

**Інструкція**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**ПРОПОЛІСУ Настояка**  
**(PROPOLISI TINCTURA)**

**Склад:**

*діюча речовина:* прополісу настояка (*propolisi tinctura*);

1 флакон містить прополісу настояки (*propolisi tinctura*) (1:10) (екстрагент — етанол 80 % (об/об)) — 25 мл або 100 мл;

*допоміжні речовини:* крім екстрагенту, відсутні.

**Лікарська форма.** настояка.

*Основні фізико-хімічні властивості:* прозора рідина від жовтуватого-коричневого до червонувато-коричневого кольору з характерним запахом прополісу. При зберіганні допускається утворення осаду.

**Фармакотерапевтична група.**

Засоби для лікування ран та виразкових уражень. Препарати, які сприяють загоюванню ран.  
Код АТХ D03A X.

**Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.* Прополіс (бджолиний клей) — продукт життєдіяльності бджіл, що містить ряд біогенних речовин: ефірні олії, суміш смол, віск, флавоноїди, флавони, похідні коричної кислоти. Проявляє протимікробну, протизапальну активність, прискорює процеси регенерації (відновлення уражених тканин).

*Фармакокінетика.* Не вивчалася.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Мікротравми і поверхневі ушкодження шкіри, слизових оболонок, отит, фарингіт, тонзиліт, гайморит, пародонтит.

### ***Протипоказання.***

Підвищена чутливість до прополісу або індивідуальна непереносимість, особливо в осіб із захворюваннями печінки або нирок, екзема, алергічні реакції (особливо на продукти бджільництва), кровотечі з уражених ділянок шкіри і слизових оболонок.

### ***Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.***

Не рекомендується одночасно застосовувати з іншими антисептичними засобами або продуктами бджільництва. У разі необхідності одночасного застосування будь-яких інших лікарських засобів слід проконсультуватися з лікарем.

### ***Особливості застосування.***

Перед застосуванням лікарського засобу слід проконсультуватися з лікарем.

При застосуванні препарату можливі ускладнення, тому пацієнта необхідно попередити про можливість їх появи. Симптоми непереносимості прополісу можуть виникнути одразу після його застосування або через кілька годин і навіть діб. В окремих пацієнтів вони з'являються лише при проведенні повторного курсу лікування.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

У період вагітності або годування груддю лікарський засіб не рекомендується застосовувати.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.*

Не впливає.

### ***Спосіб застосування та дози.***

Настойку прополісу застосовувати місцево дорослим та дітям віком від 3 років у вигляді аплікацій, полоскань, промивань, а також інгаляцій. У випадку мікротравм та гнійних захворювань шкіри настойку прополісу наносити тампоном на уражену ділянку 1-3 рази на добу. Під час лікування зовнішнього гнійного отиту, після туалету слухового проходу, у вухо вводити тампон, змочений настойкою прополісу (на 1-2 хвилини 2-3 рази на добу), або закапувати по 1-2 краплі настойки прополісу 3-4 рази на добу. У разі хронічного тонзиліту і фарингіту слизову оболонку змащувати 1-2 рази на добу протягом 8-15 днів. Крім того, при тонзиліті настойку прополісу застосовувати для приготування інгаляційного спиртово-водного розчину у співвідношенні 1 : 20.

Проводити 1-2 інгаляції на добу, курс лікування — 7-10 днів. У разі хронічного гаймориту промивати гайморові пазухи розчином, приготовленим із настойки прополісу і 0,9 % розчину

натрію хлориду (у співвідношенні 1 : 10) 2 рази на добу протягом 2 тижнів. У разі пародонтозу настойку прополісу вводити на турундах у пародонтальні кишені на 5 хвилин. У разі поверхневих ерозій і уражень слизової оболонки порожнини рота для полоскання застосовувати розчин, приготовлений з 15 мл настойки прополісу на 1/2 склянки теплої води, 4–5 разів на добу, протягом 3–4 днів.

Тривалість курсу лікування визначає лікар індивідуально.

*Діти.*

Застосовувати дітям віком від 3 років.

### ***Передозування.***

*Симптоми:* зникнення апетиту, зниження загального тону організму, млявість, поява шкірних висипів.

*Терапія:* лікування антигістамінними препаратами.

### ***Побічні реакції.***

Лікарський засіб у звичайних терапевтичних дозах не є токсичним і переноситься добре. Побічні реакції виникають рідко.

Можливі побічні реакції:

- *з боку шкіри та підшкірної клітковини:* кропив'янка, локальний свербіж шкіри, локальний набряк, почервоніння шкіри, пухирі, везикулярні висипи, сухість і тріщини шкіри, особливо на кистях та інших частинах тіла, що контактують з препаратом;
- *з боку центральної нервової системи:* запаморочення;
- *з боку імунної системи:* алергічні реакції, у тому числі алергічний дерматит, гіперемія, свербіж шкіри, висипання, ларингоспазм, задишка, набряк Квінке, підвищення температури тіла;
- *з боку шлунково-кишкового тракту:* нудота;
- *з боку дихальної системи:* задишка.

Можливі місцеві реакції, у тому числі відчуття печіння язика, сухість у роті.

У разі виникнення будь-яких небажаних реакцій слід припинити застосування лікарського засобу та обов'язково звернутися до лікаря.

### ***Термін придатності.***

3 роки.

**Умови зберігання.**

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.**

по 25 мл у флаконах скляних.

По 100 мл у флаконах скляних або полімерних.

По 100 мл у флаконі скляному або полімерному; по 1 флакону в пачці з картону.

**Категорія відпуску.**

Без рецепта.

**Виробник.**

АТ «Лубнифарм».

**Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.**

Україна, 37500, Полтавська обл., м. Лубни, вул. Барвінкова, 16.