

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата для медицинского применения

## ПРОБИФОР®

**Регистрационный номер ЛС-002558****Торговое наименование ПРОБИФОР®****Группировочное наименование Бифидобактерии бифидум****Лекарственная форма Капсулы****Состав****Одна капсула содержит:****активное вещество** - бифидобактерии *B.bifidum*, сорбированные на активированном угле - не менее 500 млн колониеобразующих единиц,**вспомогательное вещество** - лактозы моногидрат - до 0,20 г.**Описание** Капсула № 3 твердая желатиновая, цилиндрической формы с полусферическими концами. Корпус капсулы белый непрозрачный, крышечка - желтая непрозрачная. Содержимое капсулы - порошок со слабым кисломолочным запахом от светло-серого до темно-серого цвета с черными частичками угля.**Фармакотерапевтическая группа**

Пробиотик

**Код АТХ A07FA****БИОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**Антидиарейное действие препарата обусловлено высокой концентрацией сорбированных на частицах активированного угля бифидобактерий (*Bifidobacterium bifidum* № 1), являющихся антагонистами широкого спектра патогенных (шигеллы, сальмонеллы, золотистый стафилококк и др.) и условно патогенных микроорганизмов (протей, клебсиелла и др.).

Противоинфекционное действие препарата усилено за счет сорбции бифидобактерий на частицах угля, что приводит к ускоренной нормализации микробиоценоза желудочно-кишечного тракта, активизации восстановительных процессов в слизистых оболочках и повышению противинфекционной резистентности организма.

Антиоксическое действие препарата обеспечивается быстрым заселением кишечника микроколониями бифидобактерий, восстановлением нормальной микрофлоры, которая препятствует проникновению токсинов во внутреннюю среду организма и, являясь естественным биосорбентом, аккумулирует в значительном количестве попадающие извне или образующиеся в организме токсические вещества.

Бифидобактерии в высокой концентрации активизируют пристеночное пищеварение кишечника, синтез витаминов и аминокислот, усиливают защитную функцию кишечника и иммунную защиту организма.

**ПОКАЗАНИЯ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ**

- диарея различной этиологии;
  - пищевые токсикоинфекции;
  - острые кишечные инфекции бактериальной и вирусной природы (сальмонеллез, шигеллез, энтероколиты, вызванные патогенными представителями рода энтеробактерий или стафилококками, ротавирусная инфекция) или неустановленной этиологии;
  - дисбактериозы различной этиологии, в том числе развившиеся на фоне и после приема антибиотиков, цитостатической, лучевой терапии; осложняющие течение вирусных гепатитов, цирроза печени, дивертикулеза кишечника различной локализации;
  - новорожденным (в т.ч. недоношенным) детям с отягощенным преморбидным фоном, начиная с периода пребывания в родильном доме, для улучшения течения периода адаптации, а также при выраженных дисбактериозах;
  - беременным женщинам при подготовке к родам, кесареву сечению и в послеоперационном периоде.
- Препарат применяется в составе комплексной терапии
- хронических инфекционных и неспецифических воспалительных заболеваний пищеварительного тракта (гастродуоденит, панкреатит, проктосигмоидит, колит, в том числе язвенный колит);
  - больных с вторичными иммунодефицитными состояниями, при тяжелых инфекционно-воспалительных и гнойно-септических заболеваниях (сепсис, перитонит и др.); с кожными заболеваниями (атопический дерматит, стрептодермия, экзема);
  - синдрома раздраженного кишечника;
  - острых респираторных вирусных инфекций и гриппа;
  - хирургических больных (в т.ч. травматологического профиля) для предоперационной подготовки и профилактики послеоперационных осложнений; при постгастрорезекционных расстройствах и состояниях после холецистэктомии;
  - онкологических больных при проведении химиотерапии, лучевой терапии, до и после хирургических вмешательств.

**ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ ДЛЯ ПРИМЕНЕНИЯ**

Врожденная недостаточность лактазы, нарушение всасывания глюкозы-галактозы, повышенная чувствительность к компонентам препарата.

**ПРИМЕНЕНИЕ ПРИ БЕРЕМЕННОСТИ И В ПЕРИОД ЛАКТАЦИИ**

Пробифор® разрешен для применения женщинам в периоды беременности и грудного вскармливания. Особых условий приема нет.

**СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ**

Препарат применяют детям с периода новорожденности и взрослым.

При острой кишечной инфекции, пищевой токсикоинфекции, диарее:

- детям до 6 месяцев по 1 капсуле 2 раза в день; детям старше 6 месяцев по 1 капсуле 3-4 раза в день (возможно с коротким интервалом в 2-3 часа), курсом 2-3 дня; при сохранении клинических симптомов курс лечения удлиняется до 4-5 дней;
- детям старше 7 лет и взрослым по 2-3 капсулы 2 раза в день, курс лечения 3-5 дней,

- взрослым для прекращения диареи в ранние сроки заболевания по 3 капсулы 2 раза в день с интервалом 30 минут - 1 час, дозировку можно увеличить до 6 капсул одномоментно на прием 1 раз в день, курс лечения 1-3 дня.

При хронической патологии желудочно-кишечного тракта, синдроме раздраженного кишечника - детям по 3 капсулы однократно во время вечернего приема пищи, взрослым по 3 капсулы однократно или по 2 капсулы 2 раза в день. Курс лечения 5-15 дней. При тяжелом течении заболевания количество принимаемого препарата можно увеличить взрослым и детям до 6 капсул в день, а курс лечения увеличить до 30 дней.

При дисбактериозах различной этиологии, хронических кишечных инфекциях, у больных с иммунодефицитными состояниями, с кожными заболеваниями, а также для улучшения течения периода адаптации у новорожденных детей:

- недоношенным новорожденным по 1 капсуле 1-2 раза в день;
- доношенным новорожденным и детям до 3 лет по 1 капсуле 2 раза в день;
- детям с 3 до 7 лет – по 1 капсуле 3 раза в день;
- детям старше 7 лет и взрослым по 2-3 капсулы 2 раза в день.

Курс лечения 7-10 дней.

В комплексном лечении острых респираторных вирусных инфекций и гриппа - пациентам всех возрастных групп с 1-2 дня заболевания по 1 капсуле 3 раза в день. Курс лечения 2 дня.

Хирургическим больным, беременным женщинам при подготовке к кесареву сечению с целью снижения послеоперационных осложнений:

- до операции по 1 капсуле 3 раза в день в течение 2-3 дней; лицам, страдающим дисбактериозом кишечника, получавшим антибиотики и химиопрепараты, предоперационный курс удлиняется до 7 дней,
- со 2-7 дня после операции по 1 капсуле 3 раза в день в течение 2-3 дней, по показаниям – 7-10 дней.

Пробифор® принимают внутрь во время приема пищи, при необходимости независимо от приема пищи, запивая водой. Детям и пациентам, которые не могут проглотить целую капсулу ее вскрывают. Содержимое капсулы смешивают с жидкой пищей, желательно кисломолочным продуктом, новорожденным и детям грудного возраста - с материнским молоком или смесью для искусственного вскармливания. Можно смешать содержимое капсулы с 10-50 мл кипяченой воды комнатной температуры, при этом образуется мутная взвесь с частичками сорбента черного цвета. Полученную водную взвесь следует выпить, не добиваясь полного растворения.

**ВОЗМОЖНЫЕ ПОБОЧНЫЕ ДЕЙСТВИЯ**

Не установлены.

**ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ**

Мер предосторожности нет.

**СИМПТОМЫ ПЕРЕДОЗИРОВКИ**

Случаев передозировки не наблюдалось.

**ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ**

При одновременном приеме с витаминами (особенно группы В) действие препарата усиливается. При одновременном применении с антибиотиками возможно снижение эффекта препарата Пробифор® - при приеме антибиотиков рекомендованный интервал между приемом антибиотика и препарата Пробифор® составляет 3-4 часа.

**ВЛИЯНИЕ ПРЕПАРАТА НА СПОСОБНОСТЬ УПРАВЛЯТЬ ТРАНСПОРТНЫМИ СРЕДСТВАМИ, МЕХАНИЗМАМИ**

Пробифор® не влияет на способность управлять транспортными средствами, механизмами,

**ФОРМА ВЫПУСКА**

Капсулы, 500 млн КОЕ сорбированных бифидобактерий. По 6, 10, 18 или 30 капсул в банке из полимерного материала. Банка с инструкцией по применению помещена в пачку из картона.

**СРОК ГОДНОСТИ**

1 год.

Не пригоден для применения по истечении срока годности, при изменении внешнего вида, при отсутствии или нечеткой маркировке, при обнаружении нарушения целостности первичной упаковки до первого вскрытия.

**УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ**

Хранить при температуре от 2 до 10 °С.

**Хранить в недоступном для детей месте****УСЛОВИЯ ОТПУСКА**

Отпускается без рецепта.

**Владелец регистрационного удостоверения**

Общество с ограниченной ответственностью «АВАН», Россия

**Наименование, адрес предприятия-производителя лекарственного препарата**

Акционерное общество «Партнер», 119180, Москва, ул. Большая Якиманка, д.31

**Адрес места производства лекарственного препарата**

143981, Московская область, г. Балашиха, мкр. Кучино, ул. Южная, д.11.

Рекламации на качество или побочное действие препарата следует направлять предприятию-производителю по адресу: Акционерное общество «Партнер», 119180, Москва, ул. Большая Якиманка, д. 31. Тел.: (495) 925-51-09, факс (495) 765-52-40.