

**PACKUNGSBEILAGE**

## GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR ANWENDER

### **DiaProsta Filmtabletten**

Wirkstoff: Trockenextrakt aus Brennnesselwurzel (*Urticae radix*),

**Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.**

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

### **Was in dieser Packungsbeilage steht**

1. Was ist DiaProsta und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von DiaProsta beachten?
3. Wie ist DiaProsta einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist DiaProsta aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

### **1. WAS IST DIAPROSTA UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?**

DiaProsta ist ein pflanzliches Arzneimittel und enthält einen Trockenextrakt aus den Wurzeln von *Urtica dioica/urens* (Brennnesselwurzel).

DiaProsta ist ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel zur Linderung von Beschwerden beim Harnlassen bei Männern mit geringgradiger gutartiger Prostatavergrößerung, nachdem durch einen Arzt schwerwiegende Grunderkrankungen ausgeschlossen wurden.

Dieses Arzneimittel ist ein traditionelles pflanzliches Arzneimittel, das ausschließlich auf Grund langjähriger Verwendung für die genannten Anwendungsgebiete registriert ist.

Wenn Sie sich nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

### **2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER EINNAHME VON DIAPROSTA BEACHTEN?**

**DiaProsta darf nicht eingenommen werden,** wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Brennnessel oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

### **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker bevor Sie DiaProsta einnehmen.

Bei Auftreten von Fieber, Krämpfen oder Blut im Urin, schmerzhaftem Urinieren oder akuter Harnverhaltung ist unverzüglich ein Arzt aufzusuchen.

Dieses Arzneimittel ersetzt nicht die regelmäßige Prostata Vorsorgeuntersuchung.

### **Kinder und Jugendliche**

Für DiaProsta gibt es keine Indikation für die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren.

### **Einnahme von DiaProsta zusammen mit anderen Arzneimitteln**

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Es wurden keine Studien zur Erfassung von Wechselwirkungen durchgeführt.

### **Schwangerschaft und Stillzeit**

Für DiaProsta gibt es keine Indikation für die Anwendung bei Frauen.

### **Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Es wurden keine Studien zu den Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen durchgeführt.

### **Dieses Arzneimittel enthält 64,65 mg Lactose-Monohydrat (Milchzucker).**

Bitte nehmen Sie DiaProsta daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Zuckerunverträglichkeit leiden.

## **3. WIE IST DIAPROSTA EINZUNEHMEN?**

Nehmen Sie DiaProsta immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt:

Erwachsene:

Einmal täglich 1 Filmtablette.

Für DiaProsta gibt es keine Indikation für die Anwendung bei Frauen.

### **Art der Anwendung**

Zum Einnehmen.

DiaProsta sollte unzerkaut und mit wenig Flüssigkeit eingenommen werden.

### **Dauer der Anwendung**

Eine Langzeitanwendung ist möglich.

Wenn Sie sich nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

### **Anwendung bei Kindern und Jugendlichen**

Für DiaProsta gibt es keine Indikation für die Anwendung bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren.

### **Wenn Sie eine größere Menge DiaProsta eingenommen haben, als Sie sollten**

Es sind keine Fälle von Überdosierung bekannt.

### **Wenn Sie die Einnahme von DiaProsta vergessen haben**

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

#### **4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?**

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

##### **Erkrankungen des Immunsystems:**

Es können allergische Reaktionen (Juckreiz, Hautausschläge, Hautrötungen, Gesichtsschwellungen) auftreten.

##### **Erkrankungen des Magen-Darm-Traktes:**

Magen-Darmbeschwerden wie Übelkeit, Sodbrennen, Völlegefühl, Blähungen und Durchfall wurden beobachtet.

Die Häufigkeit des Auftretens ist nicht bekannt.

##### **Meldung von Nebenwirkungen**

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das nationale Meldesystem anzeigen (siehe Details unten). Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen  
Traisengasse 5  
1200 WIEN  
ÖSTERREICH  
Fax: + 43 (0) 50 555 36207  
Website: <http://www.basg.gv.at/>

#### **5. WIE IST DIAPROSTA AUFZUBEWAHREN?**

Nicht über 30° C lagern.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton bzw. der Blisterpackung angegebenen Verfalldatum (verw. bis) nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

#### **6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN**

##### **Was DiaProsta enthält**

Der Wirkstoff ist:

1 Filmtablette enthält 460 mg Trockenextrakt aus Brennesselwurzel (*Urticae radix*), Droge-Extrakt-Verhältnis 7-14:1. Das Auszugsmittel ist Methanol 20 % (V/V)

Die sonstigen Bestandteile sind:

Cellulosepulver, hochdisperses Siliciumdioxid, Lactose-Monohydrat, Croscarmellose-Natrium, Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A), Stearinsäure, Talkum, Basisches Butylmethacrylat-Copolymer, Titandioxid E 171.

### **Wie DiaProsta aussieht und Inhalt der Packung**

DiaProsta Filmtabletten sind weiße, beidseitig nach außen gewölbte Filmtabletten und in PVC/PVDC-Aluminium-Blisterverpackungen eingeseigelt.  
Packungsgrößen: 30, 60, 90 oder 100 Filmtabletten

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

### **Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller**

Pharmazeutischer Unternehmer:

Diapharm GmbH & Co. KG

Hafenweg 18-20

48155 Münster

Deutschland

Telefon: +49 251 60935 - 0

Email: [info@diapharm.de](mailto:info@diapharm.de)

Hersteller:

Diapharm GmbH & Co. KG

Würzburger Str. 3

26121 Oldenburg

Deutschland

**Reg.Nr.:** HERB-00049

**Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im November 2016**