

# МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ



## ИНСТРУКЦИЯ (информация для пациентов) по медицинскому применению лекарственного средства Нефроник

**Торговое название:** Нефроник

**Международное непатентованное название:** -.

**Описание:**

Твердые желатиновые капсулы цилиндрической формы с полусферическими концами зеленого цвета.

**Состав:** 1 капсула содержит:

**Активные вещества:** золототысячника трава – 18,0 мг, любистка корни – 18,0 мг, розмарина листья – 18,0 мг.

**Вспомогательные вещества:** магния стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный, целлюлоза микрокристаллическая 101.

**Состав оболочки желатиновой капсулы:**

Желатин, вода очищенная, титана диоксид Е 171, хинолиновый желтый Е 104, бриллиантовый голубой Е 133.

**Форма выпуска:** капсулы.

**Фармакотерапевтическая группа.** Прочие средства для лечения урологических заболеваний, включая спазмолитические средства. Прочие урологические препараты.

**Код ATX:** G04BX.

### Фармакологические свойства

**Фармакодинамика**

Фармакологический эффект препарата обусловлен комплексом входящих в его состав биологически активных веществ.

**Фармакокинетика**

Данные отсутствуют, лекарственное средство содержит различные биологически активные вещества.

### 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.

### Способ применения и дозы

Разовая доза у взрослых и детей старше 12 лет составляет 2 капсулы.

Если врачом не назначен иной режим дозирования, взрослым и детям старше 12 лет рекомендовано принимать по 2 капсулы 3 раза в день.

Капсулу следует проглатывать целиком, не вскрывая и не разжёгивая, запивая достаточным количеством воды.

Продолжительность лечения определяется лечащим врачом.

При ирригационной терапии рекомендуется потребление достаточного количества жидкости.

## Побочное действие

Нежелательные реакции классифицируют в зависимости от частоты. При оценке побочных эффектов в основу кладутся следующие данные по частоте их возникновения:

очень часто: ≥1/10:

часто:  $\geq 1/100$ ; но  $\leq 1/10$ :

нечасто:  $\geq 1/1000$ , но  $\leq 1/100$ :

редко:  $\geq 1/10000$  но  $\leq 1/1000$ :

очень редко: <1/10000

частота неизвестна: не

Со стороны желудочно-кишечного тракта: часто — тощина, рвота, диарея.

Со стороны желобочно-кашечного тракта. Чаще — тошнота, рвота, диарея. Со стороны иммунной системы частота неизвестна — аллергические реакции

Со стороны иммунной системы. Часть неизвестна — аллергические реакции. Вторая, воспалительная, побочная реакция, в том числе не указанных в дан-

В случае возникновения побочных реакций, в том числе не указанных в данной инструкции, следует прекратить применение лекарственного средства и обратиться к врачу.

## **Противопоказания**

- Повышенная чувствительность к компонентам препарата.
  - Повышенная чувствительность к растениям семейства зонтичных (Apiaceae, таким как анис, фенхель) или анетолу.
  - Язва желудка.
  - Почечная недостаточность.
  - Ирригационная терапия противопоказана в случае отёка, вызванного сердечной или почечной недостаточностью.

## Передозировка

Случаи передозировки препарата описаны не были. В случае приема препарата в дозах, превышающих терапевтические, необходимо проводить симптоматическое лечение.

## **Меры предосторожности**

Лекарственное средство не рекомендовано для применения у детей до 12 лет.

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.

## **Беременность и лактация.**

## Беременность

При применении лекарственного средства у беременных женщин (данные о 300 - 1000 исходов беременности) не обнаружены случаи мальформаций или фетальной/неонатальной токсичности. Исследования на животных не показали наличие репродуктивной токсичности.

Прием лекарственного средства беременными женщинами может осуществляться по назначению врача в случае необходимости.

## Лактация

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.

#### **Влияние на способность управлять автомобилем или механизмами**

Лекарственное средство не влияет на способность управлять автомобилем или механизмами.

#### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Исследования взаимодействия с другими лекарственными средствами не проводились. В случае необходимости одновременного приема других лекарственных средств рекомендуется проконсультироваться с врачом.

#### **Условия хранения**

При температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

#### **Срок годности**

2 года.

Не применять после истечения срока годности, указанного на упаковке.

#### **Упаковка**

По 10 капсул в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. По 3 или по 6 контурных упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

#### **Отпуск из аптек**

Без рецепта врача.

#### **Производитель**

Иностранные производственное унитарное предприятие «Мед-интерпласт», Республика Беларусь, 222603, Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская, 115, ком. 204.