

ЗАТВЕРДЖЕНО  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
30. 05. 2019 № 1212  
Реєстраційне посвідчення  
№ UA/0627/01/01

ІНСТРУКЦІЯ  
для медичного застосування лікарського засобу  
ПРОПОЛІСУ НАСТОЙКА

**Склад:**

діюча речовина: прополісу настойка (*propolisi tinctura*);  
1 флакон містить прополісу настойки (*propolisi tinctura*) (1:10) (екстрагент – етанол 80 %)  
25 мл;  
допоміжні речовини: крім екстрагенту, відсутні.

**Лікарська форма.** Настойка.

Основні фізико-хімічні властивості: рідина від жовтувато-коричневого до червоно-коричневого кольору, із специфічним запахом. Під час зберігання препарату можливе випадання осаду.

**Фармакотерапевтична група.**

Засоби для лікування ран та виразкових уражень. Препарати, які сприяють загоюванню ран.  
Код ATX D03A X.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.** Прополіс (бджолиний клей) – продукт життєдіяльності бджіл, що містить ряд біогенних речовин: ефірні олії, суміш смол, віск, флавоноїди, флавони, похідні коричні кислоти. Проявляє протимікробну, протизапальну активність, прискорює процеси регенерації (відновлення уражених тканин).

**Фармакокінетика.** Не вивчалася.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

Мікротравми і поверхневі ушкодження шкіри, слизових оболонок, отит, фарингіт, тонзиліт, гайморит, пародонтит.

**Протипоказання.**

Підвищена чутливість до прополісу або індивідуальна непереносимість, особливо в осіб із захворюваннями печінки або нирок, екзема, алергічні реакції (особливо на продукти бджільництва), кровотечі з уражених ділянок шкіри і слизових оболонок.

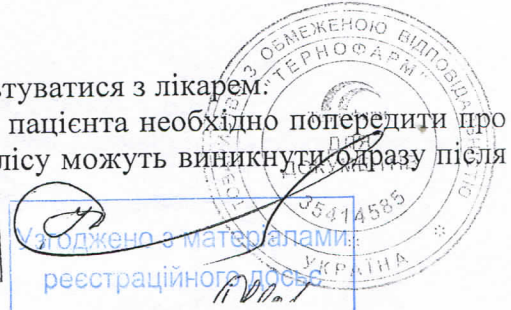
**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.**

Не рекомендується одночасно застосовувати з іншими антисептичними засобами або продуктами бджільництва. У разі необхідності одночасного застосування будь-яких інших лікарських засобів слід проконсультуватися з лікарем.

**Особливості застосування.**

Перед застосуванням лікарського засобу слід проконсультуватися з лікарем. При застосуванні препарату можливі ускладнення, тому пацієнта необхідно попередити про можливість їх появи. Симптоми непереносимості прополісу можуть виникнути одразу після

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє



його застосування або через кілька годин і навіть діб. В окремих пацієнтів вони з'являються лише при проведенні повторного курсу лікування.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

У період вагітності або годування груддю лікарський засіб не рекомендується застосовувати.

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

Не впливає.

### ***Спосіб застосування та дози.***

Настойку прополісу застосовувати місцево дорослим та дітям віком від 3 років у вигляді аплікацій, полоскань, промивань, а також інгаляцій. У випадку мікротравм та гнійних захворювань шкіри настойку прополісу наносити тампоном на уражену ділянку 1–3 рази на добу. Під час лікування зовнішнього гнійного отиту, після туалету слухового проходу, у вухо вводити тампон, змочений настойкою прополісу (на 1–2 хвилини 2–3 рази на добу), або закапувати по 1–2 краплі настойки прополісу 3–4 рази на добу. У разі хронічного тонзиліту і фарингіту слизову оболонку змащувати 1–2 рази на добу протягом 8–15 днів. Крім того, при тонзиліті настойку прополісу застосовувати для приготування інгаляційного спиртово-водного розчину у співвідношенні 1 : 20.

Проводити 1–2 інгаляції на добу, курс лікування – 7–10 днів. У разі хронічного гаймориту промивати гайморові пазухи розчином, приготовленим із настойки прополісу і 0,9 % розчину натрію хлориду (у співвідношенні 1 : 10) 2 рази на добу протягом 2 тижнів. У разі пародонтозу настойку прополісу вводити на турундах у пародонтальні кишені на 5 хвилин. У разі поверхневих ерозій і уражень слизової оболонки порожнини рота для полоскання застосовувати розчин, приготовлений з 15 мл настойки прополісу на 1/2 склянки теплої води, 4–5 разів на добу, протягом 3–4 днів.

Тривалість курсу лікування визначає лікар індивідуально.

### ***Діти.***

Застосовувати дітям віком від 3 років.

### ***Передозування.***

*Симптоми:* зникнення апетиту, зниження загального тонусу організму, млявість, появлення шкірних висипів.

*Терапія:* лікування антигістамінними препаратами.

### ***Побічні реакції.***

Препарат у звичайних терапевтичних дозах не є токсичним і переноситься добре. Побічні реакції виникають рідко.

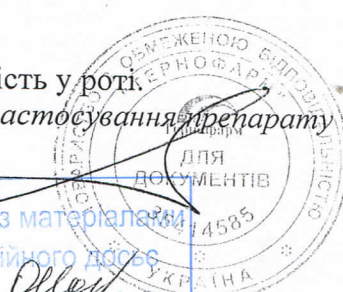
Можливі побічні реакції:

- з боку шкіри та підшкірної клітковини: крапив'янка, локальний свербіж шкіри, локальний набряк, почевоніння шкіри, пухирі, везикулярні висипи, сухість і тріщини шкіри, особливо на кистях та інших частинах тіла, що контактиують з препаратом;
- з боку центральної нервової системи: запаморочення;
- з боку імунної системи: алергічні реакції, у тому числі алергічний дерматит, гіперемія, свербіж шкіри, висипання, ларингоспазм, задишка, набряк Квінке, підвищення температури тіла;
- з боку шлунково-кишкового тракту: нудота;
- з боку дихальної системи: задишка.

Можливі місцеві реакції, у тому числі відчуття печіння язика, сухість у роті.  
У разі виникнення будь-яких небажаних реакцій слід припинити застосування препаратору та обов'язково звернутися до лікаря.

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами реєстраційного досьє



**Термін придатності.**

3 роки.

**Умови зберігання.**

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.**

По 25 мл у флаконах-крапельницях (без пачки або у пачці).

**Категорія відпуску.**

Без рецепта.

**Виробник/заявник.**

ТОВ «Тернофарм».

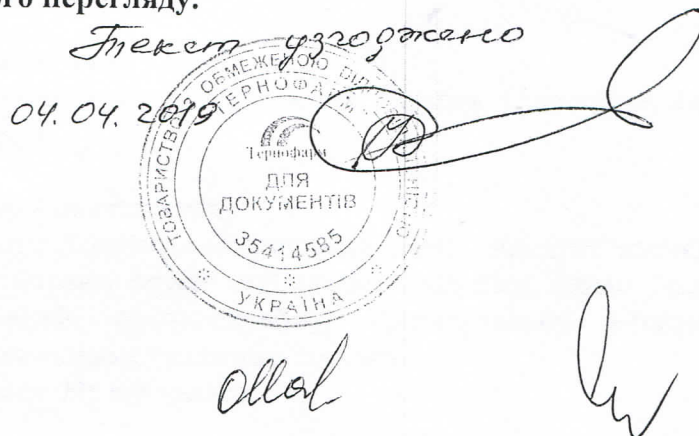
**Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності/ місцезнаходження заявитика.**

ТОВ «Тернофарм».

Україна, 46010, м. Тернопіль, вул. Фабрична, 4.

Тел./факс: (0352) 521-444, www.ternopharm.com.ua.

**Дата останнього перегляду.**



Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє