

## **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](#).