

## ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування лікарського засобу

**УРОЛЕСАН®**

**(UROLESAN)**

### **Склад:**

*діючі речовини:* 100 мл сиропу містять ялиці олії – 0,419 г, м'яти перцевої олії – 0,105 г, моркви дикої плодів екстракту рідкого Extractum fructuum Dauci sativi fluidum (1:1) (екстрагент 96 % етанол) – 1,204 г, хмелю шишок екстракту рідкого Extractum fructuum Strobili lupuli fluidum (1:1) (екстрагент 96 % етанол) – 1,726 г, материнки трави екстракту рідкого Extractum herbae Origani fluidum (1:1) (екстрагент 96 % етанол) – 1,195 г;

*допоміжні речовини:* полісорбат-80; кислота лимонна, моногідрат; кислота сорбінова; сироп цукровий; динатрію едетат; вода очищена.

**Лікарська форма.** Сироп.

*Основні фізико-хімічні властивості:* рідина світло-жовтого кольору з зеленуватим відтінком, зі специфічним запахом. Допускається опалесценція.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби, які застосовуються в урології. Код АТХ G04В Х.

### **Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.* Комбінований лікарський засіб рослинного походження. Складові лікарського засобу 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.

*Фармакокінетика.* Лікарський засіб 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 холецистити (в тому числі калькульозні), дискінезії жовчних шляхів, жовчнокам'яна хвороба.

### ***Протипоказання.***

- Підвищена чутливість до компонентів лікарського засобу;
- гастрити, виразкова хвороба шлунка та дванадцятипалої кишки;
- протипоказано застосовувати дітям із судомами в анамнезі (фебрильними або ні).

### ***Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.***

Не вивчалась.

### ***Особливості застосування.***

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

Пацієнтам із цукровим діабетом, а також пацієнтам із підвищеним вмістом глюкози в крові необхідно бути обережними, застосовуючи Уролесан® (до складу лікарського засобу входить цукровий сироп).

З обережністю застосовувати пацієнтам із бронхіальною астмою через ризик виникнення бронхоспазму.

### ***Застосування у період вагітності або годування груддю.***

Застосування лікарського засобу у період вагітності або годування груддю не вивчалось.

### ***Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.***

Не вивчалось.

### ***Спосіб застосування та дози.***

Лікарський засіб приймати всередину перед їдою.

Рекомендовані дози для дорослих та дітей віком від 14 років: по 5 мл сиропу (1 саше) 3 рази

на добу. При гострих станах (в т. ч. при нирковій та печінковій коліках) тривалість курсу терапії становить від 5 до 7 днів, при хронічних станах – від 7 днів до 1 місяця. При виникненні ниркової та печінкової кольок разову дозу можна одноразово підвищити до 10 мл (2 саше), після цього на наступний прийом повернутись до звичайної разової дози (5 мл).

*Рекомендовані дози для дітей віком від 2 до 7 років: по 2-4 мл сиропу 3 рази на добу;*

*для дітей віком від 7 до 14 років: по 4-5 мл сиропу 3 рази на добу.*

Дозування проводиться за допомогою шприца-дозатора.

*Діти.*

Лікарський засіб не застосовувати дітям до 2 років.

### ***Передозування.***

При передозуванні можливі: нудота, запаморочення.

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

### ***Побічні реакції.***

Зазвичай Уролесан® добре переноситься. При застосуванні лікарського засобу можливі:

*з боку травного тракту:* диспепсичні явища (включаючи нудоту, блювання);

*з боку імунної системи:* алергічні реакції, включаючи відчуття свербіж, почервоніння обличчя, шкірні висипання, кропив'янка, ангіоневротичний набряк (відчуття печіння в роті, утруднення 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.

Повідомлення про побічні реакції після реєстрації лікарського засобу має велике значення. Це дає змогу проводити моніторинг співвідношення користь/ризик при застосуванні цього лікарського засобу. Медичним та фармацевтичним працівникам, а також пацієнтам або їхнім законним представникам слід повідомляти про усі випадки підозрюваних побічних реакцій та відсутності ефективності лікарського засобу через Автоматизовану інформаційну систему з фармаконагляду за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua>.

### ***Термін придатності.***

2 роки.

**Умови зберігання.**

В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Після відкриття зберігати не більше 28 діб при температурі від 2 °С до 8 °С.

Перед вживанням збовтувати. Зберігати в недоступному для дітей місці.

**Упаковка.**

По 90 мл у банці або флаконі; по 180 мл у флаконі. По 1 банці чи флакону в пачці разом із інструкцією та шприцом-дозатором.

По 5 мл в саше; по 15 або 16 саше 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.