

Склад

1 супозиторій містить:

діюча речовина: простати екстракт – 50 мг, у перерахунку на водорозчинні пептиди – 10 мг;

допоміжні речовини: жир твердий (Вітепсол, марки Н 15, W 35, Супосир, марки NA 15, NAS 50) - достатня кількість до отримання супозиторію масою 1,25 г.

Лікарська форма

Супозиторії торпедоподібної форми від білого до білого з жовтуватим або сірувато-бурим відтінком кольору. Допускається поява білого нальоту на поверхні супозиторію та наявність на зрізі повітряного стрижня та лійкоподібного заглиблення.

Фармакотерапевтична група

Засіб лікування хронічного простатиту.

Фармакодинаміка

Вітапрост® має органотропну дію на передміхурову залозу. Зменшує рівень набряку, лейкоцитарної інфільтрації передміхурової залози, нормалізує секреторну функцію епітеліальних клітин, збільшує число лецитинових зерен у секреті ацинусів, стимулює м'язовий тонус сечового міхура. Покращує мікроциркуляцію в передміхуровій залозі за рахунок зменшення тромбоутворення, антиагрегантної активності, перешкоджає розвитку тромбозу венул у передміхуровій залозі.

Вітапрост® нормалізує параметри передміхурової залози та еякуляту. Зменшує біль та дискомфорт, усуває дизуричні явища, покращує копулятивну функцію.

Показання

Хронічний простатит.

Стан до і після оперативних втручань на передміхуровій залозі.

Протипоказання

Підвищена чутливість до компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

Препарат може застосовуватись у комплексній терапії.

Випадки взаємодії чи несумісності з іншими лікарськими засобами не описані.

Особливості застосування

Застосовують лише для лікування дорослих чоловіків; не застосовують у жінок та дітей. Лікування хронічного простатиту має бути комплексним, що передбачає поряд із призначенням препарату Вітапрост застосування інших груп лікарських препаратів та немедикаментозних методів лікування.

До початку лікування хронічного простатиту та, при необхідності, у процесі лікування рекомендується проводити аналіз секрету передміхурової залози.

У період застосування препарату для лікування доброякісної гіперплазії передміхурової залози слід регулярно відвідувати лікаря для проведення стандартного контролю захворювання. Перш ніж розпочати курс лікування, необхідно переконатися, що патологія носить доброякісний характер.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами

Застосування препарату не впливає на здатність до керування автотранспортом та заняття іншими потенційно небезпечними видами діяльності, що вимагають підвищеної концентрації уваги та швидкості психомоторних реакцій.

Застосування у період вагітності або годування груддю

Не застосовують.

Спосіб застосування та дози

Ректально, по 1 супозиторію після мимовільного спорожнення кишечника або клізми 1 раз на день. Після введення супозиторію бажано перебування пацієнта у ліжку протягом 30-40 хвилин. Тривалість курсу лікування препаратом Вітапрост - не менше 10 днів.

За необхідності можливе проведення повторних курсів.

Якщо після лікування покращення не настає або симптоми посилюються, або з'являються нові симптоми, необхідно проконсультуватися з лікарем.

Діти

Не застосовують.

Передозування

Про випадки передозування препарату Вітапрост не повідомлялося.

Побічні реакції

Алергічні реакції.

Якщо будь-які з вищезазначених побічних ефектів посилюються або Ви помітили будь-які інші побічні ефекти, не зазначені в інструкції, повідомте про це лікаря.

Термін придатності

2 роки. Не використовувати препарат після закінчення терміну придатності.

Умови зберігання

У недоступному для дітей місці при температурі не вище 25°C.

Упаковка

Супозиторії ректальні 10 мг.

5 супозиторіїв у контурне осередкове пакування з плівки полівінілхлоридної ламінованої поліетиленом.

2 контурні осередкові упаковки разом з інструкцією з медичного застосування лікарського препарату в пачку з картону.

Категорія відпуску

Відпускають без рецепта.

Виробник

АТ "Ніжфарм", Росія.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності

603950, м. Нижній Новгород, вул. Салганська, д. 7

Джерело інструкції

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).