

ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

УРОЛЕСАН®

(UROLESAN)

Склад:

діючі речовини: 1 мл препарату містить ялиці олії (oleum Abies) – 67,60 мг; олії м'яти перцевої (oleum Menthae piperitae) – 16,90 мг; моркви дикої плодів екстракту рідкого (1:1) (extractum fructuum Dauci sativi fluidum) (екстрагент 96% етанол) – 194,35 мг; хмелю шишок екстракту рідкого (1:1) (extractum fructuum Strobili lupuli fluidum) (екстрагент 96% етанол) – 278,80 мг; материнки трави екстракту рідкого (1:1) (extractum herbae Origani fluidum) (екстрагент 96% етанол) – 192,95 мг;

допоміжні речовини: динатрію едетат, рицинова олія.

Лікарська форма. Краплі оральні.

Основні фізико-хімічні властивості: рідина від зеленувато-коричневого до коричневого кольору, з характерним запахом м'яти.

Фармакотерапевтична група.

Засоби, які застосовуються в урології. Код АТХ G04B X.

Фармакологічні властивості.

Комбінований препарат рослинного походження. Складові препарату Уролесан® зменшують запальні явища в сечовивідних шляхах та нирках, сприяють посиленому кровообігу нирок та печінки, мають діуретичну, антибактеріальну, жовчогінну дію, утворюють захисний колоїд у сечі та нормалізують тонус гладкої мускулатури верхніх сечовивідних шляхів та жовчного міхура. Уролесан® збільшує виділення сечовини та хлоридів, сприяє виведенню дрібних конкрементів та піску з сечового міхура та нирок.

Препарат добре всмоктується, дія його починається через 20-30 хвилин і триває 4-5 годин. Максимальний ефект настає через 1-2 години. Виводиться через травний тракт та нирками.

Клінічні характеристики.

Показання.

Гострі та хронічні інфекції сечовивідних шляхів та нирок (цистити та пієлонефрити); сечокам'яна хвороба та сечокислий діатез (профілактика утворення конкрементів після їх видалення); хронічні холециститу (у тому числі калькульозні), дискінезії жовчних шляхів, жовчокам'яна хвороба.

Протипоказання.

- Підвищена чутливість до компонентів препарату;
- гастрити, виразкова хвороба шлунка та дванадцятипалої кишки;
- діти з судомами в анамнезі (фібрильними або ні).

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Не вивчалася.

Особливості застосування.

Не застосовувати препарат у випадку, коли діаметр конкрементів перевищує 3 мм.

З обережністю застосовувати хворим на бронхіальну астму через ризик виникнення бронхоспазму.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Застосування препарату у період вагітності або годування груддю не вивчалось.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами. Не вивчалася.

Спосіб застосування та дози.

Препарат приймати внутрішньо перед їдою.

Рекомендована доза для дорослих: по 8-10 крапель (на цукор, для пацієнтів, хворих на цукровий діабет - на хліб) 3 рази на добу. При ниркових та печінкових коліках разова доза становить 15-20 крапель. Тривалість прийому становить від 5 до 7 днів, при хронічних станах від 7 днів до 1 місяця.

Рекомендована доза для дітей 7-14 років: по 5-6 крапель (на цукор, для пацієнтів хворих на цукровий діабет - на хліб) 3 рази на добу.

Разову дозу, частоту і тривалість лікування визначає індивідуально лікар.

Діти. При необхідності застосування дітям віком до 7 років рекомендується Уролесан® сироп.

Передозування.

При передозуванні можливі: нудота, блювання, біль у животі, запаморочення.

Лікування: інтенсивне тепле пиття, спокій, активоване вугілля, атропіну сульфат (0,0005-0,001 г).

Побічні реакції.

Зазвичай Уролесан® добре переноситься. При застосуванні препарату можливі:

з боку шлунково-кишкового тракту: диспептичні розлади (включаючи нудоту, блювання, діарею, біль у животі);

з боку імунної системи: алергічні реакції, включаючи відчуття свербіжжю, почервоніння обличчя, шкірні висипання, кропив'янка, ангіоневротичний набряк (відчуття печіння в роті, затруднення дихання, набряк обличчя, язика), анафілактичний шок;

з боку центральної та периферичної нервової системи: запаморочення, загальна слабкість, головний біль, атаксія, м'язовий тремор;

з боку серцево-судинної системи: артеріальна гіпотензія, гіпертензія, брадикардія.

Термін придатності. 3 роки.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 25 мл у флаконі-крапельниці, по 1 флакону-крапельниці в пачці;

по 25 мл у флаконі-крапельниці, закритому кришкою з контролем першого розкриття; по 1 флакону-крапельниці в пачці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник.

ПАТ «Галичфарм».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.

Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8.