

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ПРОСТАЛАД
(PROSTALAD)

Склад:

діюча речовина: 1 флакон (банка) містить настойки із лікарських рослин [звіробою трави (*Hyperici herba*), трави золотарника канадського (*Solidaginis canadensis herba*), трави грициків (*Bursae pastoris herba*), трави реп'яшка звичайного (парила лікарського) (*Agrimoniae eupatoriaie herba*), арніки квіток (*Arnicae flos*), нагідок квіток (*Calendulae flos*), валеріани коренів (*Valerianae radix*), ехінацеї пурпурової коренів (*Echinaceae purpureae radix*)] (1 : 4,4) (екстрагент етанол 70 %) - 100 мл;

допоміжні речовини: відсутні, крім екстрагенту.

Лікарська форма. Настойка для перорального застосування.

Основні фізико-хімічні властивості: рідина золотисто-бурого кольору зі слабким запахом валеріани. У процесі зберігання можливе випадання осаду.

Фармакотерапевтична група.

Препарати для лікування доброкісної гіперплазії передміхурової залози (ДГПЗ).

Код ATX G04C X.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Просталад сприяє нормалізації рівня простат-специфічного антигену та естріолу в крові, знижує перекисне окиснення ліпідів у передміхуровій залозі, зменшує розмір збільшеної передміхурової залози, нормалізує діурез, зменшує клінічні прояви ДГПЗ та має помірний знеболювальний ефект. Фармакологічні властивості настойки зумовлені дією компонентів, що входять до її складу.

Клінічні характеристики.

Показання.

Застосовувати для профілактики та у складі комплексного лікування доброякісної гіперплазії передміхурової залози (ДГПЗ) у початковій стадії захворювання (при утрудненні сечовипускання) та інфекцій сечовивідних шляхів.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до компонентів лікарського засобу (у тому числі до рослин родини складноцвітих); алкоголь в анамнезі, вживання препаратів, що містять алкоголь, і власне алкоголю; виразкова хвороба шлунка і дванадцяталої кишki; цироз печінки; прийом нейролептиків та транквілізаторів; артеріальна гіпертензія, підвищене згортання крові, тромбоемболія (в анамнезі); цукровий діабет; туберкульоз; захворювання лейкоцитарної системи крові (лейкоз, агранулоцитоз); ревматизм; захворювання сполучної тканини (колагенози); онкологічні захворювання; розсіяний склероз та інші автоімунні захворювання, системний червоний вовчак, імуносупресія або імунодефіцит різної етіології та інші хронічні вірусні захворювання, ВІЛ-інфекції, СНІД; депресія та інші розлади, що супроводжуються пригніченням центральної нервової системи.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Лікарський засіб не слід застосовувати у комбінації з нейролептиками, транквілізаторами, снодійними та препаратами, які містять алкоголь.

Просталад не рекомендується застосовувати одночасно з препаратами з гепатоксичною дією, такими як аміодарон, метотрексат, кетоконазол, стероїдні препарати. Настойка має здатність потенціювати дію серцевих, седативних, аналгетичних та спазмолітичних засобів. Не рекомендується застосування пацієнтам, які приймають антикоагулянти, антибіотики, сульфаніламіди, протизаплідні, гіпотензивні блокатори кальцієвих каналів, жіночі статеві гормони, гіпохолестеринемічні засоби (статини), серцеві глікозиди. Внаслідок імуностимулюючої дії ехінацея може зменшувати ефективність препаратів, що чинять імунодепресивну дію.

Особливості застосування.

Під час лікування препаратом потрібний регулярний контроль функції сечостатевої системи.

При виразковій хворобі і гастриті з підвищеною кислотністю застосовувати разом з антацидами і спазмолітиками.

Лікарський засіб містить етанол.

Застосування у період вагітності або годування грудю.

Препарат призначений для застосування лише чоловікам.

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

Не виявлена.

Спосіб застосування та дози.

Препарат приймати дорослим чоловікам внутрішньо по 1 чайній ложці 2 рази на день, попередньо розвівши у 50 мл води. Тривалість курсу лікування – до 3 місяців.

Діти.

Не призначати дітям.

Передозування.

У разі передозування виникають нижченаведені симптоми.

З боку центральної нервої системи: сонливість, пригніченість, безсоння, розлади сну, підвищена збудливість нервої системи, головний біль, запаморочення, загальна слабкість, зниження гостроти слуху та зору, відчуття серцебиття, психічне збудження.

З боку травної системи: діарея, нудота, блювання, запори, біль у животі; відчуття гіркоти у роті, неприємні відчуття у ділянці печінки.

З боку системи кровотворення: підвищення активності системи зсідання крові.

Вищевказані симптоми проходять самостійно після відміни препаратору впродовж доби.

У разі передозування слід припинити застосування препаратору. Терапія симптоматична.

Побічні реакції.

В окремих випадках при підвищенні чутливості до компонентів препаратору можливі алергічні реакції, у тому числі шкірні висипи, свербіж, гіперемія, набряк шкіри, ангіоневротичний набряк, крапив'янка, синдром Стівенса – Джонсона, анафілактичний шок. При тривалому застосуванні – зниження артеріального тиску, гіперкоагуляція; утруднення дихання, бронхоспазм з обструкцією, бронхіальна астма, запаморочення; артеріальна гіпотензія; нудота; блювання; сухість у роті, біль у животі; запор або діарея. Були окремі повідомлення про можливий зв'язок з автоімунними захворюваннями (дисемінований енцефаломіеліт, вузликова еритема, імунотромбоцитопенія, синдром Еванса, синдром Шегrena – Ларсена з порушенням

тубулярної функції нирок). При тривалому застосуванні (понад 8 тижнів) може виникнути лейкопенія; пригнічення емоційних реакцій, сонливість, зниження працездатності; запаморочення, головний біль; поліурія; пітливість, озnob; фотосенсибілізація (під час лікування слід уникати УФ-випромінювання).

Термін придатності.

3 роки.

Не застосовувати лікарський засіб після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C. Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 100 мл у флаконах або банках.

Категорія відпуску.

Без рецепта.

Виробник.

ПрАТ «Біолік».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Україна, 24321, Вінницька обл., м. Ладижин, вул. Незалежності, 131, III.

Заявник.

ТОВ «Українська фармацевтична компанія».

Місцезнаходження заявника.

Україна, 02660, м. Київ, вул. Старосільська, 1 У.