

НД РБ  
2977 - 2016

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
от 21. 06 2017 г. № 697  
КЛС № 7 от 01. 06 2017 г.

### Листок-вкладыш лекарственного средства

#### Торговое название лекарственного средства

Канефрон® Н

#### Лекарственная форма

Таблетки, покрытые оболочкой

#### Состав

1 таблетка Канефрон® Н содержит измельченное лекарственное растительное сырье (порошок) из:

18 мг травы золототысячника (*Centaurii herba*),  
18 мг корня любистока (*Levisticum radix*),  
18 мг листьев розмарина (*Rosmarini folia*)

**Вспомогательные вещества:** лактоза моногидрат, магния стеарат, кукурузный крахмал, повидон K 25, кремния диоксид коллоидный безводный, кальция карбонат, касторовое масло нерафинированное, глюкозы сироп, железа оксид красный (E 172), декстрин, монтан гликоль воск, повидон K 30, рибофлавин (E 101), шеллак, сахароза, тальк, титана диоксид (E 171).

#### Описание

Двояковыпуклые круглые таблетки, покрытые оболочкой, оранжевого цвета с гладкой поверхностью.

#### Фармакологические свойства

Действующими веществами лекарственного средства Канефрон Н являются компоненты растительного происхождения, применяемые для лечения урологических заболеваний.

#### Показания к применению

Применяется в комплексном лечении нетяжелых воспалительных заболеваний мочевыводящих путей для повышения диуреза и уменьшения отложения конкрементов. Применение по указанным назначениям основывается только на опыте продолжительного применения.

#### Противопоказания

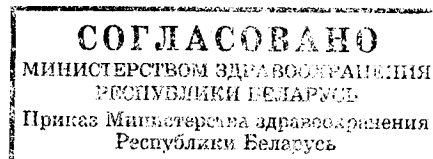
Повышенная чувствительность к компонентам лекарственного средства, а также другим растениям семейства зонтичных (Apiaceae, таким как анис, фенхель) или анетолу.

Язва желудка.

Почекная недостаточность.

Иrrигационная терапия противопоказана в случае отёка, вызванного сердечной или почечной недостаточностью.

НД РБ  
2977 - 2016



### **Предостережения и меры предосторожности**

Если во время приема лекарственного средства 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.

Пациентам с непереносимостью фруктозы, синдромом мальабсорбции глюкозо-галактозы, недостаточностью сахаразы-изомальтазы, непереносимостью галактозы, лактазной недостаточностью не следует принимать Канефрон® Н таблетки.

#### *Информация для пациентов с сахарным диабетом*

1 таблетка Канефрон Н содержит около 0,020 хлебных единиц (ВЕ).

#### *Применение у детей*

Лекарственное средство противопоказано для детей до 12 лет.

### **Взаимодействия с другими лекарственными средствами**

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

### **Применение в период беременности или кормления грудью**

Если Вы беременны или подозреваете беременность, или планируете беременность перед приемом лекарственного средства Канефрон Н обратитесь за консультацией к врачу.

Прием лекарственного средства Канефрон Н беременными женщинами может осуществляться по назначению врача в случае необходимости.

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. Данные о влиянии на fertильность у людей отсутствуют.

### **Влияние на способность управлять автомобилем или механизмами**

Лекарственное средство не влияет на способность управлять автомобилем или механизмами.

### **Способ применения и дозировка**

Разовая доза у взрослых и детей старше 12 лет составляет 2 таблетки.

Если врачом не назначен иной режим дозирования, взрослым и детям старше 12 лет рекомендовано принимать по 2 таблетки 3 раза в день

Таблетку следует проглатывать целиком, не разжевывая, запивая достаточным количеством воды.

Продолжительность лечения определяется лечащим врачом. Необходимо обратить внимание на информацию в разделе «Меры предосторожности».

При ирригационной терапии рекомендуется потребление достаточного количества жидкости.

### **Побочные эффекты**

Часто развиваются желудочно-кишечные расстройства (тошнота, рвота, диарея). Возможно развитие аллергических реакций. Частота не известна.

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, следует прекратить применение лекарственного средства и обратиться к

НД РБ

2977 - 2016

врачу.



### Передозировка

Случаи передозировки описаны не были.

В случае приема лекарственного средства в дозах, превышающих терапевтические, необходимо проводить симптоматическое лечение.

### Условия хранения и срок годности

4 года. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.  
Особые условия хранения не требуются. Хранить в недоступном для детей месте.

### Упаковка

По 20 таблеток в блистер. По 3 блистера вместе с инструкцией по применению в картонную коробку.

### Условия отпуска

Без рецепта врача

### Производитель

БИОНОРИКА СЕ  
Кершенштайнерштрассе 11-15,  
92318 Ноймаркт  
Германия

Представительство в Республике Беларусь  
220095 г. Минск, пр. Рокоссовского 64, пом.2 Н  
тел/факс (+375 17) 211-40-08, 211-40-13  
e-mail office@bionorica.by