

ИПРОЖИН

НАТУРАЛЬНЫЙ МИКРОНИЗИРОВАННЫЙ ПРОГЕСТЕРОН

Полный цикл производства
во Франции



Схема применения Ипрожина по некоторым показаниям¹

Показание	Суточная доза, мг	Ипрожин 100 мг	Ипрожин 200 мг	Комментарии
Перорально (вечером перед сном)				
При угрожающем аборте или для предупреждения привычного аборта вследствие недостаточности прогестерона	200-600			Ежедневно в I и II триместрах беременности.
НЛФ (предменструальный синдром, фиброзно-кистозная мастопатия, дисменорея, период менопаузального перехода)	200-400			С 17 по 26 день цикла
ЗГТ в перименопаузе	200			На фоне приема эстрогенов в течение 12 дней
ЗГТ в постменопаузе	100-200			С первого дня приема эстрогенов. Подбор дозы - индивидуально
Интравагинально				
Предупреждение (профилактика) преждевременных родов у женщин из группы риска	200			С 22 по 34 неделю беременности
Поддержка лютеиновой фазы при ЭКО	200-600			Со дня инъекции хорионического гонадотропина в течение I и II триместра беременности
Поддержка лютеиновой фазы при бесплодии, связанном с нарушением функции желтого тела	200-300			С 17-ого дня цикла 10 дней, в случае задержки менструации и диагностики беременности лечение должно быть продолжено
В случаях угрожающего аборта или для предупреждения привычного аборта	200-400			В два приема ежедневно в I и II триместрах беременности

1. Подробная информация содержится в Инструкции по применению лекарственного препарата Ипрожин

ИПРОЖИН

НАТУРАЛЬНЫЙ МИКРОНИЗИРОВАННЫЙ ПРОГЕСТЕРОН

Липосферная микронизация прогестерона в арахисовое масло обеспечивает:²⁻⁵

- ✓ высокую вязкость - 75,9 мм²/с
- ✓ увеличение абсорбции
- ✓ повышение биодоступности

Натуральный прогестерон

Диоскорея (Дикий ямс)



Высокая вязкость - 75,9 мм²/с

Увеличение абсорбции

Повышение биодоступности

Краткая информация по применению препарата ИПРОЖИН

Регистрационный номер: ЛП-000284 от 17.02.2011. **Торговое название препарата:** Ипрожин. **Международное непатентованное название:** Прогестерон. **Лекарственная форма:** капсулы. **СОСТАВ на одну капсулу:** **Активное вещество:** прогестерон микронизированный – 100 мг/200 мг. **Вспомогательные вещества:** арахисовое масло – 149,0 мг/298,0 мг; соевый лецитин – 1,0 мг/2,0 мг; **Капсульная оболочка*:** желатин – 77,0 мг/158,60 мг; глицерол – 32,12 мг/64,10 мг; титана диоксид – 0,88 мг/2,17 мг. * - в пересчете на сухую капсульную оболочку. **ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ** Прогестеродефицитные состояния у женщин: **Для приема внутрь:** • угрожающий аборт или предупреждение привычного аборта вследствие недостаточности прогестерона; • бесплодие вследствие лютеиновой недостаточности; • предменструальный синдром; • нарушения менструального цикла вследствие нарушения овуляции или ановуляции; • фиброно-кистозная мастопатия; • период менопаузального перехода; • заместительная гормональная терапия (ЗГТ) в пери- и постменопаузе (в сочетании с эстрогенсодержащими препаратами). **Для интравaginaльного применения:** • ЗГТ в случае дефицита прогестерона при нефункционирующих (отсутствии яичников) яичниках (донорство яйцеклеток); • предупреждение (про-

филактика) преждевременных родов у женщин из группы риска (с укорочением шейки матки и/или наличием анамнестических данных преждевременных родов и/или преждевременного разрыва плодных оболочек); • поддержка лютеиновой фазы во время подготовки к экстракорпоральному оплодотворению; • поддержка лютеиновой фазы в спонтанном или индуцированном менструальном цикле; • преждевременная менопауза; • ЗГТ (в сочетании с эстрогенсодержащими препаратами); • бесплодие вследствие лютеиновой недостаточности; • угрожающий аборт или предупреждение привычного аборта вследствие недостаточности прогестерона. **ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ** • гиперчувствительность к прогестерону или любому из вспомогательных веществ препарата; • тромбоз глубоких вен, тромбофлебит; • тромбозомбolicкие нарушения (тромбозомболия легочной артерии, инфаркт миокарда, инсульт), внутрисердечное кровоизлияние или наличие данных состояний/заболеваний в анамнезе; • тяжелые нарушения функции печени; тяжелые заболевания печени (в том числе холестатическая желтуха, гепатит, синдром Дубина-Джонсона, Ротора, злокачественные опухоли печени) в настоящее время или в анамнезе; • кровотечения из влагалища неясного генеза; • неполный аборт; • порфирия; •

установленные или подозреваемые злокачественные новообразования молочных желез или половых органов; • детский возраст до 18 лет (эффективность и безопасность не установлены); • период грудного вскармливания. **С ОСТОРОЖНОСТЬЮ** Заболевания сердечно-сосудистой системы, артериальная гипертензия, хроническая почечная недостаточность, сахарный диабет, бронхиальная астма, эпилепсия, мигрень, депрессия; гиперлипопроотеинемия, нарушения функции печени легкой и средней степени тяжести, фоточувствительность. Препарат следует применять с осторожностью во I и III триместрах беременности. **УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ** В сухом, защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте. **СРОК ГОДНОСТИ** 3 года. Не применять по истечении срока годности. **УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК** По рецепту. **ПРОИЗВОДИТЕЛЬ:** Каталент Франс Бейнхейм С.А., Франция, Капсуджелъ Плезормель, Франция для Лаборатории Эффик, «Лі Ньютон», 9-11 rue Жан Браконе, 92366 Мёдон-Ла-Фор, Франция **ФИРМА-ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ:** Италфармако С.п.А., Италия, 20126, Милан, Вьяле Фульвио Тести, 330. Инструкция по медицинскому применению ЛП-000284 от 11.03.2019

Если Вы хотите сообщить о нежелательном явлении/реакции или жалобе на качество продукции компании, пожалуйста, позвоните по телефону: +7 (495) 933-14-58 (доб. 1) или отправьте сообщение на адрес электронной почты: safety-ru@italfarmaco.ru

Подробная информация содержится в инструкции по применению лекарственного препарата ИПРОЖИН, ЛП-000284 от 11.03.2019

СПИСОК ЛИТЕРАТУРЫ

1. Инструкция по применению лекарственного препарата для медицинского применения Ипрожин. ЛП-000284-11.03.2019. 2. Joshi J.T. A Review on Micronization Techniques. Journal of Pharmaceutical Science and Technology, Vol. 3 (7), 2011, 651-681. 3. de Lignières B. Oral micronized progesterone. Clin Ther. 1999;21(1):41-60. 4. Hargrove J.T., Maxson W.S., Wentz A.C. Absorption of oral progesterone is influenced by vehicle and particle size. Am J Obstet Gynecol. 1989; 161(4):948-51. 5. Cheema M, Palin K, Davis S. Lipid vehicles for intestinal lymphatic drug absorption. Pharm Pharmacol 1987; 39:55-6.

ИНФОРМАЦИЯ ПРЕДНАЗНАЧЕНА ИСКЛЮЧИТЕЛЬНО ДЛЯ МЕДИЦИНСКИХ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ РАБОТНИКОВ. ПОДЛЕЖИТ РАСПРОСТРАНЕНИЮ ТОЛЬКО В РАМКАХ МЕРОПРИЯТИЙ, СВЯЗАННЫХ С ПОВЫШЕНИЕМ ПРОФЕССИОНАЛЬНОГО УРОВНЯ МЕДИЦИНСКИХ И ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИХ РАБОТНИКОВ, ВКЛЮЧАЯ СПЕЦИАЛИЗИРОВАННЫЕ ВЫСТАВКИ, КОНФЕРЕНЦИИ, СИМПОЗИУМЫ И Т.Д.

RU.IPG.2020.04.01

ООО «ИТФ», 115432, Россия, г. Москва, проспект Андропова, дом. 18, корпус 6, офис 4-01 тел.: В 495 933-14-58 www.italfarmaco.ru

