**Листок-вкладыш – информация для пациента****Канефрон® Н****капли для приема внутрь**

Активные компоненты: экстракт жидкий смеси лекарственного растительного сырья из золототысячника травы, любистока лекарственного корней, розмарина листьев

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- *Всегда принимайте препарат в точности с данным листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача.*
- *Сохраните листок-вкладыш, возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.*
- *Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.*
- *Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе и на не перечисленные в разделе 4 данного листка-вкладыша.*
- *Если состояние не улучшается через 3 дня или ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.*

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Канефрон® Н, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед приемом препарата Канефрон® Н
3. Прием препарата Канефрон® Н
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Канефрон® Н
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что из себя представляет препарат Канефрон® Н, и для чего его применяют

Канефрон® Н представляет собой препарат растительного происхождения, активным компонентом которого является экстракт жидкий смеси лекарственного растительного сырья из золототысячника травы, любистока лекарственного корней, розмарина листьев. Он относится к препаратам, применяемым для лечения урологических заболеваний.

Показания к применению

Препарат Канефрон® Н применяется в качестве дополнительного компонента терапии у взрослых и подростков в возрасте от 12 лет и старше в комплексном лечении нетяжелых симптомов воспалительных заболеваний нижних отделов мочевыводящих путей, а также для повышения диуреза с целью уменьшения образования мочевых камней.

Применение по указанным назначениям основывается только на опыте продолжительного применения.

Если симптомы заболевания сохраняются более 3 дней или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Канефрон® Н

Противопоказания

Не принимайте препарат Канефрон® Н:

- если у Вас аллергия на золототысячник, любисток лекарственный, розмарин, а также на другие растения семейства Зонтичные (например, анис, фенхель) или анетол (компонент эфирных масел) или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- если у Вас язвенная болезнь желудка или двенадцатиперстной кишки в стадии обострения;
- при отеках вследствие сердечной и/или почечной недостаточности, а также в случаях, когда необходимо уменьшить потребление жидкости.

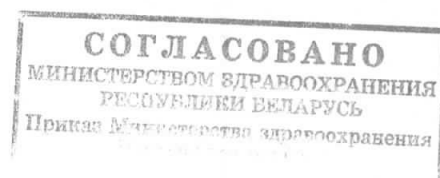
Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Канефрон® Н проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Если во время приема лекарственного препарата симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния (сохраняется или повышается температура, появляются расстройства мочеиспускания, задержка мочи, боли внизу живота, кровь в моче) необходимо обратиться к врачу.

Дети и подростки

Не давайте препарат Канефрон® Н детям в возрасте до 12 лет. Заболевания мочевыводящих путей у детей требуют медицинской помощи, их должен диагностировать, лечить и контролировать врач. Препарат Кансфрон® Н не следует применять у подростков в возрасте до 18 лет без предварительной консультации врача для исключения тяжелых заболеваний.



Другие препараты и препарат Канефрон® Н

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Исследования взаимодействия с другими лекарственными препаратами не проводились.

Прием других препаратов может повысить риск нежелательных реакций, поэтому врачу важно знать о любых принимаемых Вами лекарствах, в том числе продаваемых без рецепта, а также витаминах, лекарственных растениях или биологически активных добавках.

Беременность, грудное вскармливание, фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

На данный момент опыт применения препарата Канефрон Н у беременных женщин отсутствует или крайне ограничен. В качестве предосторожности следует избегать применения препарата во время беременности.

Неизвестно, выделяются ли активные компоненты препарата Канефрон® Н в материнское молоко. Нельзя исключить риск для ребенка на грудном вскармливании. Канефрон® Н не следует принимать во время кормления грудью.

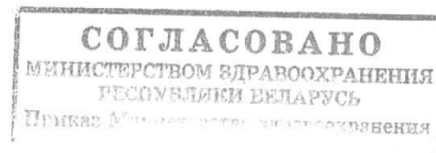
Данные о влиянии препарата Канефрон® Н на репродуктивную функцию людей отсутствуют.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

При приеме в рекомендуемых дозах препарат Канефрон® Н не оказывает влияния на способность управлять транспортными средствами или потенциально опасными механизмами.

Препарат Канефрон® Н содержит этанол (алкоголь)

Препарат содержит 16,0 – 19,5 % по объему этанола (алкоголя), то есть до 456 мг на разовую дозу (50 капель), что соответствует 12 мл пива или 5 мл вина. Из-за содержания этанола лекарственный препарат не следует принимать пациентам, страдающим алкоголизмом а также после лечения алкогольной зависимости. Присутствие алкоголя в препарате следует принимать во внимание беременным или кормящим женщинам, детям и лицам из групп высокого риска, таким как пациенты с заболеваниями печени или эпилепсией. Возможен прием лекарственной формы препарата Канефрон® Н, таблетки покрытые оболочкой,



которая не содержит этанол.

3. Прием препарата Канефрон® Н

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или с работником аптеки.

Рекомендуемая доза: взрослым и подросткам от 12 лет - по 50 капель 3 раза в день (утром, днем и вечером) или в соответствии с указаниями врача. 50 капель соответствуют 3,3 мл препарата.

Пациенты с почечной и печеночной недостаточностью

Недостаточно данных для предоставления конкретных рекомендаций по дозировке при нарушении функции почек или печени.

Путь и (или) способ введения

Препарат Канефрон® Н принимают внутрь. Взболтайте флакон перед применением препарата! Необходимую дозу отмеряйте при помощи флакона-капельницы. Держите флакон вертикально при дозировании препарата. При необходимости препарат можно запить небольшим количеством воды (например, 1 стакан).

Во время лечения препаратом рекомендуется достаточное потребление жидкости.

Продолжительность терапии

При ухудшении симптомов или отсутствии улучшения через 3 дня обратитесь к врачу. В рамках самолечения не следует принимать препарат более 2 недель.

Обратите внимание на информацию в разделе 2 «Особые указания и меры предосторожности».

Если Вы приняли препарата Канефрон® Н больше, чем следовало

До настоящего времени не сообщалось о случаях интоксикации при передозировке препарата. В случае передозировки побочные эффекты, описанные в разделе 4 «Возможные нежелательные реакции», могут быть более выраженными. В этом случае следует прекратить прием препарата и обратиться к врачу. Лечение при передозировке – симптоматическое.

Если Вы забыли принять препарат Канефрон® Н

Если Вы пропустили очередной прием препарата – не принимайте в следующий раз двойное количество, а продолжайте прием как описано в настоящем листке-вкладыше или как

назначено Вашим лечащим врачом.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

Если вы прекратили прием препарата Канефрон® Н

Досрочное прекращение курса лечения препаратом Канефрон® Н считается не опасным. Если у Вас возникнут дополнительные вопросы относительно применения данного препарата, обратитесь к своему лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, этот препарат может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Если у Вас отмечаются **симптомы аллергической реакции/гиперчувствительности** прекратите прием препарата и срочно обратитесь к врачу. Вам может потребоваться немедленная медицинская помощь.

Другие возможные нежелательные реакции:

Часто (могут наблюдаться не более чем у 1 из 10 человек)

- расстройства желудочно-кишечного тракта (такие как тошнота, рвота, диарея)

В случае возникновения описанных выше или других нежелательных реакций следует отменить прием препарата и обратиться к врачу.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже).

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

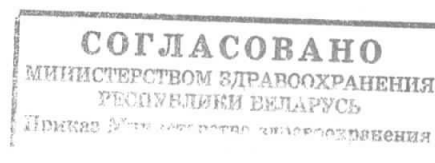
УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Адрес: 220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а

Тел.: +375 17 242-00-29

Эл. почта: rcpl@rceth.by | <http://www.rceth.by>

5. Хранение препарата Канефрон® Н



Не выбрасывайте препарат в канализацию или вместе с бытовыми отходами. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожить) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

Препарат Канефрон® Н содержит:

Содержание этанола: 16,0 – 19,5 % (об/об).

Внешний вид препарата Канефрон® Н и содержимое упаковки

По 100 мл во флаконы из темного стекла с дозирующим капельным устройством и навинчивающейся крышкой с контролем первого вскрытия. На флакон наклеивают самоклеящуюся этикетку. По одному флакону вместе с листком-вкладышем помещают в пачку картонную.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель



Бионорика СЕ

Кершенштайнерштрассе 11-15, 92318, Ноймаркт-ин-дер-Оберпфальц, Германия

Тел: + 49 (0) 91 81 231 - 90

Факс: + 49 (0) 91 81 231 - 265

Эл. почта: info@bionorica.de

За любой информацией о препарате следует обращаться к локальному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Представительство «Бионорика СЕ» в Республике Беларусь

220095 г. Минск, пр. Рокоссовского 64, пом.2 Н

Тел/факс: (+375 17) 388-75-27, 388-75-28

Эл. почта: office@bionorica.by

Условия отпуска лекарственного препарата

Отпуск из аптек без рецепта врача.

Листок-вкладыш пересмотрен

