

ИНСТРУКЦИЯ

ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Экстапрост®

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Экстапрост®

Международное непатентованное или группировочное наименование:

Простаты экстракт

Лекарственная форма: суппозитории ректальные

Состав на 1 суппозиторий:

Действующее вещество: простаты экстракт – 50 мг (в пересчете на водорастворимые пептиды – 10 мг).

Вспомогательное вещество: жир твердый – до 1,25 г.

Описание

Суппозитории торпедообразной формы от белого до белого с желтоватым или серовато-буrowатым оттенком цвета. Допускается наличие на срезе воздушного стержня и воронкообразного углубления.

Фармакотерапевтическая группа

Средства, применяемые в урологии; другие средства, применяемые в урологии.

Код АТХ: G04ВХ.

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Простаты экстракт обладает органотропным действием на предстательную железу. Уменьшает степень отека, лейкоцитарной инфильтрации предстательной железы, нормализует секреторную функцию эпителиальных клеток, увеличивает число лецитиновых зерен в секрете ацинусов, стимулирует мышечный тонус мочевого пузыря. Улучшает микроциркуляцию в предстательной железе за счет уменьшения тромбообразования, антиагрегантной активности, препятствует развитию тромбоза венул в предстательной железе.

Препарат нормализует параметры предстательной железы и эякулята. Уменьшает боль и дискомфорт, устраняет дизурические явления, улучшает копулятивную функцию.

Фармакокинетика

Как пептидный препарат, расщепляется клеточными протеазами до аминокислот.

Кумулятивного действия не имеет.

Показания к применению

Хронический простатит. Состояния до и после оперативных вмешательств на предстательной железе.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, диарея, возраст до 18 лет.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Препарат не предназначен для применения у женщин.

Способ применения и дозы

Ректально. По 1 суппозиторию после самопроизвольного опорожнения кишечника или клизмы 1 раз в день. После введения суппозитория желательно пребывание пациента в постели в течение 30–40 минут. Длительность курса лечения – не менее 10 дней. При необходимости возможно проведение повторных курсов.

Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом.

Побочное действие

Нежелательные реакции сгруппированы в соответствии с классификацией органов и систем органов MedDRA и частотой встречаемости. Частота встречаемости нежелательных реакций определяется следующим образом: очень часто ($\geq 1/10$); часто ($\geq 1/100$, но $< 1/10$); нечасто ($\geq 1/1\ 000$, но $< 1/100$); редко ($\geq 1/10\ 000$, но $< 1/1\ 000$); очень редко ($< 1/10\ 000$); частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно).

Нарушения со стороны иммунной системы

Частота неизвестна – аллергические реакции.

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка

До настоящего времени о случаях передозировки препарата Экстапрост® не сообщалось.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Препарат может применяться в комплексной терапии.

Случаи взаимодействия или несовместимости с другими лекарственными средствами не описаны.

Особые указания

Применяют только для лечения взрослых ~~мужчин; не применяют у женщин и детей.~~

Лечение хронического простатита должно быть комплексным, предполагающим наряду с назначением препарата применение других групп лекарственных препаратов и немедикаментозных методов лечения.

До начала лечения хронического простатита и, при необходимости, в процессе лечения рекомендуется проводить анализ секрета предстательной железы.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Применение препарата не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (в том числе управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами).

Форма выпуска

Суппозитории ректальные 10 мг.

По 5 суппозитория в контурную ячейковую упаковку из пленки полимерной ПВХ/ПЭ.

По 1, 2 контурных ячейковых упаковок помещают вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачку картонную.

Срок годности

2 года.

Не применять препарат по истечении срока годности.

Условия хранения

При температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте!

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения / Организация, принимающая претензии потребителей

ООО «Сальвус», Россия

121087, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Филевский парк, ул. Баркляя, д. 6, стр. 5, этаж 1, ком. 101/8

Телефон: +7 (495) 106-31-81

Эл. почта: info@salvus-pharma.com

Производитель

ООО «Рубикон», Республика Беларусь

Юридический адрес: 210002, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б, Республика Беларусь.

Адрес производственной площадки:

210002, г. Витебск, ул. М. Горького, 42Д-3, 42Д-4, 62Б, 62-2, Республика Беларусь.

Телефон: +375 (212) 36-47-77