

## Prospect: informații pentru consumator/pacient

### Proteflazid 1,8 mg ovule

*Herba Deschampsia caespitosa L.* și *Herba Calamagrostis epigeios L.*

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași simptome cu ale dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect (vezi pct. 4).

#### Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Proteflazid și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Proteflazid
3. Cum să luați Proteflazid
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Proteflazid
6. Conținutul ambalajului și alte informații

#### 1. Ce este Proteflazid și pentru ce se utilizează

Preparatul prezintă flavonoizi de Proteflazid obținuți din amestec (1:1) de *Herba Deschampsia caespitosa L.* și *Herba Calamagrostis epigeios L.*

Proteflazid se va utiliza în următoarele cazuri:

În cadrul tratamentului complex al afecțiunilor organelor genitale feminine, cauzate de:

- Virusul *Herpes simplex* tip I și II, citomegalovirus, Virusul Epstein-Barr,
- papilomavirus uman (HPV), inclusiv tulpinile oncogene.
- agenți patogeni a afecțiunilor inflamatorii de etiologie mixtă (virusuri, bacterii, fungi patogene, chlamydia, micoplasma, ureaplasma)

#### 2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Proteflazid

Nu luați Proteflazid:

- dacă sunteți alergic la substanțele active sau oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6);

#### Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Proteflazid, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Ovulele nu se vor administra oral.

În perioada de tratament cu ovule se recomandă evitarea contactului sexual.

Pentru profilaxia reinfectării urogenitale se recomandă tratamentul concomitent al partenerului sexual.

Copii și adolescenți

Preparatului nu se administrează la copii și adolescenți.

#### Proteflazid împreună cu alte medicamente

*Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.*

Proteflazid poate fi utilizat împreună cu antibacteriene și medicamente antifungice pentru tratamentul bolilor viral-bacteriene și viral-fungice. Nu au fost înregistrate consecințe negative în rezultatul interacțiunii cu alte medicamente.

### **Proteflazid împreună cu alimente și băuturi**

Nu este cazul.

### **Sarcina și alăptarea**

*Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.*

Medicul va lua decizia privind utilizarea preparatului în sarcină și perioada de alăptare.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Preparatul nu influențează asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

**Preparatul conține butilhidroxianisol (E320).** Poate provoca reacții adverse cutanate locale (de exemplu, dermatită de contact) sau iritația ochilor sau a mucoaselor.

## **3. Cum să luați Proteflazid**

*Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.*

### **Doze**

Ovulele se administrează vaginal.

Ovulele se vor administra după procedurile igienice. Înainte de utilizare de pe ovul se va înlătura ambalajul plastic de protecție. Ovulul se va introduce profund în vagin. După administrarea ovulului se recomandă de a sta în poziția orizontală nu mai puțin de 3 ore și nu de a avea contact sexual timp de nu mai puțin de 8 ore. Tratamentul se recomandă de a iniția imediat după finisarea menstruației. În perioada menstruației tratamentul se va întrerupe.

Pentru tratamentul afecțiunilor organelor genitale, cauzate de virusul *Herpes simplex* tip I și II, se va administra câte 1 ovul o dată pe zi timp de 7-10 zile și mai mult până la dispariția simptomelor maladiei.

Pentru tratamentul herpesului recidivant, inclusiv în caz de prezența infecției cu citomegalovirus și virusul Epstein-Barr, se va administra câte 1 ovul o dată pe zi timp de 10 zile. Cura de tratament se va efectua timp de 3 luni (lunar timp de 10 zile).

În caz de papilomavirus și/sau herpes în asociere cu infecții bacteriene, fungice se va administra câte 1 ovul de 2 ori pe zi timp de 14 zile. Cura de tratament se va efectua timp de 3 luni (lunar timp de 14 zile).

### **Copii și adolescenți**

Nu a fost studiată administrarea preparatului Proteflazid ovule la copii și adolescenți, de aceea preparatul nu se va administra la copii.

### **Dacă luați mai mult Proteflazid decât trebuie**

*Dacă ați luat mai mult Proteflazid decât trebuie, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau farmacistului!*

Dacă dumneavoastră ați luat mai mult Proteflazid decât trebuie sau ați înghițit accidental anumită cantitate de ovule, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau mergeți la cel mai apropiat

spital. Luați ambalajul medicamentului cu dumneavoastră, astfel încât personalul de asistență medicală ar putea identifica ce medicament ați înghițit.

### **Dacă uitați să luați Proteflazid**

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

### **Dacă încetați să luați Proteflazid**

Nu încetați să utilizați Proteflazid doar pentru că vă simțiți mai bine. Este important să continuați să utilizați Proteflazid atât timp cât vă spune medicul dumneavoastră.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la utilizarea Proteflazid adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

## **4. Reacții adverse posibile**

*Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.*

Cu frecvență necunoscută (care nu pot fi estimate din datele disponibile).

- reacții de sensibilitate crescută, reacții alergice.
- prurit sau senzație de arsură a mucoasei, care dispar de sine stătător și nu necesită întreruperea tratamentului.

### Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: [www.amdm.gov.md](http://www.amdm.gov.md) sau e-mail: [farmacovigilenta@amdm.gov.md](mailto:farmacovigilenta@amdm.gov.md)

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

## **5. Cum se păstrează Proteflazid**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original. A nu se congela.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

## **6. Conținutul ambalajului și alte informații**

### **Ce conține Proteflazid**

1 ovul conține flavonoizi de Proteflazid, obținuți din amestec (1:1) de *Herba Deschampsia caespitosa L.* și *Herba Calamagrostis epigeios L.*, nu mai puțin de 1,8 mg

Celelalte componente sunt: butilhidroxianisol (E320), polietilenglicol-400, polietilenglicol-1500, polietilenglicol-4000

### **Cum arată Proteflazid și conținutul ambalajului:**

#### Descrierea medicamentului

Ovul

Ovule cilindro-conice, de culoare verde-închisă.

Conținutul ambalajului

Câte 5 ovule în blister, câte 2 blistere cu prospect în cutie de carton

**Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**

**Deținătorul certificatului de înregistrare**

SRL CȘP Ecopharm, Ucraina

04210, or.Kiev, str.Obolonska terasament ,19,corp.1

**Fabricantul**

SRL CȘP Ecopharm, Ucraina

30070, reg.Hmelnițk, r-ul Slavutsk, s.Ulașanovka, str.Șevcenko,116

**Acest prospect a fost aprobat în februarie 2022**

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>