


26.05.2017  


НД РБ  
2977 -2016

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь  
от «21» 06 2017 г. № 897  
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 (Levistici radix),  
18 мг листьев розмарина (Rosmarini folia)

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

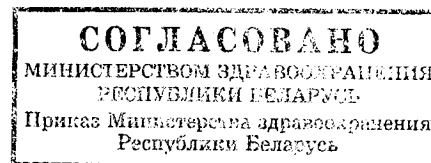
**Показания к применению**

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 (Ariaseae, таким как анис, фенхель) или анетолу.  
Язва желудка.  
Почечная недостаточность.  
Ирригационная терапия противопоказана в случае отека, 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 фертильность 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 разжёвывая, запивая достаточным количеством воды.

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

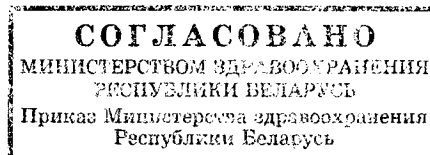
При ирригационной терапии рекомендуется потребление достаточного количества жидкости.

### **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