

## **Склад**

*діючі речовини:* 1 капсула містить Уролесану® екстракту густого отриманого з суміші екстрактів рідких з *Daucus carota L., fructus* (моркви дикої плодів) (1:1), *Humulus lupulus L., flos* (хмелю шишок) (1:1), *Oreganum vulgare L., herba* (материнки трави) (1:1) у співвідношенні 1/1,4/1, екстрагент – етанол 96 % об./об., в перерахуванні на 10 % вологу – 10,70 мг, *Mentha x piperita L., aetheroleum* (олія м'яти перцевої) – 7,46 мг, *Abies sibirica L., aetheroleum* (олія ялиці сибірської) – 25,50 мг.

*допоміжні речовини:* магнію алюмометасилікат; олія рицинова; магнію карбонат важкий; тальк; лактоза, моногідрат; динатрію едетат (трилон Б); крохмаль картопляний.

## **Лікарська форма**

Капсули.

*Основні фізико-хімічні властивості:* тверді желатинові капсули номером «0», корпус і кришечка зеленого кольору. Вміст капсули – гранульований порошок та/або ущільнена маса від жовто-сірого до сіро-коричневого кольору з зеленуватим відтінком з вкрапленнями та запахом олій м'яти перцевої та ялиці. Допускається наявність агломератів, які розсипаються при натисканні.

## **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, проявляють 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 із сечового міхура і нирок.

## **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 (в тому числі калькульозні), дискінезії жовчних шляхів, жовчокам'яна хвороба.

## **Протипоказання**

- Підвищена чутливість до компонентів препарату;
- гастрити (за винятком гастритів із секреторною недостатністю), виразкова хвороба шлунка та дванадцятипалої кишки.

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

Не вивчалась.

## **Особливості застосування**

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

Препарат містить допоміжні речовини лактозу та крохмаль картопляний, тому пацієнтам із рідкісними спадковими формами непереносимості галактози, недостатністю лактази, синдромом глюкозо-галактозної мальабсорбції, або з підвищеною чутливістю чи непереносимістю глютену не можна застосовувати препарат в цій лікарській формі.

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

Не вивчалась.

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

Застосування препарату в період вагітності або годування груддю не вивчалось.

## **Спосіб застосування та дози**

Препарат приймати внутрішньо перед їдою.

Рекомендовані дози для дорослих та дітей віком від 14 років: по 1 капсулі 3 рази на добу. При гострих станах (у 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 колік разову дозу можна однократно підвищити до 2 капсул, після цього на наступний прийом повернутись до звичайної разової дози (1 капсула).

## **Діти**

Дітям до 14 років необхідно призначати Уролесан® у формі сиропу або рідини.

## **Передозування**

*При передозуванні можливі:* нудота, запаморочення, посилення седативного ефекту препарату.

*Лікування:* Терапія симптоматична. 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 розлади (включаючи нудоту, блювання);

алергічні реакції, у тому числі гіперемія, кропив'янка, відчуття свербіжжю, почервоніння обличчя, шкірні висипання, ангіоневротичний набряк (включаючи відчуття першіння у горлі, затруднення дихання, набряк обличчя, язика);

*з боку центральної та периферичної нервової системи:* запаморочення, загальна слабкість;

*з боку серцево-судинної системи:* артеріальна гіпертензія, гіпотензія, біль в області серця.

## **Термін придатності**

3 роки.

## **Умови зберігання**

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C. Зберігати в недоступному для дітей місці.

**Упаковка**

По 10 капсул у блістері, по 4 блістери в пачці.

**Категорія відпуску**

Без рецепта.

**Виробник**

ПАТ «Київмедпрепарат».

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

Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського, 139.

**Джерело інструкції**

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