

# ІНСТРУКЦІЯ

## для медичного застосування лікарського засобу

### АФАЛА

#### **Склад:**

*діюча речовина:*

1 таблетка містить антитіла до простатоспецифічного антигену афінно очищені: суміш гомеопатичних розведень C12, C30 та C200 – 3 мг;

*допоміжні речовини:* лактози моногідрат, целюлоза мікрокристалічна, магнію стеарат.

**Лікарська форма.** Таблетки.

*Основні фізико-хімічні властивості:* таблетки плоскоциліндричної форми, з рискою та фаскою, від білого до майже білого кольору. На одному плоскому боці нанесено риску, на іншому плоскому боці нанесено напис AFALA.

**Фармакотерапевтична група.** Гомеопатичний препарат.

#### ***Фармакологічні властивості.***

Препарат зменшує набряк та запалення у передміхуровій залозі, нормалізує її функціональний стан. Покращує уродинаміку, знижує об'єм залишкової сечі, нормалізує тонус нижніх відділів сечовивідних шляхів, зменшує дизуричні розлади.

#### **Клінічні характеристики.**

##### ***Показання.***

Доброякісна гіперплазія передміхурової залози I і II стадії.

У складі комплексної терапії гострого та хронічного простатиту.

Дизуричні розлади (часті позиви до сечовипускання, у тому числі і нічні, ускладнення при сечовипусканні, біль або дискомфорт в ділянці промежини), які у тому числі супроводжують доброякісну гіперплазію передміхурової залози I і II стадії, гострий та хронічний простатит.

##### ***Протипоказання.***

Підвищена індивідуальна чутливість до компонентів препарату.

Протипоказаний дітям (віком до 18 років).

##### ***Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.***

Випадки несумісності з іншими лікарськими засобами не зареєстровані.

##### ***Особливості застосування.***

До складу препарату входить лактоза, у зв'язку з чим його не рекомендується призначати пацієнтам із вродженою галактоземією, синдромом мальабсорбції глюкози або галактози та при вродженій лактазній недостатності.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Застосовувати для лікування дорослих чоловіків. Не застосовувати жінкам.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.*

Препарат не впливає на здатність керувати транспортними засобами та іншими потенційно небезпечними механізмами.

***Спосіб застосування та дози.***

Препарат приймати внутрішньо. Застосовувати по 2 таблетки на прийом (не застосовувати препарат разом з їжею). Таблетки тримати у роті (бажано не розжовуючи та не ковтаючи) до повного розчинення. Препарат приймати двічі на день, ввечері та зранку (до та після сну). Рекомендована тривалість курсу лікування – 16 тижнів.

При вираженому больовому синдромі та дизуричних порушеннях у перші 2–3 тижні терапії приймати препарат до 4 разів на добу.

У разі необхідності можливе проведення повторного курсу лікування через 1–4 місяці.

***Діти.***

Препарат протипоказаний дітям (віком до 18 років).

***Передозування.***

При випадковому передозуванні можливі диспептичні прояви, спричинені компонентами, що входять до складу препарату. Лікування диспептичних проявів симптоматичне.

***Побічні реакції.***

Можливі реакції підвищеної індивідуальної чутливості до компонентів препарату.

***Термін придатності.***

3 роки.

Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

***Умови зберігання.***

Зберігати при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

***Упаковка.***

По 20 таблеток у блістері; по 5 блістерів у картонній коробці.

***Категорія відпуску.***

Без рецепта.

***Виробник.***

ЗАТ Сантоніка.

***Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.***

Вул. Вейверю 134Б, м. Каунас, Каунаське м. сам., LT-46353, Литва.

***Заявник.***

ТОВ "Матеріа Медика-Україна".

***Місцезнаходження заявника.***

Україна, 03062, м. Київ, вул. Нивська, буд. 20,

тел.: +380 (44) 400-90-78.