

Склад

діючі речовини: 1 мл препарату містить ялиці олії (oleum Abies) – 67,60 мг; олії м'яти перцевої (oleum Menthae piperitae) – 16,90 мг; моркви дикої плодів екстракту рідкого (extractum fructuum Dauci sativi fluidum) (1:1) – 194,35 мг; хмелю шишок екстракту рідкого (extractum fructuum Strobili lupuli fluidum) (1:1) – 278,80 мг; материнки трави екстракту рідкого (extractum herbae Origani fluidum) (1:1) – 192,95 мг;

допоміжні речовини: динатрію едетат, рицинова олія.

Лікарська форма

Краплі оральні.

Основні фізико-хімічні властивості: рідина від зеленувато-коричневого до коричневого кольору, з характерним запахом м'яти.

Фармакотерапевтична група

Засоби, які застосовуються в урології. Код АТХ G04В Х.

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 холецистити (у 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 вивчалася.

Особливості застосування

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

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

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами

Не вивчалася.

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.

Рекомендована доза для дорослих: по 8-10 крапель (на цукор, для пацієнтів, хворих на цукровий діабет – на хліб) 3 рази на добу. При ниркових та печінкових коліках разова доза становить 15-20 крапель. Тривалість прийому становить від 5 до 7 днів, при хронічних станах від 7 днів до 1 місяця.

Рекомендована доза для дітей 7-14 років: по 5-6 крапель (на цукор, для пацієнтів хворих на цукровий діабет – на хліб) 3 рази на добу.

Разову дозу, частоту і тривалість лікування визначає індивідуально лікар.

Діти

При необхідності застосування дітям віком до 7 років рекомендується Уролесан® сироп.

Передозування

При передозуванні можливі: нудота, блювання, біль у животі, 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 шлунково-кишкового тракту: диспептичні розлади (включаючи нудоту, блювання, діарею, біль у животі);

з боку імунної системи: алергічні реакції, включаючи відчуття свербіжу, 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

3 роки.

Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка

По 25 мл у флаконі-крапельниці, по 1 флакону-крапельниці в пачці;

по 25 мл у флаконі-крапельниці, закритому кришкою з контролем першого розкриття; по 1 флакону-крапельниці 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](#).