

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