

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату

КАНЕФРОН® Н (CANEPHRON® N)

Склад лікарського засобу :

діючі речовини: 1 таблетка містить висушені лікарські рослини у вигляді порошку:

трави золототисячника (<i>Herba Centaurii</i>)	18 мг,
кореня любистку (<i>Radix Levistici</i>)	18 мг,
листя розмарину (<i>Folia Rosmarini</i>)	18 мг;

допоміжні речовини: крохмаль кукурудзяний; кремнію діоксид колоїдний безводний; лактоза моногідрат; повідон; магнію стеарат; заліза оксид червоний (Е 172); рибофлавін (Е 101); кальцію карбонат; декстрин; глюкози сироп; віск монтановий гліколевий; олія рицинова; сахароза; шелак; тальк; титану діоксид (Е 171).

Лікарська форма . Таблетки, вкриті оболонкою.

Круглі двоопуклі таблетки, вкриті оболонкою оранжевого кольору з гладкою поверхнею.

Назва та місцезнаходження виробника.

Біонорика СЕ, Керхенштейнерштрассе, 11-15, 92318, м. Ноймаркт, Німеччина.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що застосовуються в урології. Код АТС G04В Х.

Компоненти, що входять до складу рослинного лікарського засобу, виявляють комплексну активність, що проявляється у протизапальній дії та усуненні спазму сечовивідних шляхів, сечогінному, вазодилатаційному ефектах.

Усі рослинні компоненти, що входять до складу Канефрону® Н, містять речовини (фенолкарбонові кислоти, ефірні олії тощо), що зумовлюють ефективність антимікробної дії препарату. Дія препарату на каналцеву і клубочкову систему нирок призводить до зниження виділення білка при протеїнурії.

Показання для застосування..

Основна (базисна) терапія, а також як компонент комплексної терапії при гострих та хронічних інфекціях сечового міхура (цистит) і нирок (пілонефрит).

Хронічні неінфекційні захворювання нирок (гломерулонефрит, інтерстиціальний нефрит).

Профілактика утворення сечових каменів, у тому числі й після їх видалення.

Протипоказання.

Підвищена індивідуальна чутливість до компонентів препарату.

Пептична виразка у стадії загострення.

Препарат не слід застосовувати як монотерапію для лікування порушень функції нирок.

Не слід застосовувати Канефрон® Н для діуретичної терапії набряків, спричинених серцевою або нирковою недостатністю

Належні заходи безпеки при застосуванні.

При застосуванні препарату Канефрон® Н необхідно вживати достатню кількість рідини.

При запальних захворюваннях нирок слід обов'язково проконсультуватися з лікарем.

При появі крові у сечі, розладів сечовипускання та гострої затримки сечі необхідно негайно звернутися до лікаря.

Препарат містить глюкозу та сахарозу, тому пацієнтам з непереносимістю деяких цукрів перед початком прийому таблеток Канефрон® Н слід проконсультуватися з лікарем.

Препарат не слід застосовувати пацієнтам із рідкісними спадковими формами непереносимості лактози, недостатністю лактази або синдромом глюкозо-галактозної мальабсорбції.

Примітка для хворих на цукровий діабет. 1 таблетка містить у середньому 0,012 хлібної одиниці (ХО).

Особливі застереження.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Препарат застосовують у період вагітності або годування груддю при дотриманні рекомендацій щодо застосування після оцінки лікарем співвідношення користь для матері /ризик для плода (дитини).

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

Препарат не впливає на здатність керувати автотранспортом або працювати з іншими механізмами.

Діти. Не слід застосовувати дітям віком молодше 6 років.

Спосіб застосування та дози.

Дорослим призначають по 2 таблетки 3 рази на добу;

дітям віком старше 6 років — по 1 таблетці 3 рази на добу. Дітям віком молодше 6 років, яким призначають менші дози, застосовують іншу лікарську форму препарату у вигляді крапель.

Таблетки слід ковтати не розжовуючи, запиваючи достатньою кількістю рідини.

Тривалість лікування визначає лікар індивідуально.

Передозування.

Випадки отруєння препаратом внаслідок його передозування невідомі.

Терапія: симптоматична.

Побічні ефекти.

Дуже рідко у разі підвищеної чутливості до складових компонентів препарату можуть виникати алергічні реакції, такі як висипання, кропив'янка, свербіж, гіперемія шкіри, а також порушення з боку травного тракту (нудота, блювання, діарея).

У разі виникнення будь-яких небажаних реакцій слід припинити застосування препарату і звернутися до лікаря.

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

Термін придатності . 4 роки.

Не застосовувати препарат після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці. Термін придатності визначає застосування препарату до останнього дня місяця.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 20 таблеток у блістері; по 3 блістери № 60 (20x3) у картонній коробці.

Категорія відпуску. Без рецепта.