

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению лекарственного средства

**УРОЛЕСАН®
(UROLESAN)**

Состав:

действующие вещества: 100 мл сиропа содержат пихты масла – 0,419 г, мяты перечной масла – 0,105 г, моркови дикой плодов экстракта жидкого Extractum fructum Dauci sativi fluidum (1:1) (экстрагент 96% этанол) – 1,204 г, хмеля шишек экстракта жидкого Extractum fructum Strobili lupuli fluidum (1:1) (экстрагент 96% этанол) – 1,726 г, душицы травы экстракта жидкого Extractum herbae Origani fluidum (1:1) (экстрагент 96% этанол) – 1,195 мг;
вспомогательные вещества: полисорбат-80; кислота лимонная, моногидрат; кислота сорбиновая; сироп сахарный; динатрия эдетат; вода очищенная.

Лекарственная форма. Сироп.

Основные физико-химические свойства: жидкость светло-желтого цвета с зеленоватым оттенком, со специфическим запахом. Допускается опалесценция.

Фармакотерапевтическая группа. Средства, применяемые в урологии. Код АТХ G04B X.

Фармакологические свойства.

Фармакодинамика. 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.

Фармакокинетика. Препарат хорошо всасывается, действие его начинается через 20-30 минут и продолжается 4-5 часов. Максимальный эффект наступает через 1-2 часа. Выводится через пищеварительный тракт и почками.

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, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки;
- дети с судорогами в анамнезе (фибрильными или нет).

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

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

Пациентам с сахарным диабетом, а также пациентам с повышенным содержанием глюкозы в крови необходимо быть осторожными, применяя Уролесан[®] (в состав препарата входит сахарный сироп).

С осторожностью применять больным бронхиальной астмой из-за риска возникновения бронхоспазма.

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 изучалось.

Способ применения и дозы. Препарат принимать внутрь перед едой.

Рекомендуемые дозы для взрослых: по 1 чайной ложке (5 мл) сиропа 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 чайных ложек (10 мл), затем на последующий прием вернуться к обычной разовой дозе (5 мл).

Рекомендуемые дозы для детей: 2-7 лет – по 2-4 мл 3 раза в сутки; 7-14 лет – по 4-5 мл 3 раза в сутки. Дозировка проводится с помощью шприца-дозатора.

Дети. Препарат не применять детям до 2 лет.

Передозировка. При передозировке возможны тошнота, головокружение.

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

Побочные реакции. Обычно Уролесан[®] хорошо переносится. При применении препарата возможны:

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

со стороны иммунной системы: аллергические реакции, включая чувство зуда, покраснение лица, кожная сыпь, крапивница, ангионевротический отек (чувство жжения во рту, затруднение дыхания, отек лица, языка), анафилактический шок;

со стороны центральной и периферической нервной системы: головокружение, общая слабость, головная боль, атаксия, мышечный тремор;

со стороны сердечно-сосудистой системы: артериальная гипертензия, гипотензия, брадикардия.

Срок годности. 2 года.

Условия хранения. В оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °С. После вскрытия хранить не более 28 суток при температуре от 2 °С до 8 °С. Перед употреблением взбалтывать. Хранить в недоступном для детей месте.

Упаковка. По 90 мл в банке или флаконе; по 180 мл во флаконах. По 1 банке или флакону в пачке вместе с инструкцией и шприцом-дозатором.

Категория отпуска. Без рецепта.

Производитель. ПАО «Галичфарм».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности.
Украина, 79024, г. Львов, ул. Опришковская, 6/8.

Дата последнего пересмотра.

