

Листок-вкладыш: информация для потребителя

Витапрост[®], 10 мг, суппозитории ректальные

Действующее вещество: простаты экстракт

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Всегда применяйте препарат в точности с данным листком или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, через 10 дней Вам следует обратиться к врачу.

Содержание данного листка:

1. Что из себя представляет препарат Витапрост[®] суппозитории ректальные, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата Витапрост[®] суппозитории ректальные
3. Применение препарата Витапрост[®] суппозитории ректальные
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Витапрост[®] суппозитории ректальные
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что из себя представляет препарат Витапрост[®] суппозитории ректальные, и для чего его применяют

Действующим веществом препарата Витапрост[®] является простаты экстракт, действие которого направлено на предстательную железу. Препарат уменьшает степень отека, нормализует параметры эякулята и эякуляцию, стимулирует мышечный тонус мочевого пузыря. Улучшает микроциркуляцию в предстательной железе, препятствует развитию тромбоза в простате.

Показания к применению

Витапрост[®] применяется только при достоверно установленном диагнозе.

Хронический простатит.

Состояния до и после оперативных вмешательств на предстательной железе.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение через 10 дней, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед применением препарата Витапрост[®] суппозитории ректальные

Не применяйте препарат Витапрост[®] суппозитории ректальные:

- если у Вас аллергия (повышенная чувствительность) на простаты экстракт или любые другие компоненты препарата (перечислены в разделе 6);
- в возрасте до 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Витапрост® суппозитории ректальные обратитесь за консультацией к врачу или работнику аптеки.

Препарат Витапрост® суппозитории ректальные применяют только для лечения взрослых мужчин; не применяют у женщин и детей.

Лечение хронического простатита должно быть комплексным, предполагающим, наряду с назначением препарата Витапрост®, 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.

Другие препараты и препарат Витапрост® суппозитории ректальные

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки, о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Препарат может применяться в комплексной терапии.

Случаи взаимодействия или несовместимости с другими лекарственными средствами не описаны.

Беременность и грудное вскармливание

Препарат не применяют у женщин.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Препарат не влияет на способность управлять автомобилем и другими механизмами.

3. Применение препарата Витапрост® суппозитории ректальные

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 препаратом Витапрост® – не менее 10 дней.

При необходимости возможно проведение повторных курсов.

Если Вы приняли препарата Витапрост® суппозитории ректальные больше, чем следовало.

О случаях передозировки препарата Витапрост® не сообщалось.

При наличии вопросов по применению данного препарата, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам данный препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

При применении данного препарата возможны аллергические реакции.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Армения

«Научный центр экспертизы лекарств и медицинских технологий им. академика

Э. Габриеляна» АОЗТ
Пр. Комитаса, 49/4, г. Ереван, 0051
Телефон: (+374 10) 20-05-05, (+374 96) 22-05-05
Электронная почта: vigilance@pharm.am
Адрес в интернете: www.pharm.am

5. Хранение препарата Витапрост® суппозитории ректальные

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке и контурной ячейковой упаковке после слов «Годен до».

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Не выбрасывайте лекарственные препараты в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Витапрост® суппозитории ректальные содержит

Действующим веществом является простаты экстракт.

Каждый суппозиторий содержит: простаты экстракт – 50 мг, в пересчете на водорастворимые пептиды - 10 мг.

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: жир твердый (Витепсол, марки Н 15, W 35, Суппосир, марки NA 15, NAS 50).

Внешний вид препарата Витапрост® суппозитории ректальные и содержимое упаковки

Суппозитории торпедообразной формы от белого до белого с желтоватым или серовато-буроватым оттенком цвета. Допускается появление белого налета на поверхности суппозитория и наличие на срезе воздушного стержня и воронкообразного углубления.

5 суппозитория в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной ламинированной полиэтиленом.

Одну или две контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению лекарственного препарата в пачку из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

АО «Нижфарм», Россия
ул. Салганская, д. 7, г. Нижний Новгород, 603950

Все претензии потребителей направлять представителю держателя регистрационного удостоверения или держателю регистрационного удостоверения:

АО «Нижфарм», Россия
ул. Салганская, д. 7, г. Нижний Новгород, 603950
Тел.: (831) 278-80-88; факс: (831) 430-72-28
E-mail: med@stada.ru

Листок-вкладыш пересмотрен