

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**АФЛАЗИН®**

**Aflazin®**

**Склад:**

діюча речовина: 1 капсула містить 200 мг гібіску екстракту сухого (*hibisci extractum siccum*)\*;

допоміжні речовини: лактози моногідрат, повідон;

склад твердої желатинової капсули: желатин, титану діоксид (Е 171), тартразин (Е 102), амарант (Е 123), еритрозин (Е 127), патентований синій V (Е 131).

\*екстрагент: етанол – вода (30:70)

**Лікарська форма.** Капсули.

**Основні фізико-хімічні властивості:** тверді желатинові капсули № 0 з кришечкою та корпусом бордового кольору, що містять порошок пурпурово-фіолетового кольору з білими вкрапленнями. Допускається наявність спресованих стовпчиків чи грудочок, які розпадаються при надавлюванні.

**Фармакотерапевтична група.**

Засоби, що застосовуються в урології. Код ATX G04B X.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.**

Патентований екстракт гібіску є джерелом органічних кислот (лімонна, оксибурштинова, пірокатехінова, гібіскова), вітамінів, полісахаридів, біофлавоноїдів, які зумовлюють бактеріостатичний ефект лікарського засобу Афлазин® щодо більшості збудників інфекцій сечовивідних шляхів (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Enterococcus faecalis*, *Escherichia coli*, *Enterobacter spp.*, *Candida spp.*). Він має протизапальні, протиінабріякові властивості, проявляє антиадгезивний ефект, що унеможливлює адгезію (прилипання) мікроорганізмів до стінок сечовивідних шляхів, їх розвиток та розмноження. Запобігає розвитку дизуричних явищ.

**Фармакокінетика.**

Не вивчалася.

## **Клінічні характеристики.**

### **Показання.**

У складі комплексної терапії при гострих та хронічних інфекціях сечового міхура (цистит) і нирок (пієлонефрит), при асимптоматичній бактеріурії, у тому числі у вагітних жінок.

Хронічні неінфекційні захворювання нирок (гломерулонефрит, інтерстиціальний нефрит), профілактика інфекцій сечовивідних шляхів, у тому числі після інструментальних втручань (ендоскопічні, рентгенологічні та гінекологічні дослідження).

Профілактика утворення сечових каменів, у тому числі після їх видалення.

### **Протипоказання.**

Індивідуальна чутливість до будь-якого з компонентів препарату.

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

Клінічно значуча взаємодія препарату з іншими лікарськими засобами не встановлена. Афлазин® можна застосовувати у поєднанні з антибіотиками та іншими антимікробними засобами.

### **Особливості застосування.**

Оскільки лікарський засіб містить лактозу, його не слід застосовувати пацієнтам із рідкісними спадковими формами непереносимості галактози, недостатністю лактази або синдромом глюкозо-галактозної мальабсорбції.

### **Застосування у період вагітності або годування груддю.**

Застосування препарату у I триместрі вагітності можливе тільки за призначенням лікаря. Застосування препарату у період вагітності, починаючи з II триместру, а також у період годування груддю не потребує додаткової консультації лікаря.

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

*механізмами.*

Не впливає.

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

Дорослим і дітям віком від 12 років застосовувати по 1 капсулі 2 рази на добу незалежно від прийому їжі. Дітям віком від 6 до 12 років - по 1 капсулі 1 раз на добу. Тривалість застосування встановлюється лікарем індивідуально, залежно від тяжкості захворювання. Рекомендована тривалість застосування при гострих запаленнях сечовивідних шляхів та загостренні хронічних захворювань становить 4-6 тижнів. Рекомендований курс застосування з профілактичною метою становить 2-4 тижні.

*Діти.*

Препарат можна застосовувати дітям віком від 6 років.

### ***Передозування.***

Випадки отруєння препаратом внаслідок його передозування невідомі.

### ***Побічні реакції.***

Можливі алергічні реакції на складові компоненти препарату.

Повідомлення про побічні реакції після реєстрації лікарського засобу має важливе значення. Це дає змогу проводити моніторинг співвідношення користь/ризик при застосуванні цього лікарського засобу. Медичним та фармацевтичним працівникам, а також пацієнтам або їх законним представникам слід повідомляти про усі випадки підозрюваних побічних реакцій та відсутності ефективності лікарського засобу через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua>.

***Термін придатності.*** 3 роки.

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

***Упаковка.*** По 10 капсул у блістері, 3 блістери в картонній упаковці.

**Категорія відпуску.** Без рецептa.

**Виробник.** ТОВ «ВАЛАРТИН ФАРМА».

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

Україна, 08135, Київська обл., Києво-Святошинський р-н, с. Чайки, вул. Грушевського, буд. 60.