

Состав

действующие вещества: 100 г капель содержат 29 г экстракта (1:16)
(экстрагент этанол 59% (об / об) из лекарственных растений:

травы золототысячника (Herba Centaurii) 0,6 г

корня любистока (Radix Levistici) 0,6 г

листья розмарина (Folia Rosmarini) 0,6 г

вспомогательные вещества: вода очищенная.

Содержание этанола - 19% (об / об).

Лекарственная форма

Капли оральные.

Основные физико-химические свойства: прозрачная или слегка мутная жидкость желто-коричневого цвета с запахом любистока и ароматным, немного горьковатым вкусом.

В процессе хранения возможно помутнение или выпадение осадка.

Фармакотерапевтическая группа

Средства, применяемые в урологии. Код АТХ G04В Х.

Фармакодинамика

Компоненты, входящие в состав растительного лекарственного средства, проявляют комплексную активность, которая проявляется в противовоспалительное, антиоксидантное, спазмолитическое и обезболивающее действие. Также Канефрон® Н обладает антибактериальным и диуретическим эффектами, обусловленные веществами, содержащимися в растительных компонентах препарата.

Показания

Для комплексного лечения воспалительных заболеваний мочевыводящих путей.

Профилактика образования мочевого камней, в том числе и после их удаления.

Противопоказания

- Повышенная чувствительность к компонентам препарата или к другим растениям семейства Зонтичные (Apiaceae), например анису, фенхелю, и к анетолу (то есть компонента эфирных масел, содержащих, например, анис и фенхель).
- Язвенная болезнь в стадии обострения.
- Отеки вследствие сердечной недостаточности или нарушения функции почек и / или было рекомендовано уменьшенное потребление жидкости.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

В случае необходимости одновременного применения каких-либо других лекарственных средств следует проконсультироваться с врачом.

Особенности применения

Во время хранения препарата возможно помутнение или выпадение осадка, однако это не влияет на действие препарата.

В случае продления лихорадки, спазмов, появление крови в моче, расстройств мочеиспускания и острой задержки мочи необходимо немедленно обратиться к врачу.

Это лекарственное средство содержит 19% этанола. Препарат не следует принимать пациентам, страдающим алкоголизмом, а также пациентам, которые завершили лечение от алкоголизма. Содержание алкоголя в препарате необходимо учитывать при применении у пациентов с высоким риском, таких как заболевания печени, эпилепсия, заболевания мозга.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами

Препарат в рекомендованных дозах не влияет на способность управлять транспортом и работать с другими механизмами, но следует учитывать, что препарат содержит этанол.

Применение в период беременности или кормления грудью

Беременность

Экспериментальных негативных результатов непосредственной или косвенной действия препарата не выявлено. В настоящее время существует ограниченный опыт использования капель Канефрон® Н у беременных женщин. Поэтому из соображений безопасности следует избегать применения препарата в течение беременности.

Кормления грудью

В связи с отсутствием данных о попадании препарата Канефрон® Н или его метаболитов в грудное молоко, риск для младенцев не может быть исключен. Поэтому не следует применять во время кормления грудью.

Способ применения и дозы

Если врач не назначил иначе, препарат следует принимать взрослым и детям старше 12 лет по 50 капель 3 раза в сутки (общая суточная доза - 150 капель).

Взрослые капли принимают, как правило, в неразбавленном виде. Если необходимо (например горький вкус для детей), капли принимать с добавлением любой жидкости. Перед употреблением взболтать! При накапывании препарата флакон следует держать вертикально.

Одновременно с приемом препарата необходимо обеспечить употребление достаточного количества жидкости.

Продолжительность лечения определяет врач индивидуально. Если препарат хорошо переносится, его можно назначать на длительный срок.

Дети

Препарат не следует применять детям до 12 лет.

Передозировка

Случаи отравления препаратом вследствие передозировки неизвестны.

Терапия: симптоматическая.

Побочные реакции

Часто встречаются нарушения со стороны пищеварительного тракта (тошнота, рвота, диарея). Могут возникать аллергические реакции при повышенной чувствительности к составляющим компонентам препарата, включая сыпь, крапивницу, зуд, гиперемия кожи.

В случае возникновения любых нежелательных реакций следует прекратить применение препарата и обратиться к врачу.

Срок годности

2 года.

После вскрытия флакона препарат пригоден для применения в течение 6 месяцев.

Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Срок годности определяет применение препарата до последнего дня месяца.

Условия хранения

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 ° С в недоступном для детей месте.

Упаковка

По 100 мл во флаконе в картонной коробке.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

Бионорика СЕ.

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Керхенштейнерштрассе, 11-15, 92318, г.. Ноймаркт, Германия.

Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).