

Canephron®

K léčbě zánětů močových cest

- protizánětlivý
- antibakteriální
- spasmolytický
- mírně diuretický*



VOLNĚ PRODEJNÝ LÉK

Canephron® obalené tablety

SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU – Zkrácená verze

Složení: Jedna obalená tableta obsahuje: 18 mg Centaurium erythraea Rafn. s.l., herba, 18 mg Levisticum officinale Koch, radix, 18 mg Rosmarinus officinalis, L., folium. **Indikace:** Tradiční rostlinný léčivý přípravek používaný u dospělých jako doplňková léčba v rámci prevence usazování ledvinového písku a v případě zánětlivých onemocnění močových cest provázených lehkými obtížemi (např. časté močení, pálení při močení). Použití tohoto tradičního rostlinného léčivého přípravku je založeno výlučně na zkušenosti z dlouhodobého použití. **Dávkování:** Jednotlivá dávka: 2 obalené tablety. Denní dávka: 6 obalených tablet. Užívá se jednorázová dávka ráno, v poledne a večer. Tablety se polykají vcelku a zapíjejí se tekutinou. Doporučuje se zvýšený příjem tekutin. Délka léčby: Pokud je lék účinný a dobře snášen pacientem, může být užíván po dobu 4 týdnů (po 2 týdenním užívání je nutno se poradit s lékařem). Pacient je v příbalové informaci poučen, že pokud se příznaky zhorší nebo přetrvávají po přibližně 7 dnech, je nutno se poradit s lékařem. **Kontraindikace:** Hypersenzitivita na léčivé látky, anetol (tj. složka esenciálních olejů, např. v anýzu, fenyklu) či rostliny z čeledi Apiaceae (miříkovité) (např. anýz, kmín, celer, koriandr, kopr) nebo na kteroukoli pomocnou látku. Aktivní peptické vředy. Zánětlivé onemocnění ledvin a snížená funkce ledvin. Edémy vzniklé v důsledku srdeční nebo renální insuficience a případy, kdy je doporučen snížený příjem tekutin, jako například závažné onemocnění srdce nebo ledvin. **Zvláštní upozornění:** Při prvních příznacích hypersenzitivní reakce je nutné Canephron přestat užívat. Pokud se vyskytne horečka, bolest v podbřišku, krev a hnís v moči, křeče, poruchy močení nebo akutní retence moči, je pacient poučen, aby se okamžitě poradil s lékařem. Canephron obsahuje glukózu, sacharózu a laktózu. Pacienti se vzácnými dědičnými problémy s intolerancí galaktózy nebo fruktózy, úplným nedostatkem laktázy, sacharázo-izomaltázovou deficiencí nebo malabsorpcí glukózy a galaktózy nemají tento přípravek užívat. Jedna obalená tableta Canephronu obsahuje přibližně 0,020 výměnných sacharidových jednotek. **Interakce:** Nejsou dosud známy. **Těhotenství a kojení:** Jelikož nejsou dostatečné zkušenosti s užíváním během těhotenství a v období kojení, přípravek nemá být během těhotenství a v období kojení užíván. **Nežádoucí účinky:** Velmi vzácné: hypersenzitivní reakce, gastrointestinální poruchy (např. nauzea, zvracení, průjem). **Uchovávání:** při teplotě do 30 °C. Balení: 60 obalených tablet. **Držitel rozhodnutí o registraci:** BIONORICA SE, Neumarkt, Německo. **Datum revize textu:** 16.5. 2023. Volně prodejný lék, není hrazen zdravotními pojišťovnami.

* SPC, preklinické studie



**Schwabe
Czech**
From Nature. For Health.

Schwabe Czech s.r.o.
150 00 Praha 5, Pod Klikovkou 1917/4, e-mail: info@schwabe.cz

www.canephron.cz

