

**ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА
Уролесан**

Регистрационный номер: ЛП-001993

Торговое название препарата: Уролесан®

Международное непатентованное или группировочное наименование:
Душицы обыкновенной травы экстракт + Моркови дикой семян экстракт + Мята перечной листьев масло + Пихты сибирской масло + Хмеля обыкновенного соплодий экстракт

Лекарственная форма: капсулы

Состав на 1 капсулу:

Активные компоненты: Уролесан экстракт сухой [Уролесан экстракт густой (10-26:1)*, полученный из смеси экстрактов жидких из моркови дикой семян (*Daucus carota* L., fructus, сем. зонтичных - *Apiaceae*) (1:1)* / хмеля обыкновенного соплодий (*Humulus lupulus* L., flos, сем. коноплевых - *Cannabaceae*) (1:1)* / душицы обыкновенной травы (*Origanum vulgare* L., herba, сем. яснотковых - *Lamiaceae*) (1:1)* в соотношении 1:1,4:1 (м/м), в пересчете на содержание влаги 10 % - 10,70 мг, магния гидроксикарбонат - 100,29 мг, крахмал картофельный - 5,62 мг, магния алюмометасиликат (Неусилин UFL2) – 4,61 мг, клещевины обыкновенной семян масло (масло касторовое) - 23,90 мг, динатрия эдетат (трилон Б) - 0,02 мг] - 145,14 мг, мяты перечной листьев масло (масло мяты перечной) - 7,46 мг, пихты масло (масло пихты сибирской) - 25,50 мг.

Вспомогательные вещества: магния гидроксикарбонат - 31,67 мг, лактозы моногидрат - 50,10 мг, клещевины обыкновенной семян масло (масло касторовое) - 11,25 мг, магния алюмометасиликат (неусилин UFL2) - 22,50 мг, тальк - 6,38 мг.

* указано соотношение лекарственное растительное сырье : полученный экстракт (DER, м/м), экстрагент - этанол (спирт этиловый) 96 %.

Состав капсулы:

Тело: краситель хинолиновый желтый - 1,00%, титана диоксид - 0,80%, краситель железа оксид желтый - 0,30%, краситель синий патентованный - 0,16%, желатин – до 100,00%.

Крышечка: краситель хинолиновый желтый - 1,00%, титана диоксид - 0,80%, краситель железа оксид желтый - 0,30%, краситель синий патентованный - 0,16%, желатин – до 100,00%.

Описание: Твердые желатиновые капсулы № 40, корпус и крышечка зеленого цвета. Содержимое капсулы – гранулированный порошок от желто-серого до серо-коричневого цвета с зеленоватым оттенком с вкраплениями и характерным запахом. Допускается наличие агломератов, которые рассыпаются при нажатии.

Фармакотерапевтическая группа: Спазмолитическое средство растительного происхождения.

Код АТХ: G04BC.

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Препарат оказывает спазмолитическое, противовоспалительное, антисептическое действие, усиливает желчеобразование и желчевыделение, повышает диурез,

подкисляет мочу, увеличивает выделение мочевины и хлоридов.

Фармакокинетика

Уролесан® является комплексом биологически активных компонентов, в связи с этим проведение его фармакокинетических исследований не представляется возможным.

Показания к применению

В комплексной терапии острых и хронических инфекций мочевыводящих путей и почек (цистит, пиелонефрит); мочекаменная болезнь, желчнокаменная болезнь, хронический холецистит, дискинезия желчевыводящих путей по гиперкинетическому типу.

Противопоказания

- повышенная чувствительность к компонентам препарата;
- непереносимость лактозы, дефицит лактазы или глюкозо-галактозная мальабсорбция;
- гиперацидный гастрит, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки;
- диаметр камней в почках превышает 3 мм;
- возраст до 18 лет.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания противопоказано (эффективность и безопасность не изучались).

Способ применения и дозы

Препарат применяют внутрь, до еды, по 1 капсуле 3 раза в день. При возникновении почечных и печеночных колик разовую дозу можно однократно повысить до 2-х капсул, затем на последующих приемах вернуться к обычной разовой дозе (1 капсула). Капсулы следует принимать, не разжевывая, запивая небольшим количеством воды. При острых состояниях (в том числе при почечной и печеночных коликах) продолжительность курса терапии составляет от 5 до 7 дней, при хронических состояниях - до 1 месяца. Увеличение длительности и проведение повторного курса лечения возможно только по рекомендации врача.

Побочное действие

- со стороны пищеварительной системы:* диспепсические явления (изжога, тошнота, рвота, диарея);
- аллергические реакции:* зуд, покраснение лица, кожная сыпь, ангионевротический отек (чувство першения в горле, затруднение дыхания, отек лица, языка);
- со стороны центральной и периферической нервной системы:* головокружение, общая слабость;
- со стороны сердечно-сосудистой системы:* повышение/понижение артериального давления.

Передозировка

Возможно усиление дозозависимых побочных эффектов (в том числе тошнота, рвота, головокружение). Лечение симптоматическое: обильное теплое питье, покой, активированный уголь, атропина сульфат (0,0005-0,001 г)

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Не описано.

Особые указания

Перед применением препарата следует проконсультироваться с врачом! При возникновении острых состояний следует немедленно обратиться к врачу! При хронических состояниях в случае отсутствия эффекта на фоне приема препарата в течение 5-7 дней следует обратиться к врачу. В случае появления побочных эффектов или нежелательных реакций, не указанных в инструкции, следует прекратить прием препарата и обратиться к врачу.

Влияние на способность управлять транспортными средствами,

механизмами

В случае возникновения побочных реакций со стороны нервной системы (головокружение) пациентам следует воздержаться от занятий потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстрой психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами).

Форма выпуска

Капсулы.

По 10 капсул в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

По 10, 20, 30, 40, 50, 60, 100 или 120 капсул в банки из полиэтилентерефталата для лекарственных средств или полипропиленовые для лекарственных средств, укупоренные крышками из полиэтилена высокого давления с контролем первого вскрытия или крышками полипропиленовыми и с системой «нажать-вернуть» или крышками из полиэтилена низкого давления с контролем первого вскрытия. Свободное пространство в банке заполняют ватой медицинской гигроскопической. На банку наклеивают этикетку самоклеящуюся. Одну банку или 4 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению помещают в картонную упаковку (пачку).

Условия хранения

При температуре не выше 25 °С в оригинальной упаковке (контурной ячейковой упаковке или банке). Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года.

Не использовать после истечения срока годности.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта.

Производитель

ООО «Озон»

Россия, 445351, Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д.6.

Владелец регистрационного удостоверения/ Организация, принимающая претензии потребителей

ООО «Арт-Фарм»

Россия, 109147, г. Москва, вн.тер.г. муниципальный округ Таганский, ул. Таганская, дом 3

Тел./факс: 8-495-640-20-02; +7-967-054-36-98

E-mail: Vladislav.Gorbunov@art-pharm.ru