

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування препарату**

**СТРОМБАФОРТ**  
**(STROMBAFORT)**

**Склад:**

*діюча речовина:* stanozolol;

1 таблетка містить станозололу 10 мг;

*допоміжні речовини:* магнію стеарат, Лудіпресс® (лактоза, моногідрат; повідон, кросповідон).

**Лікарська форма.** Таблетки.

**Фармакотерапевтична група.**

Анаболічні засоби для системного застосування, анаболічні стероїди. Код АТС А14А А02.

**Клінічні характеристики.**

**Показання.**

В комплексній терапії:

- порушення синтезу білків, кахексія різного походження;
- травми, опіки, до- та післяопераційні періоди, період відновлення після інфекційних хвороб та опромінення;
- ниркова та наднирникова недостатність, токсичний зоб, м'язева дистрофія, остеопороз, від'ємний азотистий баланс при кортикостероїдній терапії, гіпо- та апластична анемія.

**Протипоказання.**

Підвищена чутливість до компонентів препарату;

- рак передміхурової залози, рак молочної залози у чоловіків, карцинома молочної залози у жінок з гіперкальціємією;
- ішемічна хвороба серця, атеросклероз;
- печінкова та ниркова недостатність;
- гострий та хронічний простатит;
- період вагітності і годування груддю;
- дитячий вік.

**Спосіб застосування та дози.**

Застосовують дорослим внутрішньо.

Рекомендована початкова доза становить 10 - 20 мг на добу. Підтримуюча доза – 5 - 10 мг (½ - 1 таблетка) на добу.

**Побічні реакції.**

У жінок – симптоми вірилізації, пригнічення функції яєчників, розлади менструального циклу, гіперкальціємія. У чоловіків: препубертатний період – симптоми вірилізації, ідіопатична гіперпигментація шкіри, уповільнення або припинення росту (кальцифікація ростових зон трубчастих кісток); у постпубертатному періоді – подразнення сечового міхура, гінекомастія, пріапізм; у літньому віці – гіпертрофія і/або карцинома передміхурової залози.

Прогресування атеросклерозу, периферійні набряки, диспепсичні розлади, порушення функції печінки з жовтяницею, зміни у лейкоцитарній формулі, біль у довгих трубчастих кістках, гіпокоагуляція зі схильністю до кровотеч.

**Передозування.**

Інструкцію завантажено з сайту [www.dovgolit.com](http://www.dovgolit.com)

Випадки передозування не відмічались.

***Застосування у період вагітності або годування груддю.***

Не застосовують.

***Діти.***

Не застосовують.

***Особливості застосування.***

При появі перших ознак вірилізації у жінок (огрубіння голосу, гірсутизм, вугри, кліторомегалія) необхідно припинити прийом препарату, щоб не допустити незворотності змін. Необхідно періодично перевіряти рівень ліпідемії та холестеринемії.

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

Не впливає.

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

Посилює дію антикоагулянтів, антиагрегантів, гіпоглікемічних засобів, побічні ефекти гепатотоксичних препаратів.

***Фармакологічні властивості.***

***Фармакодинаміка.*** Станозолол належить до стероїдних анаболіків. Проникаючи до ядра клітини, активізує генетичний апарат клітини, що приводить до збільшення синтезу ДНК, РНК і структурних білків, активації ферментів ланки та посилення тканинного дихання, окислювального фосфорилування, синтезу АТФ і накопиченню макроергів у клітині. Стимулює анаболічні і пригнічує катаболічні процеси, спричинені глюкокортикоїдами. Приводить до збільшення м'язової маси, зменшення відкладення жиру, поліпшує трофіку тканин, сприяє відкладенню кальцію у кістках, затримує в організмі азот, фосфор, сірку, калій, натрій і воду. Гемопоетична дія пов'язана зі збільшенням синтезу еритропоетину. Протиалергічна дія зумовлена підвищенням концентрації С<sub>1</sub> фракції комплементу. Андрогенна активність може сприяти розвитку вторинних статевих ознак за чоловічим типом.

***Фармакокінетика.*** Не досліджувалась.

***Фармацевтичні характеристики:***

***основні фізико-хімічні властивості:***

*таблетки 10 мг:* білі або білі з жовтуватим відтінком, з гладкою поверхнею та округлими краями, квадратної форми таблетки, з розподільчою рисою та гравіюванням «ВР» з одного боку, з іншого – гравіювання «10 мг».

***Термін придатності.***

3 роки.

***Умови зберігання.***

Зберігати в сухому, захищеному від світла при температурі не вище 25 °С.

Зберігати недоступному для дітей місці.

***Упаковка.***

Інструкцію завантажено з сайту [www.dovgolit.com](http://www.dovgolit.com)

По 20 таблеток у блістері; по 3 блістери в картонній коробці.

По 50 або 100 таблеток у флаконі; по 1 флакону в картонній коробці.

**Категорія відпуску.**

За рецептом.

**Виробник.**

ТОВ СК Балкан Фармасьютікалс, Республіка Молдова.

SK Balkan Pharmaceuticals SRL.

**Місцезнаходження.**

вул. Н. Гредеску 4, Кишинів, Республіка Молдова.