

Оестрофакт® Е капсули

Пред употреба на граничниот производ, внимателно прочитајте го упатството.

- Пред употреба на граничниот производ внимателно прочитајте го упатството бидејќи содржи важни информации за Вас.
- Овој граничен производ се издава без рецепт за третман (ублажување) на полесни здравствени проблеми за кои не е потребен совет од лекар. Меѓутоа, и покрај тоа, **Оестрофакт® Е** треба да го употребувате претпазливо (внимателно) за да Ви биде што повеќе од корист.
- Чувајте го упатството. Можеби ќе треба да го прочитате повторно.
- Советувајте се со Вашиот лекар или фармацевт ако Ви се потребни дополнителни информации.

Упатството содржи:

1. Што претставува и за што се употребува граничниот производ **Оестрофакт® Е**
2. Што мора да знаете, пред да го употребите граничниот производ **Оестрофакт® Е**
3. Како да се употребува граничниот производ **Оестрофакт® Е**
4. Можни несакани дејства
5. Чување и рок на употреба на граничниот производ **Оестрофакт® Е**
6. Дополнителни информации

1. ШТО ПРЕТСТАВУВА И ЗА ШТО СЕ УПОТРЕБУВА ГРАНИЧНИОТ ПРОИЗВОД ОЕСТРОФАКТ® Е

Оестрофакт® Е се употребува за ублажување на симптомите кои се јавуваат кај жените како резултат на падот на хормоните во периодот на менопаузата.

Оестрофакт® Е содржи изофлавоноиди, тнр. фитоестрогени, кои ја модулираат активноста на ендогениот естрогенот во организмот и на тој начин ги ублажуваат симптомите настанати како резултат на пад на хормоните во менопаузата.

Витаминот Е содржан во препаратот манифестира антиоксидантско дејство.

2. ШТО ТРЕБА ДА ЗНАЕТЕ ПРЕД ДА ГО УПОТРЕБИТЕ ГРАНИЧНИОТ ПРОИЗВОД ОЕСТРОФАКТ® Е

Немојте да го употребувате граничниот производ Оестрофакт® Е

Оестрофакт® Е не смее да го користите:

1. Ако сте пречувствителни на некои од состојките кои се во состав на препаратот,
2. Ако имате некое хормон-зависно заболување како што е: ендометриоза, естроген-зависни тумори на дојка, малигни тумори на јајници,
3. За време на бременоста или доењето.

Бидете посебно внимателни со граничниот производ Оестрофакт® Е:

Овој препарат содржи бои *Azorubine* (E122), *Titanium dioxide* (E171), *Red Iron Oxide* (E172) кои можат да предизвикаат алергиски реакции.

Употреба со лекови и други медицински производи

Треба да се избегнува истовремена примена на препаратот **Оестрофакт® Е** со орални контрацептиви, тамоксифен, естрогенски и прогестеронски препарати заради можна интеракција на изофлавоидите со хормоните. Треба да се избегнува употреба на лекови кои влијаат на коагулацијата на крвта и тромбocитната агрегација.

Земање на Оестрофакт® Е со храна или пијалок

Не е употребливо

Бременост и доење

Советувајте се со Вашиот лекар или фармацевт пред да земете било каков лек или граничен производ ако сите бремени, мислите дека сите бремени или планираате бременост.

Не се препорачува употреба на препаратот **Оестрофакт® Е** за време на бременост или во текот на доењето.

Влијаније врз способноста за управување моторно возило или ракување со машини

Нема податоци за влијание на препаратот на управување со моторни возила и ракување со машини.

Важни информации поврзани со некои од помошните компоненти во граничниот производ Оестрофакт® Е

Доколку постои позната алергија на некои од наведените помошни материи, не го земајте препаратот.

Препаратот содржи бои *Azorubine* (E122), *Titanium dioxide* (E171), *Red Iron Oxide* (E172).

3. КАКО ДА СЕ УПОТРЕБУВА ГРАНИЧНИОТ ПРОИЗВОД ОЕСТРОФАКТ® Е

Лекот е наменет за употреба кај возрасни.

Се препорачува употреба на 1-2 капсули дневно во текот на јадење.

Ако сте употребили повеќе Оестрофакт® Е од препорачаното

Ако сите земале поголема доза од лекој или многу би требало, веднаш разговарајте со вашиот лекар или фармацевт!

Не земајте поголеми дози од препорачаните.

Ако сте заборавиле да земате Оестрофакт® Е

Никогаш не земајте дупла доза за да ја надоместите пропуштената доза.

Ако сте заборавиле да земете доза, земете ја веднаш откако ќе се сетите, а потоа продолжете со земање на препаратот според упатството или според препораките.

Ако наеднаш престанете да земате Оестрофакт® Е

Не се очекуваат никакви посебни појави.

4. МОЖНИ НЕСАКАНИ ДЕЈСТВА

Како и сите медицински производи и Оестрофакт® Е може да има несакани дејства, иако истите се јавуваат кај сите пациенти.

Нема податоци за појавување на несакани дејства за време на употребата на препаратот во препорачаните дози.

Во многу ретки случаи можат да се јават главоболка, мускулна болка, мачнина и осип. Кај лица алергични на било која од компонентите на препаратот можна е појава на алергија.

Ако било кое од несаканите дејства стане тешко, или ако забележите некои несакани дејства кои не се наведени во ова упатство, ве молиме кажете му на Вашиот лекар или фармацевт.

5. ЧУВАЊЕ И РОК НА УПОТРЕБА НА ГРАНИЧНИОТ ПРОИЗВОД

Чување:

Да се чува на температура до 25°C, во оригинално пакување, на места заштитени од светлина.

Граничниот производ да се чува на места подалеку од поглед и дофат на деца.

Рок на траење

2 години

Производот да не се употребува по истекот на рокот на употреба што е назначен на пакувањето.

6. ДОПОЛНИТЕЛНИ ИНФОРМАЦИИ

Што содржи граничниот производ Оестрофакт® Е

Една капсула содржи:

Активни супстанции:

Стандардизиран сув екстракт од црвена детелина со најмалку 40% изофлавонони (*Trifolium pratense herbae extractum siccum standardisatum*) 50 mg (20 mg вкупни изофлавонони);

Витамин Е (токоферол ацетат) 18 mg.

Список на останати состојки:

Желатин; средства против згрутчување: микрокристална целулоза, талк, магнезиум стеарат, силициум диоксид; бои E122, E171, E172.

Како изгледа и што содржи пакувањето на граничниот производ Оестрофакт® Е

Оестрофакт® Е капсулата е дводелна, тврда желатинска капсула. Една половина е светло розева, а другата црвена боја.

Производот содржи 50 капсули (5 ПВЦ/Алу блистер со 10 капсули), со упатство за пациенти.

Производител на граничниот производ

Pharmanova d.o.o.

Индустријска 8, 11500 Обреновац, Република Србија

Носител на одобрението за ставање на граничниот производ во промет:

Претставништво Фарманова Илинден

Ул. 34 бб, Илинден, Република Северна Македонија

Начин на издавање

Граничниот производ се издава во аптека, без лекарски рецепт (БР).

Број и датум на упис во регистарот на гранични производи:

11-5876/4 од 07.09.2016.

Датум на последна ревизија на упатството за употреба

Упатство е одобрено на 07.09.2016.



PHARMANOVA

3203065-4