

Состав

Действующие вещества: 1 таблетка содержит высушенные лекарственные растения в виде порошка: травы золототысячника (*Herba Centaurii*) 18 мг, корня любистка (*Radix Levistici*) 18 мг, листья розмарина (*Folia Rosmarini*) 18 мг.

Вспомогательные вещества: крахмал кукурузный, кремния диоксид коллоидный, лактоза, повидон, магния стеарат, железа оксид красный (E 172), рибофлавин (E 101), кальция карбонат, декстрин, глюкозы сироп, воск горный гликолевый, масло касторовое, сахароза, шеллак, тальк, титана диоксид (E 171).

Лекарственная форма

Таблетки, покрытые оболочкой.

Основные физико-химические свойства: круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые оболочкой оранжевого цвета с гладкой поверхностью.

Фармакотерапевтическая группа

Средства, применяемые в урологии.

Код АТХ G04B X.

Фармакодинамика

Компоненты, входящие в состав растительного лекарственного средства, проявляют комплексную активность, которая проявляется в противовоспалительном, антиоксидантном, спазмолитическом и обезболивающем действии. Также Канефрон Н обладает антибактериальным и диуретическим эффектами, обусловленные веществами, содержащимися в растительных компонентах препарата.

Фармакокинетика

Не известна.

Показания

- Для комплексного лечения воспалительных заболеваний мочевыводящих путей.

- Профилактика образования мочевых 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 компонентам эфирных масел, содержащих, например, анис и фенхель).
- Язвенная болезнь.
- Отеки вследствие сердечной недостаточности или нарушения функции почек и/или рекомендация врача об ограничении потребления жидкости.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Неизвестно.

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

Особенности применения

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

Пациентам с непереносимостью некоторых сахаров перед началом приема таблеток Канефрон Н следует проконсультироваться с врачом.

Препарат не следует применять пациентам с редкими наследственными формами непереносимости фруктозы, галактозы, недостаточностью лактазы, синдромом глюкозо-галактозной мальабсорбции или сахароз-изомальтазную недостаточностью.

Примечание для больных сахарным диабетом. 1 таблетка содержит в среднем 0,02 ХЕ (ХО).

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

Препарат не влияет на способность управления автотранспортом или другими механизмами.

Применение в период беременности или кормления грудью

Беременность.

Опыт наблюдений за беременными женщинами (300 - 1000 новорожденных) указывает на отсутствие риска развития пороков плода или фетальной / неонатальной токсичности таблеток Канефрон® Н.

В экспериментальных исследованиях не получено никаких признаков репродуктивной токсичности.

Применение таблеток Канефрон® Н при беременности возможно после консультации с врачом.

Кормление 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 2 таблетки 3 раза в сутки (общая суточная доза 6 таблеток).

Таблетки следует глотать, не разжевывая, с достаточным количеством жидкости (например стакан воды).

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 рекомендуется 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 крапивницу, зуд, гиперемия кожи.

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

Срок годности

4 года.

Не использовать после истечения срока годности, указанного на упаковке. Срок годности определяет применение препарата до последнего дня месяца.

Условия хранения

Хранить в оригинальной упаковке в недоступном для детей месте.

Для этого лекарственного препарата не нужны какие-либо специальные температурные условия хранения.

Упаковка

По 20 таблеток в блистере, по 3 блистера в картонной коробке.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

Бионорика СЕ.

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Керхенштейнерштрассе, 11-15, 92318, м. Ноймаркт, Германия /
Kerschensteinerstrasse, 11-15, 92318 Neumarkt, Germany.

Источник инструкции

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