

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ
ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ

9307 - 2019

АДЕНОПРОСИН 150 мг
 суппозитории ректальные

КОММЕРЧЕСКОЕ НАИМЕНОВАНИЕ
АДЕНОПРОСИН®

МНН активных веществ
 отсутствует

СОГЛАСОВАНО	
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ	
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ	
Приказ Министерства здравоохранения	
Республики Беларусь	
от « <u>29</u> » 04 2019 г. № <u>519</u>	
КЛС № <u>3</u>	от « <u>29</u> » 03 2019 г.

СОСТАВ

1 суппозиторий содержит:

действующее вещество: активный комплекс Аденопросин® 150 мг, в пересчете на общий белок 29 мг;

вспомогательные вещества: твердый жир.

ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Суппозитории ректальные

ОПИСАНИЕ ПРЕПАРАТА

Суппозитории цилиндроконической формы от желтого до коричневого цвета. Допускается неоднородность окраски, в том числе в виде вкраплений более темного цвета.

ФАРМАКОТЕРАПЕВТИЧЕСКАЯ ГРУППА и код АТХ

Средства для лечения урологических заболеваний. Прочие средства для лечения урологических заболеваний, G04BX.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Фармакодинамические свойства

Действующее вещество, входящее в состав лекарственного препарата АДЕНОПРОСИН® суппозитории ректальные 150 мг, представляет собой биомассу, полученную из личинок насекомых вида *Lymantria dispar*, которая оказывает антиоксидантное, вазопротективное, противовоспалительное и иммуномодулирующее действие.

Биологически активные компоненты препарата снижают образование A2 - фосфолипазы и высвобождение арахидоновой кислоты со снижением синтеза простагландинов и лейкотриенов (подавляют 5-липооксигеназу). Препарат снижает проницаемость капилляров, уменьшает отек простаты, улучшает микроциркуляцию в предстательной железе, индуцирует апоптоз клеток, тем самым уменьшает размеры гиперплазированной предстательной железы. Действие препарата АДЕНОПРОСИН® проявляется благодаря патогенетическим и неспецифическим механизмам. Препарат АДЕНОПРОСИН® уже в первые дни после начала применения улучшает уродинамические параметры (увеличивает

значение максимальной объемной скорости потока мочи, уменьшает время мочеиспускания, снижает количество остаточной мочи) и общее состояние пациентов с доброкачественной гиперплазией предстательной железы (ДГПЖ) и хроническим простатитом (уменьшает индекс хронического простатита, уменьшает содержание лейкоцитов в секрете предстательной железы, улучшает однородность её эхоструктуры). Препарат регулирует тонус и перистальтику нижних сегментов мочевыводящих путей, снижая частоту мочеиспускания, в том числе в ночное время, и уменьшая дизурические явления, чувство неполного опорожнения мочевого пузыря и напряжение при мочеиспускании. Антиоксидантное действие лекарственного препарата АДЕНОПРОСИН® выражается ингибированием перекисного окисления липидов за счет антиоксидантных водорастворимых соединений препарата.

Фармакокинетические свойства

Действие лекарственного препарата АДЕНОПРОСИН®, суппозитории ректальные 150 мг, является совокупным действием биологически активных компонентов биомассы, полученной из личинок насекомых вида *Lymantria dispar*, поэтому проведение фармакокинетических исследований на данный момент не представляется возможным.

ПОКАЗАНИЯ

- доброкачественная гиперплазия предстательной железы;
- хронический простатит (в комбинированной терапии).

СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ

Ректально, по одному суппозиторию один раз в день (предпочтительно на ночь в одно и тоже время). Препарат следует применять после дефекации или клизмы. Рекомендуется после ведения препарата пребывание пациента в положении лежа в течение 30-40 минут.

Продолжительность лечения составляет от 1 до 3 месяцев в зависимости от интенсивности воспалительных процессов на уровне простаты и выраженности симптомовadenомы предстательной железы, а также их сочетания. При необходимости курс лечения можно повторить.

ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ

Со стороны пищеварительного тракта: редко - диарея или учащенный стул.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Острая задержка мочи, гиперчувствительность к компонентам препарата.

ПЕРЕДОЗИРОВКА

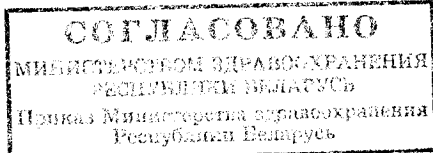
В настоящее время о случаях передозировки препарата не сообщалось.

МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ И ОСОБЕННОСТИ ПРИМЕНЕНИЯ

Без особенностей

Применение в педиатрии

Не рекомендуется применение у детей.



Беременность и период лактации

Не применимо.

Влияние на способность к вождению и управлению механизмами

Применение препарата не влияет на способность к вождению автотранспорта и управлению потенциально опасными механизмами

ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВАМИ, ДРУГИЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ

В настоящее время о случаях клинически значимого лекарственного взаимодействия Аденопросина с другими лекарствами не сообщалось.

ФОРМА ВЫПУСКА, УПАКОВКА

Суппозитории ректальные 150 мг. По 5 суппозиториев в контурной ячейковой упаковке. По 2 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по применению в картонной пачке.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ

Хранить в защищенном от влаги и света месте, при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте!

СРОК ГОДНОСТИ

2 года.

Не применять после истечения срока годности указанного на упаковке.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА

По рецепту врача.

ДАТА ПОСЛЕДНЕГО ПЕРЕСМОТРА ТЕКСТА

Январь 2018 г.

ВЛАДЕЛЕЦ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

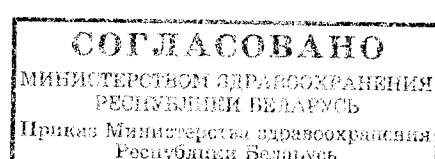
ООО Биотехнос

ул. Мария Чеботарь, 20, Кишинэу, Республика Молдова, MD-2012

Тел: + 373 22 10 50 68

Факс: + 373 22 10 50 68

Эл-почта: office@biotehnos.md

**НАЗВАНИЕ И АДРЕС ПРОИЗВОДИТЕЛЯ**

ООО "ФАРМАПРИМ"

ул. Кринилор, 5, с. Порумбень, р-он Криулень,

Республика Молдова, MD-4829

www.farmaprim.md