

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВОТА	
Кратка характеристика на продукта - Приложение 1	
Към Рег. №	2000353
Разрешение №	27396 / 24-10-2014
Добрение №	/

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. ИМЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

Простамол уно 320 mg меки капсули
Prostamol uno 320 mg soft capsules

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всяка мека капсула съдържа 320 mg гъст екстракт от плодовете на Сереноа репенс (*Serenoae repentis fructus extractum spissum*) (9-11:1).

Екстрагент: етанол 96%.

За пълния списък на помощните вещества вижте т. 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Мека капсула

Овална мека желатинова капсула с непрозрачна, двуцветна червено-черна обвивка с кафява до жълтеникаво-кафява или зеленикаво-кафява маслена течност.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Терапевтични показания

Смущения в уринирането при доброкачествена хиперплазия на простатата I и II стадий според Alken.

Класификация на стадите на доброкачествената хиперплазия на простатата (според Alken*):

Стадий	Наименование	Характеристики
I	Възпалителен стадий	Полакиурия (дневна и нощна), никтурия, забавено начало на уриниране, слаба струя по време на уриниране, пълно изпразване на пикочния мехур
II	Стадий на остатъчна урина	Начална декомпенсация, непълно изпразване на пикочния мехур, остатъчна урина
III	Декомпенсационен стадий	Ишурия парадокса, остра ретенция на урина, бъбречен застой, хидронефроза, бъбречна недостатъчност

*Alken CE, Leitfaden der Urologie. Stuttgart: Thieme, 1973 180-2

4.2. Дозировка и начин на приложение

1 мека капсула Простамол уно дневно се приема по едно и също време на деня. Меката капсула трябва да се приема цяла, с достатъчно количество течност, след хранене.

Продължителността на лечението зависи от вида, тежестта и протичането на заболяването и не е ограничена във времето. Редовният ежедневен прием е много важен за успеха на лечението. Подобрене в симптомите може да се очаква след около шест седмици. За постигане на пълно



ефективност може да са необходими около три месеца. Ако оплакванията не се подобрят или се влошат, пациентът трябва да се консултира с лекар.

4.3. Противопоказания

Свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества, изброени в т. 6.1.

4.4. Специални предупреждения и предпазни мерки при употреба

Простамол уно само подобрява симптомите на уголемена простата, като не води до промяна в размера ѝ. Поради това през определени интервали пациентите трябва да посещават лекар. Пациентът трябва да се консултира с лекар особено при наличие на кръв в урината, ишурия парадокса или остро задържане на урина. Простамол уно не трябва да се приема по време на декомпенсационния стадий (стадий III) на доброкачествената хиперплазия на простатата (вижте т. 4.1).

4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Не са известни взаимодействия с други лекарства.

4.6. Фертилитет, бременност и кърмене

Не е приложимо.

4.7. Ефекти върху способността за шофиране и работа с машини

Простамол уно не повлиява или повлиява пренебрежимо способността за шофиране и работа с машини.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Използва се следната честота за класификацията на нежеланите реакции.

Много чести:	$\geq 1/10$
Чести:	$\geq 1/100$ до $< 1/10$
Нечести:	$\geq 1/1000$ до $< 1/100$
Редки:	$\geq 1/10\ 000$ до $< 1/1000$
Много редки:	$< 1/10\ 000$
С неизвестна честота:	не може да се определи от наличните данни

Стомашно-чревни нарушения

Редки:

Стомашен дискомфорт

Съобщаване на подозирани нежелани реакции

Съобщаването на подозирани нежелани реакции след разрешаване за употреба на лекарствения продукт е важно. Това позволява да продължи наблюдението на съотношението полза/риск за лекарствения продукт. От медицинските специалисти се изисква да съобщават всяка подозирана нежелана реакция чрез национална система за съобщаване:

Изпълнителна агенция по лекарствата



ул. „Дамян Груев” № 8
1303 София
Тел.: +359 28903417
уебсайт: www.bda.bg

4.9. Предозиране

Досега няма описани случаи на предозиране с Простамол уно.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: урологични средства, лекарства, използвани при доброкачествена хипертрофия на простатата
АТС код: G04CX02

Повишеното образуване на андрогена дихидротестостерон (DHT) има основно значение за етиологията на доброкачествената хиперплазия на простатата. DHT индуцира растежа на тъканите на простатата, като се свързва с цитозолните андрогенни рецептори. DHT се получава от тестостерон, чрез активиране на ензима 5- α -редуктаза. Счита се, че начинът на действие на гъстия екстракт от плодовете на Сереноа репенс е оказване на антиандрогенен ефект. Екстрактът от плодовете на Сереноа репенс блокира свързването на DHT с рецептора и инхибира активността на 5- α -редуктазата.

Други фактори, които могат да имат значение за инхибирането растежа на простатата, са:

- инхибиране свързването на пролактина със специфичните рецептори и потискане сигнала за процеса на трансдукция;
- противовъзпалителен ефект в резултат на инхибиране на 5-липооксигеназата;
- подтискане на пролиферацията на епителните клетки на простатата;
- противооточно действие.

Простамол уно не нарушава сексуалната функция.

5.2. Фармакокинетични свойства

Екстрактът от плодовете на Сереноа репенс се резорбира бързо. След перорално приложение, максимална плазмена концентрация се достига след около 1,5 часа. Други фармакокинетични данни засега не са известни. Независимо от това, липсата на тези данни се компенсира от дългогодишния клиничен опит с Простамол уно.

5.3. Предклинични данни за безопасност

При опити с животни, след еднократно или многократно третиране, не са наблюдавани симптоми на интоксикация. Неклиничните данни от конвенционални фармакологични проучвания за безопасност при многократно прилагане, не показват особен риск за хора за токсичност, генотоксичност, репродуктивна токсичност и канцерогенен потенциал.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества



Обвивка на капсулата: сукциниран желатин, глицерол, пречистена вода, оцветители титанов диоксид (E 171), железен оксид, жълт (E 172), железен оксид, черен (E 172) и карминов лак (E 120).

6.2. Несъвместимости

Не е приложимо.

6.3. Срок на годност

3 години.

6.4. Специални условия на съхранение

Този лекарствен продукт не изисква специални условия за съхранение.

6.5. Вид и съдържание на опаковката

Блистери от PVC/PVDC/Al-фолио, поставени в картонена кутия.

Оригинални опаковки по 15, 30 или 60 меки капсули.*

*Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

6.6. Специални предпазни мерки при изхвърляне и работа

Няма специални изисквания.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Berlin-Chemie AG (MENARINI GROUP)
Glienicke Weg 125
12489 Berlin
Германия

8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

20000410

9. ДАТА НА ПЪРВО РАЗРЕШАВАНЕ/ПОДНОВЯВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

Дата на първо разрешаване: 29.12.1999 г.
Дата на последно подновяване: 16.06.2010 г.

10. ДАТА НА АКТУАЛИЗИРАНЕ НА ТЕКСТА

Юни, 2014 г.

