катетеризації сечового міхура.

Перед застосуванням паке́т з розчином рекомендовано нагріти до температури тіла. Підігрівання розчину до температури тіла зменшує відчуття дискомфорту у пацієнта. Цю процедуру потрібно проводити лише з використанням сухого тепла (наприклад, грілки-подушки або нагрівальної пластинки). Розчини не слід нагрівати у воді через підвищений ризик забруднення. Щоб уникнути потенційного пошкодження полімерного паке́ту і ушкодження або дискомфорту пацієнта, розчини не слід нагрівати у мікрохвильовій печі.

Перед введенням INSTYLAN (ІНСТІЛАН) слід опорожнити сечовий міхур. Всю процедуру потрібно виконувати з дотриманням суворих правил асептики.

INSTYLAN (ІНСТІЛАН) вводиться в порожнину сечового міхура за допомогою урологічного катетера. Після введення розчину катетер видаляють. Рекомендований час утримання розчину у просвіті сечового міхура

становить від 30 хвилин до 2 годин. Після чого сечовий міхур необхідно опорожнити фізіологічним шляхом.

INSTYLAN (ІНСТІЛАН) вводиться внутрішньоміхурово, 1 раз на тиждень. Курс складає від 4 до 12 інстиляцій.

### Побічні реакції

Реакції підвищеної чутливості. У поодиноких випадках – подразнення сечового міхура, спазми сечового міхура, дизурія, біль, діарея, запаморочення. У разі виникнення будь-яких побічних реакцій слід негайно припинити використання медичного виробу та повідомити лікаря і виробника.

### Обмеження, запобіжні заходи та застереження

Використовуйте INSTYLAN (ІНСТІЛАН) відповідно до інструкції із застосування. Не використовуйте іншими способами, ніж викладені в цій інструкції із застосування медичного виробу.

Перед застосування медичного виробу перевірте цілісність упаковки і термін придатності. Не використовуйте виріб при пошкодженні первинної упаковки або якщо закінчився термін придатності.

Виріб призначений тільки для одноразового застосування. Не використовуйте повторно.

Не використовуйте один і той же пакет для декількох пацієнтів.

Утилізувати відповідно до місцевих вимог з утилізації медичних відходів.

### Умови зберігання

Зберігати при температурі від +5 °С до +30 °С, в захищеному від сонячних променів місці. Не заморожувати. Зберігати в місцях недоступних для дітей.

### Термін придатності

2 роки. Термін придатності діє при дотриманні умов зберігання в непошкодженій упаковці.

### Назва та адреса виробника

ТОВ «Юрія-фарм», Україна, 03038, м. Київ, вул. М. Амосова, 10.

Тел.: +38 (044) 275-92-42; +38 (044) 275-01-08.

E-mail: uf@uf.ua

www.uf.ua

Адреса виробництва: Україна, 18030, м. Черкаси, вул. Кобзарська, 108.



UA.TR.099

### Графічні символи та їх роз'яснення

	Sterilized using steam or dry heat/ Стерилізовано з використанням пару чи сухого жару
	Sterile medical device in primary packaging/ Стерильний медичний виріб в первинному пакуванні
	Do not re-use/Не використовувати повторно
	Consult instructions for use/ Ознайомлення з інструкціями із застосування
	Manufacturer/Виробник
	Temperature limit/Температурне обмеження
	Date of manufacture/Дата виготовлення
	Use-by date/Не застосовувати після
	Batch code/Код партії
	Conformity mark to the Technical regulation for medical devices and the code of the conformity assessment body/ Знак відповідності Технічному регламенту щодо медичних виробів та код органу з оцінки відповідності

Дата останнього перегляду: 25.02.2021 р.

Версія: 05.