

## ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

### АФАЛА

#### **Склад:**

*діюча речовина:*

1 таблетка містить антитіла до простатоспецифічного антигену афінно очищені: суміш гомеопатичних розведень С12, С30 та С200 – 3 мг;

*допоміжні речовини:* лактози моногідрат, целюлоза мікрокристалічна, магнію стеарат.

**Лікарська форма.** Таблетки.

*Основні фізико-хімічні властивості:* таблетки плоскоциліндричної форми, з рискою та фаскою, від білого до майже білого кольору. На одному плоскому боці нанесено риску, на іншому плоскому боці нанесено напис AFALA.

**Фармакотерапевтична група.** Гомеопатичний препарат.

#### **Фармакологічні властивості.**

Препарат зменшує набряк та запалення у передміхуровій залозі, нормалізує її функціональний стан. Покращує уродинаміку, знижує об'єм залишкової сечі, нормалізує тонус нижніх відділів сечовивідних шляхів, зменшує дизуричні розлади.

#### **Клінічні характеристики.**

##### **Показання.**

Доброякісна гіперплазія передміхурової залози I і II стадії.

У складі комплексної терапії гострого та хронічного простатиту.

Дизуричні розлади (часті позиви до сечовипускання, у тому числі і нічні, ускладнення при сечовипусканні, біль або дискомфорт в ділянці промежини), які у тому числі супроводжують доброякісну гіперплазію передміхурової залози I і II стадії, гострий та хронічний простатит.

### ***Протипоказання.***

Підвищена індивідуальна чутливість до компонентів препарату.

Протипоказаний дітям (віком до 18 років).

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

Випадки несумісності з іншими лікарськими засобами не зареєстровані.

### ***Особливості застосування.***

До складу препарату входить лактоза, у зв'язку з чим його не рекомендується призначати пацієнтам із вродженою галактоземією, синдромом мальабсорбції глюкози або галактози та при вродженій лактазній недостатності.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Застосовувати для лікування дорослих чоловіків. Не застосовувати жінкам.

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

Препарат не впливає на здатність керувати транспортними засобами та іншими потенційно небезпечними механізмами.

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

Препарат приймати внутрішньо. Застосовувати по 2 таблетки на прийом (не застосовувати препарат разом з їжею). Таблетки тримати у роті (бажано не розжовуючи та не ковтаючи) до повного розчинення. Препарат приймати двічі на день, ввечері та зранку (до та після сну). Рекомендована тривалість курсу лікування – 16 тижнів.

При вираженому больовому синдромі та дизуричних порушеннях у перші 2-3 тижні терапії приймати препарат до 4 разів на добу.

У разі необхідності можливе проведення повторного курсу лікування через 1-4 місяці.

*Діти.*

Препарат протипоказаний дітям (віком до 18 років).

**Передозування.**

При випадковому передозуванні можливі диспептичні прояви, спричинені компонентами, що входять до складу препарату. Лікування диспептичних проявів симптоматичне.

**Побічні реакції.**

Можливі реакції підвищеної індивідуальної чутливості до компонентів препарату.

**Термін придатності.**

3 роки.

Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

**Умови зберігання.**

Зберігати при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.**

По 20 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці.

**Категорія відпуску.**

Без рецепта.

**Виробник.**

ЗАТ Сантоніка.

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

Вул. Вейверю 134Б, м. Каунас, Каунаське м. сам., LT-46353, Литва.

**Заявник.**

ТОВ "Матеріа Медика-Україна".

**Місцезнаходження заявника.**

Україна, 03062, м. Київ, вул. Нивська, буд. 20,

тел.: 380 (44) 400-90-78.