

Листок-вкладыш – информация для пациента

Нефроник® форте

36 мг + 36 мг + 36 мг, капсулы

Действующие вещества: Золототысячника трава (Centaurii herba), любистка корни (Levistici radices), розмарина листья (Rosmarini folia)

Перед применением данного препарата полностью прочитайте этот листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения

- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к своему лечащему врачу, работнику аптеки.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Нефроник® форте, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Нефроник® форте.
3. Прием препарата Нефроник® форте.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Нефроник® форте.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что из себя представляет препарат Нефроник® форте и для чего его применяют

Нефроник® форте – лекарственный препарат на основе растительного сырья.

Показания к применению

Предназначен для комплексного лечения нетяжелых симптомов воспалительных заболеваний нижних отделов мочевыводящих путей, таких как частое мочеиспускание, чувство жжения при мочеиспускании и учащенные позывы к мочеиспусканию, а также для повышения диуреза с целью уменьшения образования мочевых камней.

Применение по указанным назначениям основывается только на опыте продолжительного применения.

2. О чем следует знать перед приемом препарата Нефроник® форте

Противопоказания

Не принимайте препарат Нефроник® форте, если у вас:

- Повышенная чувствительность к компонентам препарата.
- Повышенная чувствительность к растениям семейства зонтичных (Apiaceae, таким как анис, фенхель) или анетолу.
- Язва желудка.
- Почечная недостаточность.
- Ирригационная терапия противопоказана в случае отёка, вызванного сердечной или почечной недостаточностью, а также если Вам рекомендовано уменьшение потребления жидкости.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Нефроник® форте проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Если во время приема лекарственного препарата симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния (сохраняется или повышается температура, появляются расстройства мочеиспускания, задержка мочи, боли спастического характера, кровь в моче), необходимо обратиться к врачу.

Дети

Лекарственный препарат не рекомендован для применения у детей до 12 лет.

Другие препараты и препарат Нефроник® форте

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты, включая препараты, выдаваемые без рецепта.

Исследования взаимодействия с другими лекарственными средствами не проводились.

Беременность и грудное вскармливание

Если Вы беременны или кормите грудью, предполагаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Беременность

При применении лекарственного препарата у беременных женщин (данные о 300 - 1000 исходов беременности) не обнаружены случаи мальформаций или фетальной/неонатальной токсичности. Исследования на животных не показали наличие репродуктивной токсичности. Прием лекарственного средства беременными женщинами может осуществляться по назначению врача в случае необходимости.

Лактация

Информация о проникновении действующих веществ или метаболитов в грудное молоко отсутствует. Не может быть исключен риск для новорожденных и младенцев.

Лекарственное средство не следует принимать женщинам во время кормления грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Лекарственный препарат не влияет на способность управлять автомобилем или механизмами.

3. Прием препарата Нефроник® форте

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с данным листком или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Рекомендуемая доза:

Разовая доза у взрослых и детей старше 12 лет составляет 1 капсулу.

Если врачом не назначен иной режим дозирования, взрослым и детям старше 12 лет рекомендовано принимать по 1 капсуле 3 раза в день.

Не давайте лекарственный препарат, если вашему ребенку меньше 12 лет, вследствие отсутствия достаточного количества данных по безопасности и эффективности.

Если у Вас есть или были ранее заболевания печени или почек обратитесь к своему лечащему врачу по поводу рекомендаций о дозировании препарата.

Капсулу следует проглатывать целиком. Не вскрывайте и не разжевывайте капсулу, запейте ее достаточным количеством жидкости, например стаканом воды.

Лечащий врач определит, как долго Вам надо принимать этот лекарственный препарат. В случае передозировки при необходимости проводится симптоматическое лечение. Если Вы забыли применить препарат Нефроник® форте, дождитесь времени приема очередной дозы и продолжайте прием препарата как указано в рекомендациях по дозированию. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу. Если Вы приняли Нефроник® форте больше, чем предусмотрено, сообщите об этом врачу. Врач может принять решение о любых необходимых мерах.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Нефроник® форте может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

При применении препарата могут развиваться следующие нежелательные реакции: часто (могут возникать менее чем у 1 человека из 100) – тошнота, рвота, диарея; частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно) – аллергические реакции.

Сообщение о нежелательных реакциях

При появлении любых нежелательных реакций, в том числе не перечисленных здесь прекратите прием препарата и обратитесь к врачу.

Вы можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные средства, включая сообщения о неэффективности лекарственных средств, выявленным в Республике Беларусь (220037, г. Минск, пер. Товарищеский, 2а, УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», телефон: +375 (17) 242-00-29, факс: +375 (17) 242-00-29, электронная почта: rcpl@rceth.by, сайт: <https://www.rceth.by>). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата Нефроник® форте

Храните лекарственный препарат в недоступном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на картонной пачке после фразы «Годен до».

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Хранить при температуре не выше 25°C.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препараты, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1 капсула Нефроник® форте содержит:

активные вещества: золототысячника трава – 36,0 мг, любистка корни – 36,0 мг, розмарина листья – 36,0 мг.

Вспомогательные вещества: магния стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный, целлюлоза микрокристаллическая 101.

Состав оболочки желатиновой капсулы: желатин, вода очищенная, хинолиновый желтый E 104, титана диоксид E 171, патентованный голубой V E-131, бриллиантовый черный PN E-151, азорубин (кармуазин) E-122.

Внешний вид препарата Нефроник® форте и содержимое упаковки

Твердые желатиновые капсулы цилиндрической формы с полусферическими концами темно-зеленого цвета.

По 10 капсул в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. По 3 или по 6 контурных упаковок вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Категория отпуска лекарственного препарата

Лекарственный препарат относится к категории отпуска без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Иностранное производственное унитарное предприятие «Мед-интерпласт»,
Республика Беларусь
222603, Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская, 115, ком. 204.
Тел/факс: 8(01770)2-30-72; тел: 8(01770)6-19-39.
Адрес электронной почты: info@med-interplast.com

За любой информацией о лекарственном препарате, а также в случаях появления претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся в едином реестре.

Листок-вкладыш доступен на русском языке в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств и на официальном сайте уполномоченного органа (экспертной организации) Евразийского экономического союза <http://www.eurasiancommission.org>.

Листок-вкладыш пересмотрен