



ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ. ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА.

УРОНЕФРОН®
(URONEPHRON)

9172 - 2017

Общая характеристика: таблетки круглой формы с двояковыпуклой поверхностью, покрытые пленочной оболочкой, темно-зеленого цвета.

МНН: отсутствует.

Состав лекарственного средства:

действующие вещества: 1 таблетка содержит 188 мг сухого экстракта из 9 растений (DER (4-5):1): экстракт сухой из лекарственного растительного сырья (лука репчатого шелуха (*Allium serpa*) 5,0 %, березы повислой листья (*Betula alba*) 10,0 %, пырея ползучего корневища (*Agropyron repens*) 12,5 %, петрушки кудрявой корни (*Petroselium sativum*) 17,5 %, пажитника сенного семена (*Trigonella foenum graecum*) 15,0 %, золотарника обычного травы (*Solidago virgaurea*) 5,0 %, хвоща полевого стебли (*Equisetum arvense*) 10,0 %, горца птичьего травы (*Polygonum aviculare*) 15,0 %, любистка лекарственного корни (*Levisticum officinale*). Экстрагент этанол – 45 % об/об); мальтодекстрин (30 – 40 %);

вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, магния стеарат, целлюлоза микрокристаллическая, кремния диоксид коллоидный безводный;

оболочка: Opadry 200 Green 200F210013 (поливиниловый спирт – частично гидролизированный, тальк, макрогол, хинолиновый желтый (Е 104), титана диоксид (Е 171), индигокармин (Е 132), сополимер метакриловой кислоты типа С, натрия гидрокарбонат, желтый закат FCF (Е 110).

Форма выпуска. Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Код классификации лекарственного средства.

Прочие средства, применяемые в урологии. Код ATC G04BX.

Фармакологические свойства.

Фармакодинамика.

Уронефрон – комбинированное лекарственное средство, содержащее в качестве действующих веществ компоненты растительного происхождения.

Фармакокинетика.

Данные отсутствуют, лекарственное средство содержит различные биологически активные вещества.

Показания к применению.

В комплексной терапии заболеваний мочевыводящих путей (уретрит, цистит).

Применение по указанным назначениям основывается только на опыте продолжительного применения.

Способ применения и дозировка.

Применяют внутрь взрослым. Принимают после еды по 1 таблетке 3-4 раза в день.

Пациенты с нарушениями функции почек

Корректировка дозы может быть необходима для пациентов с нарушением функции почек в зависимости от степени нарушения функции почек.

Пациенты с нарушениями функции печени

Информация отсутствует.

Длительность курса лечения определяется врачом с учетом особенностей заболевания, достигнутого эффекта и переносимости лекарственного средства.

Побочное действие.

Возможны аллергические реакции (сыпь, крапивница, зуд, аллергический ринит).

При повышенной чувствительности к ультрафиолетовым лучам возможна фотосенсибилизация, в отдельных случаях – желудочно-кишечные расстройства, тошнота, нарушения вкусовых ощущений, рвота, диарея, вздутие живота, почечная колика, головокружение.

Противопоказания.

Повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата или к растениям семейства астровых (Asteraceae или Compositae), зонтичных (Apiaceae или Umbelliferae), пыльце березы или анетолу; острый гломерулонефрит; острый интерстициальный нефрит; нефрозы; фосфатный литиаз; заболевания, при которых необходимо ограничение приема жидкости (например, почечная или сердечная недостаточность). Обструкция мочевыводящих путей. Состояния, сопровождающиеся повышенной свертываемостью крови.

Беременность, период лактации, детский возраст до 18 лет.

Передозировка.

При передозировке возможно усиление проявлений побочных реакций.

Лечение симптоматическое.

Меры предосторожности.

Перед применением лекарственного средства необходима консультация врача.

При применении препарата необходимо проведение гликемического контроля у пациентов с сахарным диабетом ввиду возможного гипогликемического действия пажитника.

Если у Вас установлена непереносимость некоторых сахаров, проконсультируйтесь с врачом, прежде чем принимать данное лекарственное средство, поскольку оно содержит лактозы моногидрат. В связи с содержанием лактозы лекарственное средство не рекомендуется пациентам с непереносимостью галактозы, дефицитом лактазы или синдромом мальабсорбции глюкозы-галактозы.

При возникновении боли, осложнений при мочеиспускании, при появлении крови в моче, при усилении симптомов или при повышении температуры тела необходимо немедленно обратиться к врачу.

Во время применения препарата рекомендуется употреблять большое количество жидкости.

Не следует применять препарат в случае появления отеков, вызванных сердечной или почечной недостаточностью.

Дети.

В связи с отсутствием достаточных данных лекарственное средство не рекомендовано назначать детям до 18 лет.

Применение в период беременности или кормления грудью.

В связи с отсутствием достаточных данных лекарственное средство не рекомендовано назначать в период беременности или кормления грудью.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работу с другими механизмами.

Если во время лечения препаратом отмечается головокружение, следует воздержаться от

управления транспортными средствами и работы с механизмами.

9172 - 2017

Взаимодействие с другими лекарственными средствами.

В связи с мочегонным действием возможно ускоренное выведение других препаратов, которые применяются в комплексной терапии. Может усиливать действие гипогликемических препаратов, нестероидных противовоспалительных средств, ингибиторов МАО, антикоагулянтов. Пролонгирует действие пентабарбитала, парацетамола, амидопирина.

Уменьшает всасываемость бета-каротина, альфа-токоферола, холестерина в тонком кишечнике.

В случае одновременного приема других лекарственных средств необходимо проконсультироваться с врачом.

Условия хранения и срок годности.

Не требует специальных условий хранения. Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности 2 года.

Не применять препарат после окончания срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска. Без рецепта.

Упаковка. По 10 таблеток в блистере. По 3 или 6 блистеров в пачке.

Название и местонахождение производителя.

АО «Фармак». Украина, 04080, г. Киев, ул. Кирилловская, 74.

