

## FOGLIO ILLUSTRATIVO

### **PROSTEREN 160 mg capsule di gelatina molle** Estratto lipidico sterolico di *Serenoa Repens*

#### **COMPOSIZIONE**

Ogni capsula contiene:

**Principio attivo:** estratto lipidico sterolico di *Serenoa Repens* mg 160

**Eccipienti:** gelatina, glicerolo, titanio biossido (E 171), ferro ossido rosso (E 172), ferro ossido marrone (E 172), ferro ossido giallo (E 172), sodio p-idrossibenzoato di etile (E 215), sodio p-idrossibenzoato di propile (E 217), acqua deionizzata

#### **FORMA FARMACEUTICA E CONFEZIONE**

Capsule di gelatina molle per uso orale

Astuccio da 30 capsule

#### **CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA**

Urologici

#### **TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Cornelli Consulting s.a.s. , Corso Indipendenza 1, 20129 Milano

#### **Prodotto presso**

SWISS CAPS GmbH - Kirchberg (CH)

#### **Confezionato presso**

SWISS CAPS GmbH - Kirchberg (CH)

#### **Controllato da**

Cornelli Consulting s.a.s. , Corso Indipendenza 1, 20129 Milano

#### **INDICAZIONI TERAPEUTICHE**

Turbe funzionali dell'ipertrofia prostatica

#### **CONTROINDICAZIONI**

Ipersensibilità già nota verso il farmaco.

#### **PRECAUZIONI DI IMPIEGO**

L'uso del preparato non comporta particolari precauzioni.

Si consiglia di assumere il prodotto a stomaco pieno.

#### **INTERAZIONI**

Fino ad ora non sono mai state segnalate interazioni con altri farmaci.

#### **DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE**

Una capsula due volte al giorno (mattina e sera), durante i pasti.

La posologia può essere variata a giudizio del medico. E' consigliabile che la terapia venga proseguita per un lungo periodo di tempo, comunque non inferiore ai 30 giorni.

#### **SOVRADOSAGGIO**

Non sono stati fino ad ora segnalati incidenti da sovradosaggio.

#### **EFFETTI INDESIDERATI**

Occasionalmente nausea, specialmente nei casi in cui il prodotto venga somministrato a stomaco vuoto.

SI INVITA IL PAZIENTE A COMUNICARE AL MEDICO CURANTE O AL FARMACISTA QUALSIASI EFFETTO INDESIDERATO DIVERSO DA QUELLO SOPRA DESCRITTO.

FI\_12\_2009

**PROSTEREN**

Documento reso disponibile da AIFA il 10/06/2016

*Esula dalla competenza dell'AIFA ogni eventuale disputa concernente i diritti di proprietà industriale e la tutela brevettuale dei dati relativi all'AIC dei medicinali e, pertanto, l'Agenzia non può essere ritenuta responsabile in alcun modo di eventuali violazioni da parte del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio (o titolare AIC).*

**SCADENZA E CONSERVAZIONE**

**ATTENZIONE:** non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza indicata sulla confezione  
Tale data si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

**TENERE FUORI DALLA PORTATA E DALLA VISTA DEI BAMBINI**

Ultima revisione da parte del Ministero della Salute: Novembre 2009

Agenzia Italiana del Farmaco