**ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ**

**УРОЛЕСАН®**

**(UROLESAN)**

**Торговое название:** Уролесан®

**Лекарственная форма:** капли оральные.

**Состав:**

**1 мл препарата содержит:**

*действующие вещества:* 1 мл препарата содержитпихты масло oleum Abies - 67,60 мг; масло мяты перечной oleum Menthae piperitae - 16,90 мг; моркови дикой плодов экстракт жидкий (1:1) еxtractum fructuum Dauci sativi fluidum (экстрагент 96% этанол), с содержанием суммы флавоноидов не менее 0,03 %, в пересчете на гиперозид - 194,35 мг; хмеля шишек экстракт жидкий (1:1) еxtractum fructuum Strobili lupuli fluidum (экстрагент 96% этанол), с содержание суммы флавоноидов не менее 0,05 %, в пересчете на гиперозид - 278,80 мг; душицы травы экстракт жидкий (1:1) еxtractum herbae Origani fluidum (экстрагент 96% этанол), c содержанием суммы флавоноидов не менее 0,03 %, в пересчете на гиперозид - 192,95 мг;

*вспомогательные вещества:* динатрия эдетат, касторовое масло.

**Лекарственная форма.** Капли оральные.

*Основные физико-химические свойства:* жидкость от зеленовато-коричневого до коричневого цвета, с характерным запахом мяты.

**Фармакотерапевтическая группа.**

Средства, применяемые в урологии. Код АТХ G04В X.

***Фармакологические свойства.***

Комбинированный препарат растительного происхождения. Составляющие препарата Уролесан® уменьшают воспалительные явления в мочевыводящих путях и почках, способствуют усиленному кровоснабжению почек и печени, оказывают диуретическое, антибактериальное, желчегонное действие, образуют защитный коллоид в моче и нормализуют тонус гладкой мускулатуры верхних мочевых путей и желчного пузыря.

Уролесан® увеличивает выделение мочевины и хлоридов, способствует выведению мелких конкрементов и песка из мочевого пузыря и почек.

Препарат хорошо всасывается, действие его начинается через 20-30 минут и продолжается 4-5 часов. Максимальный эффект наступает через 1-2 часа. Выводится через пищеварительный тракт и почками.

**Клинические характеристики.**

***Показания.***

Острые и хронические инфекции мочевыводящих путей и почек (циститы и пиелонефриты); мочекаменная болезнь и мочекислый диатез (профилактика образования конкрементов после их удаления); хронические холециститы (в том числе калькулезные), дискинезии желчных путей, желчекаменная болезнь.

***Противопоказания.***

- Повышенная чувствительность к компонентам препарата;

- гастриты, язвенная болезнь желудка и двенадцатиперстной кишки;

- дети с судорогами в анамнезе (фибрильными или нет).

***Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.***

Не изучалось.

***Особенности применения.***

Не применять препарат в случае, если диаметр конкрементов превышает 3 мм.

С осторожностью применять больным бронхиальной астмой из-за риска возникновения бронхоспазма.

*Применение в период беременности или кормления грудью.*

Применение препарата в период беременности или кормления грудью не изучалось.

*Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами.*Не изучалась.

***Способ применения и дозы.***

Препарат принимать внутрь перед едой.

*Рекомендованная доза для взрослых*: по 8-10 капель (на сахар, для пациентов с сахарным диабетом – на хлеб) 3 раза в сутки. При почечных и печеночных коликах разовая доза составляет 15-20 капель. Продолжительность приема составляет от 5 до 7 дней, при хронических состояниях от 7 дней до 1 месяца.

*Рекомендованная доза для детей 7-14 лет*: по 5-6 капель (на сахар, для пациентов с сахарным диабетом – на хлеб) 3 раза в сутки.

Разовую дозу, частоту и длительность лечения определяет врач индивидуально.

*Дети.*При необходимости применения детям до 7 лет рекомендуется Уролесан® сироп.

***Передозировка.***

При передозировке возможны: тошнота, рвота, боль в животе, головокружение.

*Лечение:* обильное теплое питье, покой, активированный уголь, атропина сульфат (0,0005-0,001 г).

***Побочные реакции.***

Обычно Уролесан® хорошо переносится. При применении препарата возможны:

*со стороны желудочно-кишечного тракта*: диспептические явления (включая тошноту, рвоту, диарею, боль в животе);

*со стороны иммунной системы:* аллергические реакции, включая чувство зуда, покраснение лица, кожная сыпь, ангионевротический отек (чувство жжения во рту, затруднение дыхания, отек лица, языка), анафилактический шок;

*со стороны центральной и периферической нервной системы:* головокружение, общая слабость, головная боль, атаксия, мышечный тремор;

*со стороны сердечно-сосудистой системы*: артериальная гипотензия, гипертензия, брадикардия.

***Срок годности.*** 3 года.

**Условия хранения.** Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Упаковка.**

По 25 мл во флаконе-капельнице, по 1 флакону-капельнице в пачке;

по 25 мл во флаконе-капельнице, закрытом пробкой-капельницей, крышкой укупорочно-навинчиваемой с контролем первого вскрытия.

**Категория отпуска.** Без рецепта.

**Производитель.**

ПАО «Галичфарм».

**Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности.**

Украина, 79024, г. Львов, ул. Опрышковская, 6/8.