



ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ФИТОЛИЗИН НЕФРОКАПС

Торговое название препарата: Фитолизин Нефрокапс

Лекарственная форма: капсулы мягкие

Состав:

1 капсула содержит:

активное вещество: густой экстракт (этанол 45% об/об, 2.8-4:1) смеси: петрушки корней+ пажитника сенного семян + горца птичьего травы + пырея ползучего корневищ + березы листьев + хвоща травы + любистока корней + золотарника европейского травы + лука репчатого шелухи (7/6/6/5/4/4/4/2/2);

вспомогательные вещества: макрогол 400, макрогол 4000, шалфея мускатного масло, мяты перечной масло, сосны обыкновенной масло, апельсина сладкого масло;

оболочка капсулы: желатин, сорбитол жидкий частично дегидрированный (E420), вода очищенная.

Описание: мягкие капсулы от темно-коричневого до черного цвета продолговатой формы со швом посередине, заполненные густой маслянистой массой с характерным запахом.

Фармакотерапевтическая группа: Препараты для лечения урологических заболеваний. Другие препараты для лечения урологических заболеваний. Препараты для лечения нефроуролитиаза.

Код АТХ: G04BC

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Биологические активные вещества в составе препарата обладают мочегонным, умеренным салуретическим, а также противовоспалительным, антибактериальным и антиспастическим действием. Препарат используется для лечения и профилактики уrolитиаза.

Препарат демонстрирует способность растворять некоторые виды конкрементов. Препарат рекомендуется преимущественно для профилактики кристаллизации минеральных составляющих в моче, когда их концентрация повышена без диагностированного камнеобразования.

При уrolитиазе или наличии мочевого осадка применение данного препарата способно предотвращать кристаллизацию конкрементов в мочевыделительном тракте.

Действующим веществом данного препарата является густой экстракт смеси, который состоит из смеси растительных компонентов: петрушки корней, пажитника сенного семян, горца птичьего травы, пырея ползучего корневищ, березы листьев, хвоща травы, любистока корней, золотарника европейского травы, лука репчатого шелухи.

Фармакокинетика

Комбинированный растительный препарат, отсутствуют результаты фармакокинетических испытаний.

Показания к применению

Традиционный лекарственный препарат растительного происхождения, применяется в составе комплексной терапии пациентов, страдающих инфекционно-воспалительными заболеваниями мочевыводящих путей, уrolитиаза (при наличии мелких конкрементов, «песка») и в качестве профилактики нефролитиаза.

Способы применения и дозы

Режим дозирования

Взрослые: по 2 капсулы 3-4 раза в сутки.

Применение у детей и подростков в возрасте младше 18 лет не рекомендуется.

Длительность применения

Без врачебной консультации не рекомендуется применять более 2-4 недель.

Если не наступит улучшение, симптомы сохраняются в период применения препарата или состояние ухудшается, следует обратиться к врачу.

Способ применения

Принимают внутрь.

Во время применения препарата следует принимать большое количество жидкости.

Побочные действия

Очень часто ($\geq 1/10$); часто ($\geq 1/100$ до $<1/10$); нечасто ($\geq 1/1\ 000$ до $<1/100$); редко ($\geq 1/10\ 000$ до $<1/1\ 000$), очень редко ($<1/10\ 000$), частота неизвестна (не может быть определена на основании доступных данных).

Нарушения со стороны иммунной системы

Частота неизвестна: аллергические реакции (зуд, сыпь, крапивница, аллергический ринит, отек лица).

Нарушения со стороны нервной системы

Частота неизвестна: головокружение.

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта

Частота неизвестна: тошнота, рвота, диарея, вздутие живота.

Нарушения со стороны кожи и подкожной клетчатки

Частота неизвестна: фотосенсибилизация к действию УФ-лучей.

О появлении всех побочных эффектов, в том числе не указанных в этой инструкции, необходимо сообщить лечащему врачу.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к активному веществу или к растениям из семейства астровых (*Asteraceae*, ранее *Compositae*), из семейства зонтичных (*Apiaceae*, ранее *Umbelliferae*), анетолу или к аллергенам из пыльцы березы и/или другим компонентам препарата.

При необходимости уменьшения количества употребляемой жидкости (например, тяжелые заболевания сердца или почек).

Лекарственные взаимодействия

До сих пор не отмечено лекарственных взаимодействий.

В связи с диуретическим действием препарата следует учитывать более быстрое выведение других одновременно принимаемых лекарственных средств.

Препарат может усиливать действие пероральных антикоагулянтов (включая нестероидные противовоспалительные средства), гипогликемизирующих средств, солей лития, ингибиторов моноаминоксидазы, может удлинять действие пентобарбитала, аминопирина и парацетамола, а также может угнетать всасывание бета-каротина, альфа-токоферола, холестерина и прочих препаратов в тонком кишечнике.

Особые указания

Не следует применять препарат у пациентов, у которых отмечаются отеки, вызванные сердечной недостаточностью или недостаточностью почек.

В связи с гипогликемирующим действием пажитника, пациенты с сахарным диабетом должны следить за уровнем сахара в крови.

Если симптомы усиливаются или сохраняются или сопутствует им лихорадка, боль и трудности при мочеиспускании или наличие крови в моче, следует немедленно обратиться к врачу.

Дети

Применение у детей и подростков в возрасте младше 18 лет не рекомендуется, поскольку требуется специализированная врачебная консультация.

Вспомогательные вещества

Препарат содержит малое количество этанола (спирта), менее чем 100 мг в дозе.

Лекарственный препарат содержит 126,64 мг сорбитола в одной капсуле. Не следует применять лекарственный препарат у пациентов с наследственной непереносимостью фруктозы.

Применение при беременности и период лактации

В связи с отсутствием данных по генотоксическому действию ингредиентов препарата не рекомендуется его применение при беременности и в период грудного вскармливания.

Лекарственный препарат можно применять при беременности только в случае, когда, по мнению врача, польза для матери превышает потенциальный риск для плода.

Влияние на способность управлять автомобилем и сложными механизмами

Отсутствуют данные о влиянии препарата на способность управлять транспортными средствами и обслуживать механизмы.

Передозировка

До настоящего времени не отмечено случаев передозировки.

Форма выпуска

По 10 капсул в блистер из фольги алюминиевой и пленки ПВХ/ ПВДХ.

По 4 блистера вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачку картонную.

Условия хранения

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года.

Не применять после истечения срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения

АО «Химфарм»

г. Шымкент, ул. Рашидова 81, Республика Казахстан

Производитель

Фармацевтический завод «ПОЛЬФАРМА» АО

Отдел Медана в Серадзе

ул. Владислава Локетка 10, 98-200 Серадз, Польша

Наименование и адрес организации, принимающей претензии (предложения) по качеству лекарственных средств на территории Республики Узбекистан:

Представительство «Chimpharm» (Химфарм), Республика Узбекистан

г. Ташкент, ул. Козитарнов, 50

Тел.: +99897 107 55 53

Автоответчик: +99871 205 10 58

Адрес электронной почты: info.uzbekistan@santo.uz