

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Canephron N drajeuri

Centaurii herba/Levistici radix/Rosmarini folium

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru Dumneavoastră.

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului Dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului Dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 7 zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Canephron N drajeuri și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Canephron N drajeuri
3. Cum să luați Canephron N drajeuri
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Canephron N drajeuri
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Canephron N drajeuri și pentru ce se utilizează

Canephron N drajeuri este un medicament din plante medicinale (părți aeriene de țintaură, rădăcini de leuștean, frunze de rozmarin).

Este folosit:

- în cadrul tratamentului complex și de întreținere în cazul infecțiilor cronice de gravitate medie ale tractului urinar;
- pentru profilaxia formării calculilor renali, inclusiv după înlăturarea lor.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Canephron N drajeuri

Nu luați Canephron N drajeuri

- dacă aveți ulcer peptic;
- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la substanțele active, la alte plante din familia Apiaceae (Umbelliferae) (de exemplu la anason, chimen dulce), la anetol (o componentă a uleiurilor esențiale de anason, chimen dulce) sau la oricare dintre excipienții, specificați în pct. 6;
- dacă aveți edeme cauzate de insuficiență renală sau cardiacă;
- în cazul în care administrarea lichidelor în cantități mari a fost interzisă de către medicul Dumneavoastră.

Atenționări și precauții

Discutați cu medicul sau cu farmacistul înainte să administrați Canephron N drajeuri.

În caz de febră persistentă, spasme, hematurie, tulburări de micțiune și retenție urinară acută este necesar să consultați de urgență un medic.

Copii

Acest medicament nu se recomandă copiilor mai mici de 12 ani.

Canephron N drajeuri împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv medicamente eliberate fără prescripție medicală. Până în prezent nu se cunosc interacțiuni cu alte medicamente.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

Dacă sunteți însărcinată sau alăptați, credeți că ați putea fi însărcinată sau intenționați să concepeți un copil, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Pînă la moment sunt date insuficiente privind administrarea Canephron N la gravide.

Ca măsură de precauție, nu se recomandă administrarea în timpul sarcinii și alăptării. Nu este cunoscut dacă Canephron N sau substanțele active/metaboliții trec în laptele matern.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Preparatul nu influențează capacitatea de a conduce vehicule și de a manevra utilaje.

Canephron N drajeuri conține glucoză, zaharoză și lactoză.

Dacă medicul Dumneavoastră v - a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

Notă pentru diabetici:

1 drajeu Canephron N conține aproximativ 0.02 unități de pâine (UP).

3. Cum să luați Canephron N drajeuri

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este specificat în acest prospect. Discutați cu medicul Dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Dacă nu a fost prescris altfel, administrați Canephron N drajeuri de 3 ori pe zi conform tabelului:

	Doză unică	Doză zilnică
Adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani	2 drajeuri	6 drajeuri

Cale de administrare: orală.

Drajeurile se administrează cu un pahar cu apă, fără a fi mestecate.

Tratamentul este mai efektiv dacă e combinat cu consum mare de apă în timpul zilei.

Durata administrării

Durata administrării în principiu nu este restricționată; cu toate acestea, este necesar să se respecte informațiile din secțiunea "2. Ce trebuie să știți înainte să luați Canephron N drajeuri".

Consultați medicul sau farmacistul dacă aveți impresia că efectele acestui medicament sunt prea puternice sau prea slabe.

Dacă luați mai mult Canephron N drajeuri decât trebuie

În caz de supradozaj, trebuie să vă adresați la medic de urgență. El va decide dacă sunt necesare careva măsuri. Este posibilă intensificarea reacțiilor adverse descrise mai jos.

Pînă în prezent nu au fost raportate cazuri de supradozaj.

Dacă uitați să luați Canephron N drajeuri

Dacă ați luat prea puțin Canephron N drajeuri sau ați uitat să luați o doză, nu administrați o doză dublă pentru a compensa doza uitată, ci mai degrabă continuați să luați doza prescrisă de către medicul Dumneavoastră sau după cum este descris în acest prospect.

Dacă încetați să luați Canephron N drajeuri

Întreruperea administrării acestui medicament de obicei este inofensivă.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la utilizarea acestui medicament, adresați-vă medicului sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, Canephron N drajeuri poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

În ceea ce privește frecvența reacțiilor adverse sunt utilizate următoarele categorii:

Foarte frecvente: mai mult de 1 din 10 persoane tratate

Frecvente: de la 1 până la 10 din 100 de persoane tratate

Mai puțin frecvente: de la 1 până la 10 din 1000 de persoane tratate

Rare: de la 1 până la 10 din 10000 persoane tratate

Foarte rare: mai puțin de 1 din 10000 persoane tratate

Cu frecvență necunoscută: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile

Reacții adverse semnificative sau semne la care ar trebui să acordați atenție, și acțiuni care trebuie să le luați în cazul în care sunteți afectat:

Frecvente: de la 1 până la 10 din 100 de persoane tratate

- tulburări digestive (ex. greață; vomă; diaree)

Cu frecvență necunoscută: frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile

- reacții alergice.

În cazul în care sunteți afectat de una dintre următoarele reacții adverse, încetați să luați Canephron N drajeuri și adresați-vă medicului.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului Dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: www.amed.md sau e-mail: farmacovigilenta@amed.md

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Canephron N drajeuri

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați Canephron N drajeuri după data de expirare înscrisă pe blister și cutie. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu necesită condiții speciale de păstrare.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Canephron N drajeuri:

Substanțele active sunt : pulbere din următoarele plante medicinale: părți aeriene de țintaură (Centaurea herba) 18 mg; rădăcini de leuștean (Levisticum radix) 18 mg; frunze de rozmarin (Rosmarini folium) 18 mg.

Celelalte componente sunt: nucleu: lactoză monohidrat, stearat de magneziu, amidon de porumb, povidonă K25, dioxid de siliciu înalt dispers; *stratul de drajefiere:* carbonat de calciu, ulei de ricin, sirop de glucoză, oxid roșu de fier (E172), amidon de porumb, dextrin, ceară montanglicol, povidonă K30, riboflavină (E101), șelac, zaharoză, talc, dioxid de titan (E171).

Cum arată Canephron N drajeuri și conținutul ambalajului

Drajeuri rotunde, biconvexe, cu suprafața netedă, de culoare oranj.

Câte 20 drajeuri în blister, câte 3 blistere împreună cu prospectul pentru pacient se plasează în cutie de carton.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

Bionorica SE
Kerschensteinerstrasse 11-15
92318 Neumarkt, Germania
Tel.: +49 (0)9181 / 231-90
Fax: +49 (0)9181 / 231-265
Email: info@bionorica.de

Fabricantul

Bionorica SE
Kerschensteinerstrasse 11-15
92318 Neumarkt, Germania

Acest prospect a fost aprobat în ianuarie 2017.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amed.md/>

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului certificatului de înregistrare:

Î.C.S. „Bionorica” SRL
mun.Chișinău, Korolenko Vl., 15
MD-2025, Moldova
Tel/fax +373 22 000 288
E-mail: info@bionorica.md