

## ІНСТРУКЦІЯ для медичного застосування лікарського засобу

### УРОЛЕСАН® (UROLESAN)

#### **Склад:**

*діючі речовини:* 1 мл препарату містить ялиці олії (oleum Abies) – 67,60 мг; олії м'яти перцевої (oleum Menthae piperitae) – 16,90 мг; моркви дикої плодів екстракту рідкого (extractum fructuum Dauci sativi fluidum) (1:1) – 194,35 мг; хмелю шишок екстракту рідкого (extractum fructuum Strobili lupuli fluidum) (1:1) – 278,80 мг; материнки трави екстракту рідкого (extractum herbae Origani fluidum) (1:1) – 192,95 мг;

*допоміжні речовини:* динатрію едетат, рицинова олія.

**Лікарська форма.** Краплі оральні.

*Основні фізико-хімічні властивості:* рідина від зеленувато-коричневого до коричневого кольору, з характерним запахом м'яти.

#### **Фармакотерапевтична група.**

Засоби, які застосовуються в урології. Код АТХ G04B X.

#### **Фармакологічні властивості.**

Комбінований препарат рослинного походження. Складові препарату Уролесан® зменшують запальні явища в сечовивідних шляхах та нирках, сприяють посиленому кровообігу нирок та печінки, мають діуретичну, антибактеріальну, жовчогінну дію, утворюють захисний колоїд у сечі та нормалізують тонус гладкої мускулатури верхніх сечовивідних шляхів та жовчного міхура. Уролесан® збільшує виділення сечовини та хлоридів, сприяє виведенню дрібних конкрементів та піску з сечового міхура та нирок.

Препарат добре всмоктується, дія його починається через 20-30 хвилин і триває 4-5 годин. Максимальний ефект настає через 1-2 години. Виводиться через травний тракт та нирками.

#### **Клінічні характеристики.**

##### **Показання.**

Гострі та хронічні інфекції сечовивідних шляхів та нирок (цистити та пієлонефрити); сечокам'яна хвороба та сечоокислий діатез (профілактика утворення конкрементів після їх видалення); хронічні холецистити (у тому числі калькульозні), дискінезії жовчних шляхів, жовчокам'яна хвороба.

##### **Протипоказання.**

- Підвищена чутливість до компонентів препарату;
- гастрити, виразкова хвороба шлунка та дванадцятипалої кишки;
- діти з судомами в анамнезі (фібрильними або ні).

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Не вивчалася.

##### **Особливості застосування.**

Не застосовувати препарат у випадку, коли діаметр конкрементів перевищує 3 мм.

З обережністю застосовувати хворим на бронхіальну астму через ризик виникнення бронхоспазму.

*Застосування у період вагітності або годування груддю.*

Застосування препарату у період вагітності або годування груддю не вивчалось.

*Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.* Не вивчалася.

##### **Спосіб застосування та дози.**

Препарат приймати внутрішньо перед їдою.

*Рекомендована доза для дорослих:* по 8-10 крапель (на цукор, для пацієнтів, хворих на цукровий діабет – на хліб) 3 рази на добу. При ниркових та печінкових коліках разова доза становить 15-20 крапель. Тривалість прийому становить від 5 до 7 днів, при хронічних станах від 7 днів до 1 місяця.

*Рекомендована доза для дітей 7-14 років:* по 5-6 крапель (на цукор, для пацієнтів хворих на цукровий діабет – на хліб) 3 рази на добу.

Разову дозу, частоту і тривалість лікування визначає індивідуально лікар.

*Діти.* При необхідності застосування дітям віком до 7 років рекомендується Уролесан® сироп.

### **Передозування.**

При передозуванні можливі: нудота, блювання, біль у животі, запаморочення.

*Лікування:* інтенсивне тепле пиття, спокій, активоване вугілля, атропіну сульфат (0,0005-0,001 г).

### **Побічні реакції.**

Зазвичай Уролесан® добре переноситься. При застосуванні препарату можливі:

*з боку шлунково-кишкового тракту:* диспептичні розлади (включаючи нудоту, блювання, діарею, біль у животі);

*з боку імунної системи:* алергічні реакції, включаючи відчуття свербіжжю, почервоніння обличчя, шкірні висипання, кропив'янка, ангіоневротичний набряк (відчуття печіння в роті, затруднення дихання, набряк обличчя, язика), анафілактичний шок;

*з боку центральної та периферичної нервової системи:* запаморочення, загальна слабкість, головний біль, атаксія, м'язовий тремор;

*з боку серцево-судинної системи:* артеріальна гіпотензія, гіпертензія, брадикардія.

**Термін придатності.** 3 роки.

### **Умови зберігання.**

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

### **Упаковка.**

По 25 мл у флаконі-крапельниці, по 1 флакону-крапельниці в пачці;

по 25 мл у флаконі-крапельниці, закритому кришкою з контролем першого розкриття; по 1 флакону-крапельниці в пачці.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

### **Виробник.**

ПАТ «Галичфарм».

### **Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8.