

NAVODILO ZA UPORABO

Canephron obložene tablete

Pred začetkom uporabe zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

Pri uporabi tega zdravila natančno upoštevajte napotke v tem navodilu ali navodila zdravnika ali farmacevta.

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Posvetujte se s farmacevtom, če potrebujete dodatne informacije ali nasvet.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.
- Če se znaki vaše bolezni poslabšajo ali ne izboljšajo v 7 dneh, se posvetujte z zdravnikom.

Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo Canephron in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Canephron
3. Kako jemati zdravilo Canephron
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Canephron
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Canephron in za kaj ga uporabljamo

Canephron je tradicionalno zdravilo rastlinskega izvora, namenjeno:

- podpornemu zdravljenju in dopolnjevanju določenih ukrepov pri blagih težavah zaradi vnetnih bolezni eferentnih sečil;
 - izpiranju sečil zaradi povečanega vnosa tekočin, s čimer se lahko prepreči nalaganje ledvičnega peska.
- Navedena področja uporabe temeljijo izključno na dolgotrajnih izkušnjah.

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Canephron

Ne uporabljajte zdravila Canephron

- Če imate aktivni peptični ulkus.
- Če ste alergični na zdravilne učinkovine ali katerokoli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6).
- Če imate vnetne bolezni ledvic ali okvarjeno delovanje ledvic.
- Če imate otekline zaradi zmanjšane delovanja srca ali ledvic.

Opozorila in previdnostni ukrepi

- Če opazite kri v urinu, če imate motnje uriniranja ali zastoj urina (nesposobnost uriniranja kljub polnemu mehurju), se morate takoj posvetovati z zdravnikom.
- Otroci, mlajši od 12 let, naj ne jemljejo zdravila Canephron.
- Mladostniki, starejši od 12 let, se morajo pred uporabo zdravila Canephron posvetovati z zdravnikom zaradi nujnosti predhodne ugotovitve vzroka bolezenskih težav in zdravniške obravnave bolezni sečil.

Druga zdravila in zdravilo Canephron

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili ni znano. Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo.

Zdravilo Canephron skupaj s hrano in pijačo

Ni znano, da bi hrana in pijača vplivali na zdravilo Canephron.

Nosečnost in dojenje

Če ste noseči ali dojite, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete to zdravilo. Zaradi pomanjkanja podatkov o varnosti zdravila uporabo med nosečnostjo in dojenjem odsvetujemo.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Posebna pazljivost pri vožnji in upravljanju s stroji ni potrebna.

Pomembne informacije o nekaterih sestavinah zdravila Canephron

Zdravilo vsebuje glukozo, saharozo in laktozo. Če vam je zdravnik povedal, da ne prenašate nekaterih sladkorjev, se pred uporabo tega zdravila posvetujte s svojim zdravnikom.

3. Kako jemati zdravilo Canephron

Pri uporabi tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika ali farmacevta. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Če ni predpisano drugače, je običajen odmerek za odrasle in mladostnike nad 12 let:

- enkratni odmerek: 2 tableti,
- skupni dnevni odmerek: trikrat dnevno 2 tableti.

Mladostniki, starejši od 12 let, se morajo pred uporabo zdravila Canephron posvetovati z zdravnikom zaradi nujnosti predhodne ugotovitve vzroka bolezenskih težav in zdravniške obravnave bolezni sečil.

Način uporabe

Tableto pogoltnite celo, s primerno količino tekočine (na primer s kozarcem vode).

Med zdravljenjem z zdravilom Canephron morate zaužiti več tekočine kot običajno. S tem boste zagotovili zadostno izpiranje sečil, kar je pomembno pri zdravljenju vnetij sečil.

Trajanje jemanja

Trajanje zdravljenja ni omejeno, vendar morate upoštevati opozorila v poglavju Opozorila in previdnostni ukrepi.

Če se znaki vaše bolezni ne izboljšajo v 7 dneh, ali se celo poslabšajo, se morate posvetovati z zdravnikom.

Če menite, da je učinek zdravila Canephron premočan ali prešibak, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Canephron, kot bi smeli

Ni podatkov o prevelikem odmerjanju zdravila Canephron. Če ste vzeli večji odmerek zdravila Canephron, kot bi smeli, obvestite svojega zdravnika, ki bo odločil, ali je potrebno ukrepati. Možno je, da se neželeni učinki, ki so opisani v nadaljevanju, pojavijo v bolj izraziti obliki.

Če ste pozabili vzeti zdravilo Canephron

Ni poročil o prevelikem odmerjanju. Ne vzemite dvojnega odmerka, če ste pozabili vzeti prejšnjega. Zdravilo vzemite takoj, ko bo možno. Če je že skoraj čas za naslednji odmerek, pozabljeni odmerek izpustite in nadaljujte zdravljenje po predpisani shemi.

Če ste prenehali jemati zdravilo Canephron

Prenehanje jemanja zdravila Canephron običajno ne povzroča težav. Če ste prenehali jemati zdravilo Canephron, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavljajo pri vseh bolnikih.

Zelo redki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 oseb): preobčutljivostne oziroma alergijske reakcije in bolezni prebavil (na primer slabost, bruhanje, driska).

Ob prvih znakih preobčutljivostnih oziroma alergijskih reakcij prenehajte jemati zdravilo Canephron in se posvetujte z zdravnikom.

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na:

Univerzitetni klinični center Ljubljana
Interna klinika
Center za zastrupitve
Zaloška cesta 2
SI-1000 Ljubljana
Faks: + 386 (0)1 434 76 46
E-pošta: farmakovigilanca@kclj.si

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila Canephron

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Shranjujte pri temperaturi do 30 °C.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na škatli in pretisnem omotu. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjске odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Canephron

Zdravilne učinkovine v eni obloženi tableti so naslednje uprašene zdravilne rastline:

<i>Centaurium erythraea</i> Rafn., herba – zel navadne tavžentrože	18,0 mg
<i>Levisticum officinale</i> Koch, radix – korenina luštreka	18,0 mg
<i>Rosmarinus officinalis</i> L., folium – list navadnega rožmarina	18,0 mg

Pomožne snovi v jedru tablete: laktoza monohidrat, magnezijev stearat, koruzni škrob, povidon K25, koloidni brezvodni silicijev

dioksid.

Pomožne snovi v oblogi tablete: kalcijev karbonat, deviško ricinusovo olje, tekoča glukoza, pripravljena z razprševalnim sušenjem, koruzni škrob, dekstrin, montanglikolni vosek, povidon K30, šelak, saharoza, smucec, riboflavin (E101), titanov dioksid (E171), železov (III) oksid (E172).

Izgled zdravila Canephron in vsebina pakiranja

Tableta je oranžne barve, okrogla, izbočena na obeh straneh, z gladko površino. Zdravilo je pakirano v kartonsko škatlo, v kateri so pretisni omoti.

Velikosti pakiranja: 60 obloženih tablet (3 pretisni omoti po 20 obloženih tablet) ali 120 obloženih tablet (6 pretisnih omotov po 20 obloženih tablet). Na trgu morda ni obeh navedenih pakiranj.

Način izdaje zdravila Canephron

Izdaja zdravila je brez recepta v lekarnah in specializiranih prodajalnah.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom in izdelovalec

BIONORICA SE
Kerschensteinerstraße 11-15
92318 Neumarkt
Nemčija
Tel.: +49 9181 231 90
Faks: +49 9181 231 265
E-pošta: info@bionorica.de

Za vse morebitne nadaljnje informacije o tem zdravilu se lahko obrnete na predstavništvo imetnika dovoljenja za promet z zdravilom:

Farmedica d. o. o.
Leskoškova cesta 12
1000 Ljubljana
Tel: +386 1 524 02 16
Faks: +386 1 524 02 14
E-pošta: nasveti@farmedica.si

Navodilo je bilo nazadnje posodobljeno dne 9. 5. 2014.