



## 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 sera*) 5,0 %, березы повислой листья (*Betula alba*) 10,0 %, пырея ползучего корневища (*Agropyron repens*) 12,5 %, петрушки кудрявой корни (*Petroselinum sativum*) 17,5 %, пажитника сеного семена (*Trigonella foenum graecum*) 15,0 %, золотарника обычного трава (*Solidago virgaurea*) 5,0 %, хвоща полевого стебли (*Equisetum arvense*) 10,0 %, горца птичьего трава (*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 (E 104), титана диоксид (E 171), индигокармин (E 132), сополимер метакриловой кислоты типа C, натрия гидрокарбонат, желтый закат FCF (E 110).

**Форма выпуска.** Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

#### **Код классификации лекарственного средства.**

Прочие средства, применяемые в урологии. Код АТС G04ВХ.

#### **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.*

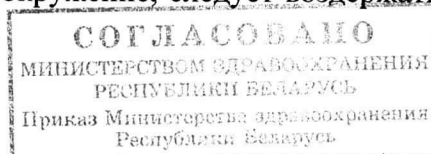
В связи с отсутствием достаточных данных лекарственное средство не рекомендовано назначать детям до 18 лет.

*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.

НД РБ

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 MAO, 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.

