

Prospect: Informații pentru utilizator**CANEPHRON lichid oral**

Iarbă de țintaură/rădăcină de leuștean/frunză de rozmarin

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

Luați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau 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 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 și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Canephron
3. Cum să utilizați Canephron
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Canephron
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Canephron și pentru ce se utilizează

Canephron lichid oral este un medicament din plante cu utilizare tradițională.

Este folosit 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 luați Canephron**Nu luați Canephron**

- 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 punctul 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, 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 de urgență unui medic.

Copii

Acest medicament nu trebuie administrat copiilor cu vârsta sub 12 ani.

Canephron împreună cu alte medicamente

Până în prezent nu sunt cunoscute interacțiuni ale Canephron 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 în timpul sarcinii, dacă acest lucru este considerat necesar de către medic.

Nu se cunoaște dacă substanțele active ale Canephron sau metaboliții acestuia se excretează în laptele uman. Canephron 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 lichid oral conține 19 vol% alcool (etanol), respectiv până la 0,75 g alcool (etanol) la 5 ml, echivalent cu 19 ml bere sau 8 ml vin. Poate fi dăunător persoanelor cu alcoolism. Acest lucru trebuie avut în vedere la femeile gravide sau care alăptează, copii și grupuri cu risc crescut cum sunt pacienții cu boli ale ficatului sau epilepsie.

3. Cum să utilizați Canephron

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.

Canephron lichid oral se administrează de 3 ori pe zi așa cum rezultă din tabelul de mai jos. Pentru administrarea corectă a dozelor se folosește măsura dozatoare cu gradații corespunzătoare, atașată flaconului.

Vârsta	Doza de 3 ori pe zi	Doza zilnică totală
Adulți și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste	5 ml	15 ml

Utilizarea la copii

Acest medicament nu trebuie administrat copiilor cu vârsta sub 12 ani.

Canephron lichid oral se administrează dimineața, la prânz și seara. Dacă este necesar, poate fi administrat împreună cu alte lichide (de exemplu, cu un pahar cu apă).

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

Agitați flaconul înainte de utilizare.

Durata tratamentului

Dacă simptomele se înrăutățesc sau nu se îmbunătățesc după 7 zile de tratament, adresați-vă medicului. Este necesară consultarea informațiilor de la subpunctul "Atenționări și precauții" (pct. 2).

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă aveți impresia că efectele Canephron sunt prea puternice sau prea slabe.

Dacă utilizați mai mult Canephron 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. Până în prezent nu au fost raportate cazuri de supradozaj.

Dacă uitați să utilizați Canephron

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Canephron

De regulă, întreruperea tratamentului cu Canephron 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 mai puțin de 1 din 10 persoane):
Tulburări gastro-intestinale (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 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 <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Canephron

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.
A se utiliza în maxim 6 luni după prima deschidere a flaconului.

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

Pe parcursul păstrării se poate forma un sediment slab, ceea ce nu afectează calitatea medicamentului. A se agita bine înainte de utilizare.

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

Substanțele active sunt: *Centaurii herba* (iarbă de țintaură), *Levistici radix* (rădăcină de leuștean), *Rosmarini folium* (frunză de rozmarin).

Un ml lichid oral conține:

extract (1:56) din 0,018 g amestec de *Centaurii herba* (iarbă de țintaură), *Levistici radix* (rădăcină de leuștean), *Rosmarini folium* (frunză de rozmarin) (1:1:1); solvenți de extracție: etanol 59% (v/v), apă.

Alte componente: nu sunt.

Cum arată Canephron și conținutul ambalajului

Canephron lichid oral se prezintă sub formă de lichid clar, de culoare maro-gălbui. Se poate forma un sediment slab, pe perioada păstrării.

Este disponibil în cutii cu un flacon din sticlă de culoare brună a 50 ml, 100 ml sau cu două flacoane a 100 ml lichid oral, prevăzute cu picurător și capac cu filet cu inel de siguranță și măsură dozatoare cu gradații (5 ml).

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

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.

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/>.