

## **Склад**

*діючі речовини:* 100 г крапель містять 29 г екстракту (1:16) (екстрагент етанол 59 % (об/об) з лікарських рослин:

трави золототисячника (*Herba Centaurii*) 0,6 г

кореня любистка (*Radix Levistici*) 0,6 г

листя розмарину (*Folia Rosmarini*) 0,6 г;

*допоміжна речовина:* вода очищена.

Вміст етанолу - 19 % (об/об).

## **Лікарська форма**

Краплі оральні.

*Основні фізико-хімічні властивості:* прозора або злегка мутна рідина жовто-коричневого кольору із запахом любистку та ароматним, трохи гіркуватим смаком.

У процесі зберігання можливе помутніння або випадання осаду.

## **Фармакотерапевтична група**

Засоби, що застосовуються в урології. Код АТХ G04B X.

## **Фармакодинаміка**

Компоненти, що входять до складу рослинного лікарського засобу, проявляють комплексну активність, що проявляється у протизапальній, антиоксидантній, спазмолітичній та знеболювальній дії. Також Канефрон® Н має антибактеріальний та діуретичний ефекти, які зумовлені речовинами, що містяться у рослинних компонентах препарату.

## **Показання**

- Для комплексного лікування запальних захворювань сечовивідних шляхів.
- Профілактика утворення сечових каменів, у тому числі і після їх видалення.

## **Протипоказання**

- Підвищена індивідуальна чутливість до будь-якого компонента препарату або до інших рослин сімейства Зонтичні (Ariaceae), наприклад аніс, фенхель, та до анетолу (тобто компонента ефірних масел, що містять, наприклад, аніс і фенхель).
- Пептична виразка у стадії загострення.
- Набряки внаслідок серцевої недостатності або порушення функції нирок та/або було рекомендовано зменшене споживання рідини.

### **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій**

У разі необхідності одночасного застосування будь-яких інших лікарських засобів слід проконсультуватися з лікарем.

### **Особливості застосування**

Під час зберігання препарату можливе помутніння або випадання осаду, проте це не впливає на дію препарату.

У випадку подовження гарячки, спазмів, появи крові у сечі, розладів сечовипускання та гострої затримки сечі необхідно негайно звернутися до лікаря.

Цей лікарський засіб містить 19 % етанолу. Препарат не слід приймати пацієнтам, які страждають на алкоголізм, а також пацієнтам, які завершили лікування від алкоголізму. Вміст алкоголю у препараті необхідно враховувати при застосуванні пацієнтам з високим ризиком, таких як захворювання печінки, епілепсія, захворювання мозку.

### **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами**

Препарат у рекомендованих дозах не впливає на здатність керувати транспортом і працювати з іншими механізмами, але слід враховувати, що препарат містить етанол.

### **Застосування у період вагітності або годування груддю**

#### *Вагітність*

Експериментальних негативних результатів безпосередньої або непрямой дії препарату не виявлено. На даний час існує обмежений досвід використання крапель Канефрон® Н у вагітних жінок. Тому з міркувань безпеки слід уникати застосування препарату впродовж вагітності.

## *Годування груддю*

У зв'язку з відсутністю даних стосовно потрапляння препарату Канефрон® Н або його метаболітів у молоко матері, ризик для немовлят не може бути виключений. Тому препарат не слід застосовувати під час годування груддю.

## **Спосіб застосування та дози**

Якщо лікар не призначив інакше, препарат слід приймати дорослим та дітям від 12 років по 50 крапель 3 рази на добу (загальна добова доза - 150 крапель).

Дорослі краплі приймають, як правило, у нерозведеному вигляді. Якщо необхідно (наприклад: гіркий смак для дітей), краплі приймати з додаванням будь-якої рідини. Перед вживанням збовтати! При накапуванні препарату флакон слід тримати вертикально.

Одночасно з прийомом препарату необхідно забезпечити вживання достатньої кількості рідини.

Тривалість лікування визначає лікар індивідуально. Якщо препарат переноситься добре, його можна призначати на тривалий термін.

## **Діти**

Препарат не слід застосовувати дітям віком до 12 років.

## **Передозування**

Випадки отруєння препаратом внаслідок його передозування невідомі.

Терапія: симптоматична.

## **Побічні реакції**

Часто трапляються порушення з боку травного тракту (нудота, блювання, діарея). Можуть виникати алергічні реакції у разі підвищеної чутливості до складових компонентів препарату, включаючи висипання, кропив'янку, свербіж, гіперемію шкіри.

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

## **Термін придатності**

2 роки.

Після першого відкриття флакона препарат придатний для застосування протягом 6 місяців.

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 при температурі не вище 25 °С у недоступному для дітей місці.

### **Упаковка**

По 100 мл у флаконі у картонній коробці.

### **Категорія відпуску**

Без рецепта.

### **Виробник**

Біонорика СЕ.

### **Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності**

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

### **Джерело інструкції**

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).