

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

**ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО
ПРЕПАРАТА «ТАДИМАКС®»**

Регистрационный номер: ЛП-002170

Торговое наименование: ТАДИМАКС®

Лекарственная форма: таблетки, покрытые пленочной оболочкой

Состав на одну таблетку:

активные компоненты: 371,3 мг густого водного экстракта (14,5:1) из смеси: кринума листьев – 2,000 г, анемарены корневищ - 0,666 г, бархата коры - 0,666 г, пустырника травы - 0,666 г, персика семян - 0,083 г, алисматиса корневищ - 0,830 г, пиона корней - 0,500 г, коричнико коры - 0,0083 г;

вспомогательные компоненты: кремния диоксид коллоидный - 0,055 г, крахмал - 0,220 г, магния стеарат - 0,0065 г, гипромелоза - 0,007 г, тальк - 0,007 г, титана диоксид - 0,001 г, макрогол 6000 - 0,0015 г, оксид железа красный (Е 172) - 0,0003 г, оксид железа черный (Е 172) - 0,0004 г.

Описание: таблетки с фаской двояковыпуклые овальной формы, покрытые оболочкой коричневого цвета. Ядро коричневого цвета, на разрезе коричневого цвета с многочисленными мелкими желтыми вкраплениями.

Фармакотерапевтическая группа: Средство лечения доброкачественной гиперплазии предстательной железы растительного происхождения.

Код АТХ: G04CX

Фармакологические свойства: Препарат обладает противовоспалительным, анальгезирующим, умеренным ангиопротекторным действием.

Показания к применению: В комплексной терапии для устранения дизурических расстройств при доброкачественной гиперплазии предстательной железы I и II стадии.

Противопоказания: Повышенная чувствительность к компонентам препарата,

тяжелые нарушения функции печени.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания:

Применение препарата у женщин не предусмотрено.

Способ применения и дозы: Внутрь по 2 таблетки 3 раза в день после еды. Препарат следует принимать по следующей схеме: 3 курса по 7 дней приема с перерывами между курсами по 7 дней. Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции по применению.

Побочное действие: Возможны аллергические реакции. В 5 % случаях в начале применения препарата у пациентов возможно появление ощущения жжения в анальной области. Это явление проходит в процессе приема препарата. Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка: До настоящего времени случаев передозировки препарата ТАДИМАКС® не зарегистрировано.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами:

Не описано.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами:

Препарат не влияет на способность управлять транспортными средствами и заниматься другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций.

Форма выпуска: таблетки, покрытые плёночной оболочкой; по 21 таблетке помещают в блистеры алюминиевые/ПВХ. По 2 или 3 блистера вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в картонную пачку.

Условия хранения: В сухом, защищенном от света месте при температуре от

- 15 до 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок годности: 3 года.

Не применять после истечения срока годности.

Условия отпуска: Отпускают без рецепта

Производитель:

ДАНАФА ФАРМАСЬЮТИКАЛ ДЖОЙНТ СТОК КОМПАНИ,

д. 253, ул. Зунг Си Тхань Тхе, р-он Тхань Тхе, г. Дананг, Вьетнам.

Телефон: +84 511760129.

Организации, принимающие претензии потребителей:

1. По вопросам качества продукции:

АО «Доминанта-Сервис», Россия

142100, Московская область, г. Подольск, ул. Комсомольская, д. 1, литер Щ,
пом. 223, тел.: +7 (495) 580 30 60, e-mail: sekretar@dn-serv.ru

2. Организация ответственная за фармаконадзор (для приёма
сообщений/вопросов от потребителей по нежелательным явлениям/отсутствию
терапевтического действия, по медицинской информации и другим вопросам,
связанным с обращением препарата на рынке):

АНО «Национальный научный центр Фармаконадзора», Россия

127051, г. Москва, Малая Сухаревская пл., д. 2., стр. 2, тел.: 8 800 777 86 04, e-
mail: info@drugsafety.ru

Генеральный директор
АО «Доминанта-Сервис»



Бабков П.А.

ФГБУ	МЗ РФ
ЭКСПЕРТНЫЙ ОТЧЕТ	
ДЕЙСТВИТЕЛЕН ДЛЯ ДАННОЙ	
ВЕРСИИ ДОКУМЕНТА	
0 0 0 0 0 0 0 0 1 5	
ДМСЛН	