

## **Склад**

*діючі речовини:* 100 мл сиропу містять ялиці олії – 0,419 г, м'яти перцевої олії – 0,105 г, моркви дикої плодів екстракту рідкого *Extractum fructum Dauci sativi fluidum* (1:1) (екстрагент 96% етанол) – 1,204 г, хмелю шишок екстракту рідкого *Extractum fructum Strobili lupuli fluidum* (1:1) (екстрагент 96% етанол) – 1,726 г, материнки трави екстракту рідкого *Extractum herbae Origani fluidum* (1:1) (екстрагент 96% етанол) – 1,195 г;

*допоміжні речовини:* полісорбат-80; кислота лимонна, моногідрат; кислота сорбінова; сироп цукровий; динатрію едетат; вода очищена.

## **Лікарська форма**

Сироп.

*Основні фізико-хімічні властивості:* рідина світло-жовтого кольору з зеленуватим відтінком, зі специфічним запахом. Допускається опалесценція.

## **Фармакотерапевтична група**

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

## **Фармакодинаміка**

Комбінований препарат рослинного походження. Складові препарату Уролесан зменшують запальні явища в сечовивідних шляхах та нирках, сприяють посиленому кровообігу нирок та печінки, мають діуретичну, антибактеріальну, жовчогінну дію, утворюють захисний колоїд у сечі та нормалізують тонус гладкої мускулатури верхніх сечовивідних шляхів та жовчного міхура. Уролесан збільшує виділення сечовини та хлоридів, сприяє виведенню дрібних конкрементів та піску з сечового міхура та нирок.

## **Фармакокінетика**

Препарат добре всмоктується, дія його починається через 20-30 хвилин і триває 4-5 годин. Максимальний ефект настає через 1-2 години. Виводиться через травний тракт та нирками.

## **Показання**

Гострі та хронічні інфекції сечовивідних шляхів та нирок (цистити та пієлонефрити); сечокам'яна хвороба та сечокислий діатез (профілактика утворення конкрементів після їх видалення); хронічні холециститу (в тому числі калькульозні), дискінезії жовчних шляхів, жовчокам'яна хвороба.

### **Протипоказання**

- підвищена чутливість до компонентів препарату;
- гастрити, виразкова хвороба шлунка та дванадцятипалої кишки;
- діти з судомами в анамнезі (фібрильними або ні).

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

Не вивчалась.

### **Особливості застосування**

Не застосовувати препарат у випадку, коли діаметр конкрементів перевищує 3 мм.

Пацієнтам із цукровим діабетом, а також пацієнтам із підвищеним вмістом глюкози в крові необхідно бути обережними, застосовуючи Уролесан (до складу препарату входить цукровий сироп).

З обережністю застосовувати хворим на бронхіальну астму через ризик виникнення бронхоспазму.

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

Не вивчалось.

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

Застосування препарату у період вагітності або годування груддю не вивчалось.

### **Спосіб застосування та дози**

Препарат приймати внутрішньо перед їдою.

*Рекомендовані дози для дорослих:* по 1 чайній ложці (5 мл) сиропу 3 рази на добу. При гострих станах (в т.ч. при нирковій та печінковій коліках) тривалість курсу терапії становить від 5 до 7 днів, при хронічних станах – від 7 днів до 1

місяця. При виникненні ниркової та печінкової кольок разову дозу можна одноразово підвищити до 2 чайних ложок (10 мл), після цього на наступний прийом повернутись до звичайної разової дози (5 мл).

*Рекомендовані дози для дітей:* 2-7 років – по 2-4 мл 3 рази на добу; 7-14 років – по 4-5 мл 3 рази на добу. Дозування проводиться за допомогою шприца-дозатора.

## **Діти**

Препарат не застосовувати дітям до 2 років.

## **Передозування**

При передозуванні можливі: нудота, запаморочення.

*Лікування:* інтенсивне тепле пиття, спокій, активоване вугілля, атропіну сульфат (0,0005-0,001 г).

## **Побічні реакції**

Зазвичай Уролесан добре переноситься. При застосуванні препарату можливі:

- з боку травного тракту: диспепсичні явища (включаючи нудоту, блювання);
- з боку імунної системи: алергічні реакції, включаючи відчуття свербіжжю, почервоніння обличчя, шкірні висипання, кропив'янка, ангіоневротичний набряк (відчуття печіння в роті, затруднення дихання, набряк обличчя, язика), анафілактичний шок;
- з боку центральної та периферичної нервової системи: запаморочення, загальна слабкість, головний біль, атаксія, м'язовий тремор;
- з боку серцево-судинної системи: артеріальна гіпотензія, гіпертензія, брадикардія.

## **Термін придатності**

2 роки.

## **Умови зберігання**

В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Після відкриття зберігати не більше 28 діб при температурі від 2 °С до 8 °С. Перед вживанням збовтувати. Зберігати в недоступному для дітей місці.

**Упаковка**

По 180 мл у флаконі. По 1 флакону в пачці.

**Категорія відпуску**

Без рецепта.

**Виробник**

ПАТ «Галичфарм».

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

Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8.

**Джерело інструкції**

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