

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

МИНЗДРАВ РОССИИ

ЛП - 004871 - 300518

СОГЛАСОВАНО

ИНСТРУКЦИЯ  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

## АДЕНОПРОСИН®

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование:** АДЕНОПРОСИН®

**Международное непатентованное или группировочное наименование:** отсутствует

**Лекарственная форма:** суппозитории ректальные

### **Состав:**

Один суппозиторий содержит:

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

*вспомогательные вещества:* твердый жир – Суппоцир АМ – достаточное количество для получения суппозитория массой 2000,0 мг.

### **Описание:**

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

### **Фармакотерапевтическая группа**

Средство для лечения урологических заболеваний.

**Код АТХ:** G04ВХ.

### **Фармакологические свойства**

#### **Фармакодинамика**

Активное вещество, входящее в состав лекарственного препарата АДЕНОПРОСИН®, представляет собой биомассу, полученную из личинок насекомых вида Непарный шелкопряд (*Lymantria dispar*), которая оказывает противовоспалительное и антиоксидантное действие.

Биологически активные компоненты препарата снижают образование А2 - 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. 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.

#### **Фармакокинетика**

Действие лекарственного препарата АДЕНОПРОСИН® 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 к применению**

Доброкачественная гиперплазия предстательной железы.  
Хронический простатит (в комбинированной терапии).

#### **Противопоказания**

- гиперчувствительность к компонентам препарата;
- острая задержка мочи;
- детский возраст до 18 лет;
- злокачественные новообразования предстательной железы.

### **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

Препарат у женщин не применяется.

### **Способ применения и дозы**

Ректально, по одному суппозиторию 1 раз в день (предпочтительно на ночь в одно и то же время).

Продолжительность лечения составляет от 1 до 3 месяцев в зависимости от интенсивности воспалительных процессов в простате и выраженности симптомов ДГПЖ, а также их сочетания. При необходимости, курс лечения можно повторить.

### **Побочное действие**

*Со стороны желудочно-кишечного тракта:* редко – диарея или учащенный стул; зуд в анальной области.

Возможны аллергические реакции, общая слабость.

### **Передозировка**

До настоящего времени случаев передозировки не зарегистрировано.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

До настоящего времени о случаях клинически значимого лекарственного взаимодействия препарата АДЕНОПРОСИН® с другими лекарственными средствами не сообщалось.

### **Особые указания**

Препарат следует применять после дефекации или клизмы. Рекомендуется после введения препарата пребывание пациента в положении лежа в течение 30-40 минут.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Препарат не оказывает влияние на способность к вождению автотранспортом и управлению механизмами.

### **Форма выпуска**

Суппозитории ректальные, 29 мг.

По 5 суппозиторияев помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки ПВХ/ПЭ.



2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в картонную пачку.

**Условия хранения**

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

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

2 года.

Не применять после истечения срока годности.

**Условия отпуска**

Отпускают по рецепту.

**Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение**

К.О. Биотехнос С.А.

ул. Горунулуй № 3-5, город Отопень, уезд Илфов, 075100, Румыния

**Производитель**

ООО «ФАРМАПРИМ»

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

Республика Молдова, MD-4829

Тел.: (+373-22)-28-18-45, Тел/факс: (+373-22)-28-18-46,

www.farmaprim.md

**Организация, принимающая претензии потребителей**

ООО «БИОТЕХНОС»,

115432, г. Москва, пр-т Андропова, д. 18, корп. 6, пом. XI, комн. 7 (офис 6-07)

Тел.: 8 800 333 24 71

Директор по регистрации

ООО «ЧоричФарм» (по доверенности)



А.В. Чорич