

Prospect: Informații pentru utilizator**CANEPHRON drajeuri**

iarbă de țintaură, pulbere / rădăcină de leuștean, pulbere / frunză de rozmarin, pulbere

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

Luați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau conform indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- 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 sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate 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 drajeuri și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Canephron drajeuri
3. Cum să utilizați Canephron drajeuri
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Canephron drajeuri
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Canephron drajeuri și pentru ce se utilizează

Canephron drajeuri este un medicament din plante cu utilizare tradițională.

Canephron drajeuri este folosit în mod tradițional ca terapie suportivă la medicația specifică administrată în simptomele ușoare ale bolilor inflamatorii ale tractului urinar inferior și pentru prevenirea formării calculilor la nivelul rinichilor la adulți și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste.

Acest medicament din plante medicinale cu utilizare tradițională se folosește pentru indicațiile specificate, exclusiv pe baza utilizării îndelungate.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Canephron drajeuri**Nu luați Canephron drajeuri:**

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la iarbă de țintaură, rădăcină de leuștean, frunză de rozmarin, la alte plante din familia *Apiaceae* (familia *Umbelliferae*, de exemplu anason, fenicul), la anetol (o componentă a uleiurilor esențiale) sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerare la pct. 6);
- dacă aveți ulcer gastric sau ulcer duodenal;
- în caz de edeme cauzate de afectarea funcției inimii sau a rinichilor și/sau dacă medicul v-a recomandat un consum redus de lichide.

Atenționări și precauții

Înainte să luați Canephron drajeuri, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

În caz de febră persistentă sau dacă apar spasme, sânge în urină, tulburări de urinare sau retenție urinară acută, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.

Copii

Acest medicament nu trebuie administrat la copii cu vârsta sub 12 ani.

Canephron drajeuri împreună cu alte medicamente

Până în prezent nu se cunosc interacțiunile cu alte medicamente. Nu s-au efectuat studii clinice privind interacțiunile.

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

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

Se poate avea în vedere utilizarea Canephron drajeuri în timpul sarcinii, dacă acest lucru este considerat necesar de către medic.

Nu se cunoaște dacă substanțele active ale Canephron drajeuri sau metaboliții acestuia se excretează în laptele uman. Canephron drajeuri nu trebuie utilizat în timpul alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu s-au efectuat studii privind efectele asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Canephron drajeuri conține glucoză, sucroză 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.

3. Cum să luați Canephron drajeuri

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Dacă nu a fost prescris altfel, doza recomandată este:

Vârsta	Doza de 3 ori pe zi	Doza zilnică totală
Adulți și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste	2 drajeuri	6 drajeuri

Utilizarea la copii

Acest medicament nu trebuie administrat la copii cu vârsta sub 12 ani.

Luați o singură doză de Canephron drajeuri dimineața, la prânz și seara. Drajeurile trebuie înghițite întregi (fără a fi mestecate), cu o cantitate suficientă de lichid (de exemplu, un pahar cu apă).

În timpul tratamentului este necesar consumul unei cantități suficient de mari de lichide.

Durata tratamentului

Dacă simptomele se înrăutățesc sau nu se ameliorează după 7 zile de tratament, vă rugăm să vă adresați unui medic. Este necesară consultarea informațiilor de la subpunctul "Atenționări și precauții" (pct. 2).

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă aveți impresia că efectul Canephron drajeuri este prea puternic sau prea slab.

Dacă luați mai mult Canephron drajeuri decât trebuie

Dacă doza de Canephron luată a fost mai mare decât cea recomandată, vă rugăm să îi spuneți medicului dumneavoastră. Medicul dumneavoastră va decide asupra măsurilor necesare. Este posibil ca reacțiile adverse prezentate mai jos să fie mai intense.

Nu există date privind supradozajul cu Canephron.

Dacă uitați să luați Canephron drajeuri

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să luați Canephron drajeuri

De regulă, întreruperea tratamentului cu acest medicament se poate face în deplină siguranță.

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

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacții adverse frecvente (pot afecta 1 din 10 persoane):

tulburări gastro-intestinale (cum sunt greață, disconfort abdominal, diaree).

Reacții adverse cu frecvență necunoscută (care nu se poate estima pe baza datelor disponibile):

reacții de hipersensibilitate / reacții alergice.

Dacă apar reacțiile adverse specificate mai sus sau orice alte reacții adverse, opriți administrarea medicamentului și adresați-vă imediat unui medic.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice 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 Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Canephron drajeuri

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 30°C.

~~Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.~~

~~Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.~~

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie sau pe blister, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Canephron drajeuri

Substanțele active sunt:

1 drajeu conține:

Centaurii herba (iarbă de țintaură), pulbere 18 mg;

Levistici radix (rădăcină de leuștean), pulbere 18 mg;

Rosmarini folium (frunză de rozmarin), pulbere 18 mg.

Celelalte componente sunt: *nucleu* - lactoză monohidrat, stearat de magneziu, amidon de porumb, povidonă K 25, dioxid de siliciu coloidal anhidru; *strat de drajefiere* - carbonat de calciu, ulei de ricin virgin, sirop de glucoză (substanță uscată), oxid roșu de fer (E 172), amidon de porumb, dextrină, ceară Montan glycol, povidonă K 30, riboflavină, șelac, sucroză, talc, dioxid de titan.

Cum arată Canephron drajeuri și conținutul ambalajului

Canephron drajeuri se prezintă sub formă de drajeuri rotunde, biconvexe, de culoare portocalie, cu suprafață netedă.

Este disponibil în cutii cu 60, 120 sau 200 de drajeuri.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Notă pentru pacienții cu diabet zaharat

Un drajeu Canephron conține în medie 0,2 g de carbohidrați disponibili.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

BIONORICA SE

Kerschensteinerstraße 11-15

92318 Neumarkt

Germania

Tel: 09181 / 231-90

Fax: 09181 / 231-265

E-mail: info@bionorica.de

Acest prospect a fost revizuit în ~~noiembrie 2019~~ Decembrie, 2020.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România <http://www.anm.ro/>.