

9860 - 2023

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь № 1433
от « 04 » ОКТ 2023

Листок-вкладыш: информация для пациента

Канефрон® форте

таблетки, покрытые оболочкой

Золототысячника трава (*Centaurii herba*), любистока корни (*Levisticum radix*), розмарина листья (*Rosmarini folia*)

Перед приемом препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

Всегда принимайте препарат в точности с данным листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача.

- Сохраните листок-вкладыш, возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе и на не перечисленные в разделе 4 данного листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается через 3 дня или ухудшается, Вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат Канефрон® форте и для чего его применяют
2. О чём следует знать перед применением препарата Канефрон® форте
3. Применение препарата Канефрон® форте
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Канефрон® форте
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что из себя представляет препарат Канефрон® форте и для чего его применяют
 Канефрон® форте – это лекарственный препарат растительного происхождения, активными компонентами которого являются измельченное лекарственное растительное сырье (порошок).

Каждая таблетка, покрытая оболочкой, содержит:

измельченное лекарственное растительное сырье (порошок): 36 мг золототысячника травы (*Centaurii herba*), 36 мг любистока корней (*Levistici radix*), 36 мг розмарина листьев (*Rosmarini folia*).

Он относится к препаратам, применяемым для лечения урологических заболеваний.

Показания к применению

Препарат Канефрон® форте применяется у взрослых и подростков в возрасте с 12 лет в комплексном лечении нетяжелых симптомов воспалительных заболеваний нижних отделов мочевыводящих путей, таких как частое мочеиспускание, чувство жжения при мочеиспусканнии и учащенные позывы к мочеиспусканнию, а также для повышения диуреза с целью уменьшения образования мочевых камней.

Применение по указанным назначениям основывается только на опыте продолжительного применения.

Если симптомы заболевания сохраняются более 3 дней или ухудшаются, необходимо обратиться за консультацией к врачу.

2. О чем следует знать перед применением препарата Канефрон® форте

Не принимайте препарат Канефрон® форте если у Вас:

- наблюдаются индивидуальная повышенная чувствительность к активным компонентам препарата, а также к другим растениям семейства зонтичных (*Umbelliferae*, например, анис, фенхель) или анетолу (компонент эфирных масел) или одному из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6 листка-вкладыша;
- язва желудка;
- при отеках вследствие сниженной функции сердца или почек и/или, когда рекомендуется уменьшить потребление жидкости.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Канефрон® 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 внизу живота спастического характера, кровь в моче) необходимо обратиться к врачу.

Недостаточно данных для конкретных рекомендаций по дозировке для пациентов с нарушением функции почек / печени.

СОГЛАСОВАНО МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ Приказ Министерства здравоохранения Республики Беларусь

Препарат может назначаться больным сахарным диабетом, поскольку одна таблетка, покрытая оболочкой, содержит в среднем 0,3 г усваиваемых углеводов (0,02 «Хлебных Единиц»).

Дети и подростки

Не давайте препарат детям в возрасте до 12 лет, поскольку на данный момент нет достаточных клинических данных. Заболевания мочевыводящих путей у детей требуют медицинской помощи, их должен диагностировать, лечить и контролировать врач. Препарат Канефрон® форте не следует применять у подростков в возрасте до 18 лет без предварительной консультации врача для исключения тяжелых заболеваний.

Другие препараты и препарат Канефрон® форте

Сообщите лечащему врачу о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты. Взаимодействия с другими лекарственными препаратами в настоящее время неизвестны. Исследования взаимодействия не проводились.

Прием других препаратов может повысить риск нежелательных реакций, поэтому врачу важно знать о любых принимаемых Вами лекарствах, в том числе продаваемых без рецепта, а также витаминах, лекарственных растениях или биологически активных добавках.

Беременность, грудное вскармливание, fertильность

Если вы беременны, или кормите грудью, или предполагаете, что беременны, или планируете беременность, перед приемом препарата проконсультируйтесь со своим врачом или работником аптеки.

Прием препарата Канефрон® форте во время беременности возможен по назначению врача.

Неизвестно, выделяются ли активные компоненты препарата Канефрон® форте в материнское молоко. Нельзя исключить риск для ребенка на грудном вскармливании. Канефрон® форте не следует принимать во время кормления грудью.

Данные о влиянии на репродуктивную функцию людей отсутствуют.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Исследования влияния препарата Канефрон® форте на способность управлять транспортом и работы с опасными механизмами не проводились.

Препарат содержит глюкозу, лактозу и сахарозу

Если Ваш врач сказал Вам, что у Вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу, прежде чем принимать этот лекарственный препарат.

3. Прием препарата Канефрон® форте

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

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

Рекомендуемая доза: взрослым и подросткам с 12 лет по 1 таблетке 3 раза в день (утром, днем и вечером). Максимальная рекомендуемая суточная доза – 3 таблетки.

Таблетку следует проглатывать не разжевывая, запивая небольшим количеством жидкости (например, стаканом воды). Во время лечения препаратом рекомендуется потребление большого количества жидкости.

Длительность курса лечения: при ухудшении симптомов или отсутствии улучшения через 3 дня обратитесь к врачу. В рамках самолечения не следует принимать препарат более 2 недель.

Если вы приняли препарата Канефрон® форте больше, чем следовало

До настоящего времени не сообщалось о случаях интоксикации при передозировке препарата. В случае передозировки побочные эффекты, описанные в разделе 4 «Возможные нежелательные реакции», могут быть более выражеными. В этом случае следует прекратить прием препарата и обратиться к врачу. Лечение при передозировке - симптоматическое.

Если вы забыли принять препарат Канефрон® форте

Если Вы пропустили очередной прием препарата - не принимайте в следующий раз двойное количество, а продолжайте прием как описано в настоящем листке-вкладыше или как назначено Вашим лечащим врачом.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

Если вы прекратили прием препарата

Досрочное прекращение курса лечения препаратом Канефрон® форте считается не опасным. Если у Вас возникнут дополнительные вопросы относительно применения данного препарата, обратитесь к своему лечащему врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Общий список возможных нежелательных реакций:

Часто (могут наблюдаться не более чем у 1 из 10 человек)

- расстройства желудочно-кишечного тракта (такие как тошнота, рвота, диарея)

Частота не известна (частота не может быть определена на основе имеющихся данных)

- возможно развитие аллергических реакций (такие как сыпь, зуд, отек лица).

При появлении описанных выше или других нежелательных реакций следует отменить прием препарата и обратиться к врачу.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже).

Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении», Республиканская клинико-фармакологическая лаборатория

220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а

Телефон/факс: +375 17 242 00 29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

<http://www.rceth.by>

5. Хранение препарата Канефрон® форте

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на упаковке или блистере после слов «Годен до:». Датой истечения срока годности считается последний день указанного месяца.

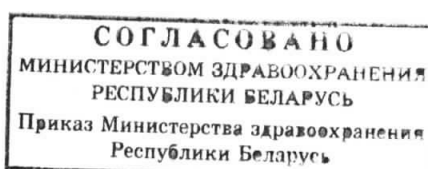
Препарат следует хранить при температуре не выше 30°C.

Не выбрасывайте препарат в канализацию или вместе с бытовыми отходами. Уточните у работника аптеки, как следует утилизировать (уничтожать) препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Канефрон® форте содержит:

Каждая таблетка, покрытая оболочкой, содержит измельченное лекарственное растительное сырье (порошок): 36 мг золототысячника травы (*Centaurii herba*), 36 мг любистока корней (*Levisticum radix*), 36 мг розмарина листьев (*Rosmarini folia*).



Прочие ингредиенты (вспомогательные вещества): лактоза моногидрат, магния стеарат, крахмал кукурузный, повидон К 25, кремния диоксид коллоидный безводный, кальция карбонат, касторовое масло нерафинированное, глюкозы сироп, железа оксид красный (Е 172), декстрин, воск горный гликолиевый, повидон К 30, рибофлавин (Е101), шеллак, сахароза, тальк, титана диоксид (Е171).

Внешний вид препарата Канефрон® форте и содержимое упаковки

Двояковыпуклые круглые таблетки оранжевого цвета с гладкой поверхностью.
По 15 таблеток, покрытых оболочкой, в блистер из алюминиевой фольги и ПВХ/ПВДХ-пленки. По 2 или 4 или 6 блистеров вместе с инструкцией по медицинскому применению по применению (листок-вкладыш) помещают в пачку картонную. В свободной продаже могут быть представлены не все размеры упаковок.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Бионорика СЕ

Кершенштайнерштрассе 11-15, 92318, Ноймаркт-ин-дер-Оберфальц, Германия

Тел: + 49 (0) 91 81 231 - 90

Факс: + 49 (0) 91 81 231 - 265

Адрес электронной почты:

info@bionorica.de

За любой информацией о препарате следует обращаться к локальному представителю держателя регистрационного удостоверения:

Представительство «Бионорика СЕ» в Республике Беларусь

220095 г. Минск, пр. Рокоссовского 64, пом.2 Н

Тел/факс: (+375 17) 388-75-27, 388-75-28

Адрес электронной почты:

office@bionorica.by

Условия отпуска лекарственного препарата

Отпуск из аптек без рецепта врача.

7. Листок-вкладыш пересмотрен

