

**ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ – ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТА
НЕФРОНИК ФОРТЕ
КАПСУЛЫ**

Перед применением данного препарата полностью прочтайте этот листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у Вас возникнут дополнительные вопросы, обратитесь к своему лечащему врачу, работнику аптеки.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. См. раздел 4.

В этом листке-вкладыше приводится следующая информация:

1. Что из себя представляет препарат Нефроник форте, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Нефроник форте.
3. Применение препарата Нефроник форте.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Нефроник форте.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

Составлено

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

от « 04 » 10 2022 г. № 1334

1. Что из себя представляет препарат Нефроник форте и для чего его применяют

Нефроник форте – лекарственный препарат на основе растительного сырья, предназначенный для комплексного лечения нетяжелых воспалительных заболеваний мочевыводящих путей для повышения диуреза и уменьшения отложения конкрементов. Применение по указанным назначениям основывается только на опыте продолжительного применения.

2. О чем следует знать перед применением препарата Нефроник форте

Не принимайте препарат Нефроник форте, если у вас:

- Повышенная чувствительность к компонентам препарата.
- Повышенная чувствительность к растениям семейства зонтичных (Apiaceae, таким как анис, фенхель) или анетолу.
- Язва желудка.
- Почечная недостаточность.

3064 Б-2022

- Ирригационная терапия противопоказана в случае отёка, вызванного сердечной или почечной недостаточностью, а также если Вам рекомендовано уменьшение потребления жидкости.

Согласовано
министерством здравоохранения
Республики Беларусь
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата **Нефроник форте** проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Лекарственное средство не рекомендовано для применения у детей до 12 лет.

Если во время приема лекарственного препарата симптомы сохраняются или происходит ухудшение состояния (сохраняется или повышается температура, появляются расстройства мочеиспускания, задержка мочи, боли спастического характера, кровь в моче), необходимо обратиться к врачу.

Другие препараты и препарат Нефроник форте

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы применяете, недавно применяли или можете начать применять какие-либо другие препараты, включая препараты, выдаваемые без рецепта.

Исследования взаимодействия с другими лекарственными средствами не проводились.

Беременность и грудное вскармливание

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Беременность

При применении лекарственного препарата у беременных женщин (данные о 300 - 1000 исходов беременности) не обнаружены случаи мальформаций или фетальной/неонатальной токсичности. Исследования на животных не показали наличие репродуктивной токсичности.

Прием лекарственного средства беременными женщинами может осуществляться по назначению врача в случае необходимости.

Лактация

Информация о проникновении действующих веществ или метаболитов в грудное молоко отсутствует. Не может быть исключен риск для новорожденных и младенцев. Лекарственное средство не следует принимать женщинам во время кормления грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Лекарственный препарат не влияет на способность управлять автомобилем или механизмами.

3. Применение препарата Нефроник форте

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

3064 Б-2022

Рекомендуемая доза:

Разовая доза у взрослых и детей старше 12 лет составляет 1 капсулу.

Если врачом не назначен иной режим дозирования, взрослым и детям старше 12 лет рекомендовано принимать по 1 капсуле 3 раза в день.



Не давайте лекарственный препарат, если вашему ребенку меньше 12 лет, вследствие отсутствия достаточного количества данных по безопасности и эффективности.

Если у вас есть или были ранее заболевания печени или почек обратитесь к своему лечащему врачу по поводу рекомендаций о дозировании препарата.

Капсулу следует проглатывать целиком. Не вскрывайте и не разжевывайте капсулу, запейте ее достаточным количеством жидкости, например стаканом воды.

Лечащий врач определит, как долго вам надо принимать этот лекарственный препарат.

В случае передозировки при необходимости проводится симптоматическое лечение.

Если вы забыли применить препарат Нефроник форте, дождитесь времени приема очередной дозы и продолжайте прием препарата как указано в рекомендациях по дозированию. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

Если Вы приняли Нефроник форте больше, чем предусмотрено, сообщите об этом врачу. Врач может принять решение о любых необходимых мерах.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Нефроник форте может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

При применении препарата могут развиваться следующие нежелательные реакции: часто (могут возникать менее чем у 1 человека из 100) – тошнота, рвота, диарея; частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно) – аллергические реакции.

Сообщение о нежелательных реакциях

При появлении любых нежелательных реакций, в том числе не перечисленных здесь прекратите прием препарата и обратитесь к врачу.

Вы можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные средства, включая сообщения о неэффективности лекарственных средств, выявленным в Республике Беларусь (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» Министерства здравоохранения Республики Беларусь», <http://www.rceth.by>). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата Нефроник форте

Хранить при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на картонной пачке после фразы «Годен до».

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

3064 Б-2022

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1 капсула Нефроник форте содержит:

активные вещества: золототысячника трава – 36,0 мг, любистка корни – 36,0 мг, розмарина листья – 36,0 мг.

Вспомогательные вещества: магния стеарат, кремния диоксид коллоидный безводный, целлюлоза микрокристаллическая 101.

Состав оболочки желатиновой капсулы:

Желатин, вода очищенная, хинолиновый желтый Е 104, титана диоксид Е 171, патентованный голубой V Е-131, Бриллиантовый черный PN Е-151, Азорубин (кармуазин) Е-122.

Внешний вид препарата Нефроник форте и содержимое упаковки

Твердые желатиновые капсулы цилиндрической формы с полусферическими концами темно-зеленого цвета.

По 10 капсул в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. По 3 или по 6 контурных упаковок вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Условия отпуска из аптек

Без рецепта врача.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Иностранное производственное унитарное предприятие «Мед-интерпласт»,
Республика Беларусь

222603, Минская область, г. Несвиж, ул. Ленинская, 115, ком. 204.

Тел/факс: 8(01770)2-30-72; тел: 8(01770)6-19-39.

Адрес электронной почты: info@med-interplast.com

Информацию о нежелательных реакциях направлять по адресу:

Иностранное производственное унитарное предприятие «Мед-интерпласт»,
Республика Беларусь

223060, Минская область, Минский район, район дер. Большое Стиклево,
Новодворский с/с, 40/2-61, почтовый ящик №43

e-mail: fnadzor@med-interplast.com

тел. +375 17 227-10-00 или +375 44 536-91-37

Листок-вкладыш пересмотрен:

-