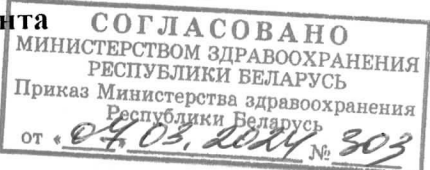


2977 - 2016

Листок-вкладыш – информация для пациента

Канефрон® Н

таблетки, покрытые оболочкой



Активные компоненты: Золототысячника трава, Любистока лекарственного корни,

Розмарина листья

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.

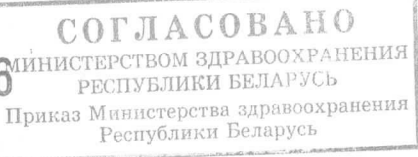
Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Канефрон® Н, и для чего его применяют
2. О чём 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, активными компонентами которого являются измельченное лекарственное растительное сырье (порошок) 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 нарушении функции почек;
- 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, спазмы, кровь в моче) необходимо обратиться к врачу.

Препарат может назначаться больным сахарным диабетом, поскольку содержание усваиваемых углеводов в разовой дозе (2 таблетки) соответствует менее чем 0,08 «Хлебных Единиц» (ХЕ), в максимальной суточной дозе (6 таблеток) – менее 0,24 «Хлебных Единиц» (ХЕ).

НД РБ

2977 - 2016

Дети и подростки

Не давайте препарат Канефрон® Н детям в возрасте до 12 лет в связи с недостаточностью клинических данных по эффективности и безопасности у данной возрастной группы. Заболевания мочевыводящих путей у детей требуют медицинской помощи, их должен диагностировать, лечить и контролировать врач. Препарат Канефрон® 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.

Применение препарата во время беременности возможно только по назначению врача, в случае если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка.

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.

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

2977 - 2016

Препарат Канефрон® Н содержит глюкозу, лактозу и сахарозу

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
 Приказ Министерства здравоохранения
 Республики Беларусь

Если Ваш врач сказал Вам, что у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу, прежде чем принимать этот лекарственный препарат.

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 2 таблетки 3 раза в день (утром, днем и вечером) или в соответствии с указаниями врача.

Путь и (или) способ введения

Препарат Канефрон® Н принимают внутрь, не разжевывая, запивая достаточным количеством воды (например, 1 стакан). Во время лечения препаратом рекомендуется достаточное потребление жидкости.

Продолжительность терапии

Продолжительность лечения, в целом, не ограничена и определяется врачом. Обратите внимание на информацию в разделе 2 «Особые указания и меры предосторожности».

При ухудшении симптомов или отсутствии улучшения через 3 дня обратитесь к врачу.

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 выраженным. 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 обратитесь к лечащему врачу.

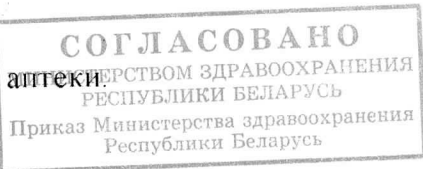
Если вы прекратили прием препарата Канефрон® Н

Досрочное прекращение курса лечения препаратом Канефрон® Н считается не опасным.

Если у Вас возникнут дополнительные вопросы относительно применения данного

2977 - 2016

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: gcp1@gceth.by | <http://www.gceth.by>

5. Хранение препарата Канефрон® Н

Храните препарат в недоступном для ребенка месте так, чтобы ребенок не мог увидеть его.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на пачке картонной или блистере после слов «Годен до:». Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

Препарат следует хранить при температуре не выше 30 °C.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или вместе с бытовыми отходами. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не

2977 - 2016

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

потребуется. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Канефрон® Н содержит:

Активными компонентами препарата являются золототысячника трава, любистока лекарственного корни и розмарина листья.

Каждая таблетка, покрытая оболочкой, содержит измельченное лекарственное растительное сырье (порошок): 18 мг золототысячника травы (*Centaurii herba*), 18 мг любистока лекарственного корней (*Levisticum radix*), 18 мг розмарина листьев (*Rosmarini folia*).

Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются: лактоза моногидрат, магния стеарат, крахмал кукурузный, повидон К 25, кремния диоксид коллоидный безводный, кальция карбонат, касторовое масло нерафинированное, глюкозы сироп, железа оксид красный (Е 172), декстрин, воск горный гликогениевый, повидон К 30, рибофлавин (Е101), шеллак, сахароза, тальк, титана диоксид (Е171).

Внешний вид препарата Канефрон® Н и содержимое упаковки

Таблетки, покрытые оболочкой.

Двояковыпуклые круглые таблетки оранжевого цвета с гладкой поверхностью.

По 20 таблеток, покрытых оболочкой, помещают в блистер из ПВХ/ПВДХ-пленки и алюминиевой фольги. По 3 блистера вместе с инструкцией по медицинскому применению по применению (листок-вкладыш) помещают в пачку картонную.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Бионорика СЕ

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

Тел: + 49 (0) 91 81 231 - 90

Факс: + 49 (0) 91 81 231 - 265

Адрес электронной почты:

info@bionorica.de

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

Представительство «Бионорика СЕ» в Республике Беларусь

НД РБ

2977 - 2016

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

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

Адрес электронной почты:

office@bionorica.by

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Условия отпуска лекарственного препарата

Отпуск из аптек без рецепта врача.

Листок-вкладыш пересмотрен