

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата для медицинского применения

ПРОЛАКСАНИТ®

наименование лекарственного препарата

Внимательно прочитайте эту инструкцию перед тем, как начать прием/использование этого лекарства.

Это лекарство отпускается без рецепта. Для достижения оптимальных результатов его следует использовать, строго выполняя все рекомендации, изложенные в инструкции.

- *Сохраните инструкцию, она может потребоваться вновь.*
- *Если у Вас возникли вопросы, обратитесь к врачу.*

Регистрационный номер: ЛП-000289

Торговое наименование: ПРОЛАКСАНИТ®

Международное непатентованное или группировочное наименование:

Крушины ольховидной кора

Лекарственная форма: таблетки, покрытые оболочкой

Состав на одну таблетку

Активный компонент

Крушины экстракт сухой – 0,20 г
с содержанием суммы антраценпроизводных
в пересчете на франгулаэмодин и сухое вещество 2,0 %

Вспомогательные вещества ядра

Крахмал картофельный – 0,00625 г
Кальция стеарат – 0,00125 г
Тальк – 0,00125 г
Сахар (сахароза) – 0,00100 г
Натрия гидрокарбонат – 0,00025 г

Вспомогательные вещества оболочки

Сахар (сахароза)	– 0,09431 г
Магния карбонат основной (магния гидроксикарбонат)	– 0,01908 г
Тальк	– 0,00161 г
Аэросил (кремния диоксид коллоидный)	– 0,00160 г
Поливинилпирролидон низкомолекулярный медицинский (повидон)	– 0,00160 г
Титана диоксид	– 0,00160 г
Вазелиновое масло (парафин жидкий)	– 0,00010 г
Воск пчелиный	– 0,00010 г

Описание

Таблетки круглые двояковыпуклой формы, покрытые оболочкой, белого цвета.

Фармакотерапевтическая группа

Слабительное средство растительного происхождения.

Код АТХ

A06A.

Фармакологические свойства

Оказывает слабительное действие, наступающее через 8-12 ч. Слабительный эффект обусловлен антрагликозидами и хризофановой кислотой, воздействующими на рецепторы толстого кишечника и усиливающими его перистальтику.

Показания к применению

Хронический запор.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата, острые воспалительные заболевания кишечника (энтерит, колит), метроррагия, запор неврогенного и эндокринного происхождения, спастический запор, кишечная

непроходимость, синдром острого живота, аппендицит, острые лихорадочные состояния, беременность, период грудного вскармливания, дефицит сахаразы/изомальтазы, непереносимость фруктозы, глюкозо-галактозная мальабсорбция, возраст до 18 лет.

С осторожностью

Сахарный диабет. Лицам, находящимся на диете с пониженным содержанием углеводов.

Если у Вас одно из перечисленных заболеваний, перед приемом препарата обязательно проконсультируйтесь с врачом.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Противопоказано применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания.

Способ применения и дозы

Внутрь, по 1-2 таблетки перед сном.

Курс лечения 1-2 недели.

Если через 2 недели лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

Побочное действие

Возможны аллергические реакции (кожная сыпь); ощущение дискомфорта в животе (метеоризм, спастические боли, тошнота).

Если любые из указанных побочных эффектов усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка

Возможны коликообразные боли в животе, тенезмы, тошнота, рвота, диарея.

Лечение: симптоматическое.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Не описано.

Если Вы применяете другие лекарственные препараты (в том числе без рецептурные) перед применением препарата Пролаксанит[®] проконсультируйтесь с врачом.

Особые указания

Не рекомендуется длительный прием препарата без консультации врача.

При длительном применении препарата может развиваться привыкание, в связи с чем его прием целесообразно чередовать с другими слабительными средствами.

Больным сахарным диабетом необходимо учитывать, что в одной таблетке содержится около 0,102 г углеводов (0,0085 ХЕ).

Возможно окрашивание мочи в желтый цвет (из-за наличия хризофановой кислоты), что не опасно для организма и не требует отмены препарата.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Применение препарата не оказывает влияния на способность к управлению транспортными средствами и занятию другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Форма выпуска

Таблетки, покрытые оболочкой, 200 мг. По 10 или 20 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной. 2, 4 или 5 контурных ячейковых упаковок по 10 таблеток или 1, 2 контурные ячейковые упаковки по 20 таблеток вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Условия хранения

В сухом, защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Производитель/Организация, принимающая претензии потребителей

ЗАО «ВИФИТЕХ», Россия

Адрес местонахождения: 142279, Московская обл., Серпуховский р-н, п. Оболенск, ГНЦ ПМ.

Тел./факс: (495) 716-15-81, 716-15-90.

Адрес места осуществления производства: 142279, Московская обл., Серпуховский муниципальный район, городское поселение Оболенск, район рабочего поселка Оболенск, шоссе Оболенское, стр. 20.