

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ  
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

**Канефрон® Н**

**Регистрационный номер:** П N014244/01

**Торговое наименование:** Канефрон® Н

**Лекарственная форма:** капли для приема внутрь

**Состав:**

1 мл (соответствует 0,98 г) препарата содержит:

976 мг экстракта жидкого смеси (1:1:1) лекарственного растительного сырья (1:56) из золототысячника травы, любистока лекарственного корней, розмарина листьев.

Экстрагенты: 1-ая фракция: этанол 59 % (об/об) [= 51 % (м/м)], 2 – 4-ая фракции: вода очищенная.

Содержание этанола: 16,0 – 19,5 % (об/об).

**Описание**

Прозрачная или слегка мутная жидкость желтовато-коричневого цвета с характерным запахом. Возможна опалесценция (помутнение) и образование небольшого осадка в процессе хранения.

**Фармакотерапевтическая группа**

Диуретическое средство растительного происхождения.

**Код ATX: G04BX**

**Фармакологическое действие**

**Фармакодинамика**

Комбинированный препарат растительного происхождения, оказывает мочегонное, спазмолитическое, противовоспалительное, противомикробное действие.

**Фармакокинетика**

Данные по фармакокинетике у человека отсутствуют.

## Показания к применению

Препарат применяется в комплексной терапии:

- хронических инфекций мочевого пузыря (цистита);
- при инфекционном и неинфекционном хроническом воспалении почек (пиелонефрит, гломерулонефрит, интерстициальный нефрит);
- в качестве средства, препятствующего образованию мочевых камней (также после удаления мочевых камней).

## Противопоказания

Повышенная чувствительность к любому из компонентов препарата, к растениям семейства зонтичные (в том числе к анису и фенхелю), а также к анетолу (компоненту эфирных масел таких растений как анис, фенхель).

Детский возраст до 1 года.

Язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки в стадии обострения.

## С осторожностью

Заболевания печени, черепно-мозговая травма, заболевания головного мозга, алкоголизм, эпилепсия, детский возраст старше 1 года.

## Применение при беременности и в период грудного вскармливания

### *Беременность*

Применение препарата во время беременности возможно только по назначению врача, в случае если предполагаемая польза для матери превышает потенциальный риск для плода и ребенка.

### *Кормление грудью*

Неизвестно, выделяются ли активные компоненты препарата Канефрон® Н или его метаболиты в материнское молоко. Нельзя исключить риск для ребенка на грудном вскармливании. Канефрон® Н не следует принимать во время кормления грудью.

## Способ применения и дозы

Препарат Канефрон® Н принимают внутрь.

Режим дозирования: 3 раза в день (утром, днем и вечером) в соответствии с приведенной ниже таблицей или указаниями врача.

Возраст	Разовая доза	Суточная доза
Дети в возрасте 1 – 5 лет	15 капель	45 капель
Дети в возрасте 6 – 11 лет	25 капель	75 капель
Подростки в возрасте 12 лет и старше, взрослые	50 капель	150 капель

50 капель соответствуют 3,3 мл препарата.

Перед применением взбалтывать!

Дозирование препарата осуществляется с помощью дозирующего капельного устройства, закрепленного на флаконе. Флакон следует держать вертикально при дозировании препарата. При необходимости (например, чтобы смягчить горький вкус для детей) препарат можно запить небольшим количеством воды (например, 1 стакан).

Во время лечения препаратом рекомендуется достаточное потребление жидкости.

Длительность курса лечения зависит от течения заболевания. После наступления улучшения (завершения острой фазы заболевания) следует продолжить лечение препаратом в течение 2 – 4 недель. Увеличение продолжительности и проведение повторных курсов лечения возможно по рекомендации врача.

### Побочное действие

Указанные ниже нежелательные реакции приведены в соответствии со следующими градациями частоты их возникновения:

Очень часто ( $\geq 1/10$ )

Часто ( $\geq 1/100$  до  $< 1/10$ )

Нечасто ( $\geq 1/1000$  до  $< 1/100$ )

Редко ( $\geq 1/10000$  до  $< 1/1000$ )

Очень редко ( $< 1/10000$ , включая отдельные сообщения)

Частота неизвестна (по имеющимся данным установить частоту возникновения не представляется возможным).

Часто возможны нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта, такие как тошнота, рвота, диарея.

Могут возникать аллергические реакции. Их частота неизвестна.

При появлении первых признаков аллергической реакции или других нежелательных реакций следует прекратить прием препарата и обратиться к врачу.

Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции, или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

### **Передозировка**

До настоящего времени случаев передозировки препаратом не зарегистрировано. В случае передозировки препарата назначается симптоматическое лечение.

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

Комбинация с антибактериальными средствами возможна и целесообразна. Взаимодействие с другими лекарственными средствами в настоящее время не известно.

### **Особые указания**

Если симптомы заболевания не улучшаются, ухудшаются или повторяются периодически, необходимо обратиться за консультацией к врачу.

Если появились лихорадка, спазмы, кровь в моче, нарушения мочеиспускания, боли при мочеиспускании или острая задержка мочи, необходимо срочно обратиться к врачу.

При отеках, вызванных нарушениями функции сердца или почек, потребление большого количества жидкости противопоказано, а также в том случае, если врач рекомендовал ограниченный питьевой режим.

В процессе хранения возможна легкая опалесценция и образование небольшого осадка, что не влияет на качество и эффективность препарата.

Препарат содержит 16,0 – 19,5 % (об/об) этанола, то есть, до 0,5 г абсолютного этилового спирта в разовой дозе для взрослых (50 капель), и до 1,5 г абсолютного этилового спирта в суточной дозе (150 капель). В разовой дозе для детей от 1 года (15 капель) содержится до 0,15 г абсолютного этилового спирта.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

При приеме в рекомендуемых дозах препарат Канефрон® Н не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера, оператора).

## Форма выпуска

Капли для приема внутрь. По 100 мл во флаконы из темного стекла с дозирующим капельным устройством и навинчивающейся крышкой с контролем первого вскрытия. На флакон наклеивают самоклеящуюся этикетку. По одному флакону вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку картонную.

## Условия хранения

Хранить в оригинальной упаковке (флакон, пачка картонная), при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте!

## Срок годности

3 года.

После вскрытия флакона: не более 6 месяцев.

Не применять по истечении срока годности.

## Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

## Держатель регистрационного удостоверения

Бионорика СЕ, Кершенштайннерштрассе 11-15, 92318 Ноймаркт-ин-дер-Оберфальц, Германия

## Производитель

Бионорика СЕ, Кершенштайннерштрассе 11-15, 92318 Ноймаркт-ин-дер-Оберфальц, Германия

## Фасовка/Упаковка

Бионорика СЕ, Кершенштайннерштрассе 11-15, 92318 Ноймаркт-ин-дер-Оберфальц, Германия

ООО «Бионорика Фармасьютикалс», 396333, Россия, Воронежская обл., муниципальный район Новоусманский, сельское поселение Никольское, тер. Индустриальный парк Масловский, ул. 1-я Парковая, зд. 2

## Выпускающий контроль

Бионорика СЕ, Кершенштайннерштрассе 11-15, 92318 Ноймаркт-ин-дер-Оберфальц, Германия

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ  
от 30.10.2023 № 21861  
(Входящий МЗ №4234524)

ООО «Бионорика Фармасьютикалс», 396333, Россия, Воронежская обл., муниципальный  
район Новоусманский, сельское поселение Никольское, тер. Индустриальный парк  
Масловский, ул. 1-я Парковая, зд. 2

**Организация, принимающая претензии потребителей**

ООО «Бионорика»

119619, г. Москва, 6-я ул. Новые сады, д. 2, корп. 1

Тел./факс: +7 495 502-90-19

Адрес электронной почты: [info@bionorica.ru](mailto:info@bionorica.ru)

Представитель ООО «Бионорика»

Чупринова Я.А.

