

ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению лекарственного средства

УРОЛЕСАН® (UROLESAN)

Состав:

действующие вещества: 1 капсула содержит уролесана экстракта густого, в пересчете на влагу 10 % – 10,70 мг (содержит сухой остаток: моркови дикой плоды (Fructi Dauci carotae) (1:1) – 1,84 мг (экстрагент этанол 96%), хмеля шишек (Fructi Strobuli lupuli) (1:1) – 6,33 мг (экстрагент этанол 96%), душицы травы (Herba Origani) (1:1) – 1,46 мг (экстрагент этанол 96%)); масла мяты перечной – 7,46; масла пихты – 25,50 мг;

вспомогательные вещества: магния алюмометасиликат; масло касторовое; магния карбонат тяжелый; тальк; лактоза, моногидрат; динатрия эдетат (трилон Б); крахмал картофельный.

Лекарственная форма. Капсулы.

Основные физико-химические свойства: твердые желатиновые капсулы номером «0», корпус и крышечка зеленого цвета. Содержимое капсулы – гранулированный порошок и/или уплотненная масса от желто-серого до серо-коричневого цвета с зеленоватым оттенком с вкраплениями и запахом масел мяты перечной и пихты. Допускается наличие агломератов, которые распадаются при надавливании.

Фармакотерапевтическая группа. Средства, применяемые в урологии.

Код АТХ G04B X.

Фармакологические свойства.

Комбинированный препарат растительного происхождения. Составляющие препарата Уролесан® уменьшают воспалительные явления в мочевыводящих путях и почках, способствуют усиленному кровоснабжению почек и печени, оказывают диуретическое, антибактериальное, желчегонное действие, образуют защитный коллоид в моче и нормализуют тонус гладкой мускулатуры верхних мочевых путей и желчного пузыря.

Уролесан® увеличивает выделение мочевины и хлоридов, способствует выведению мелких конкрементов и песка из мочевого пузыря и почек.

Клинические характеристики.

Показания.

Острые и хронические инфекции мочевыводящих путей и почек (циститы и пиелонефриты); мочекаменная болезнь и мочекислый диатез (профилактика образования конкрементов после их удаления); хронические холециститы (в том числе калькулезные), дискинезии желчных путей, желчекаменная болезнь.

Противопоказания.

– Повышенная чувствительность к компонентам препарата;

– гастриты (кроме гастритов с секреторной недостаточностью), язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий. Не изучалось.

Особенности применения. Не применять препарат в случае, если диаметр конкрементов превышает 3 мм.

Препарат содержит вспомогательные вещества лактозу и крахмал кукурузный, поэтому пациентам с редкими наследственными формами непереносимости галактозы, недостаточностью лактазы, синдромом глюкозо-галактозной мальабсорбции или с повышенной чувствительностью или непереносимостью глутена нельзя применять препарат в этой лекарственной форме.

Применение в период беременности или кормления грудью.

Применение препарата в период беременности или кормления грудью не изучалось.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами. Не изучалась.

Способ применения и дозы.

Препарат принимать внутрь до еды.

Рекомендуемые дозы для взрослых и детей в возрасте от 14 лет: по 1 капсуле 3 раза в сутки. При острых состояниях (в т.ч. при почечной и печеночной коликах) продолжительность курса терапии составляет от 5 до 7 дней, при хронических состояниях – от 7 дней до 1 месяца. При возникновении почечной и печеночной колик разовую дозу можно однократно повысить до 2 капсул, затем на последующий прием вернуться к обычной разовой дозе (1 капсула).

Дети.

Детям до 14 лет необходимо назначать Уролесан® в форме сиропа или жидкости.

Передозировка.

При передозировке возможны: тошнота, головокружение, усиление седативного эффекта препарата.

Лечение: Терапия симптоматическая. Обильное теплое питье, покой, активированный уголь, атропина сульфат (0,0005-0,001г).

Побочные реакции.

Обычно Уролесан® хорошо переносится. При применении препарата возможны:

со стороны пищеварительного тракта: диспепсические явления (включая тошноту, рвоту);

аллергические реакции, в том числе гиперемия, крапивница, чувство зуда, покраснение лица, кожная сыпь, ангионевротический отек (включая чувство першения в горле, затруднение дыхания, отек лица, языка);

со стороны центральной и периферической нервной системы: головокружение, общая слабость;

со стороны сердечно-сосудистой системы: артериальная гипертензия, гипотензия, боль в области сердца

Срок годности. 3 года.

Условия хранения. Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка. По 10 капсул в блистере, по 4 блистера в пачке.

Категория отпуска. Без рецепта.

Производитель. ПАО «Киевмедпрепарат»

Местонахождение производителя и его адрес места ведения деятельности.
Украина, 01032, г. Киев, ул. Саксаганского, 139.

Дата последнего пересмотра. 01.02.2016