

Prospect: Informații pentru consumator / pacient

UROLESAN picături orale, soluție

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Luați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- *Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.*
- *Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.*
- *Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.*
- *Dacă după câteva zile nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.*

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este UROLESAN și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați UROLESAN
3. Cum să luați UROLESAN
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează UROLESAN
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. CE ESTE UROLESAN ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

UROLESAN reprezintă un medicament combinat de origine vegetală. Componentele din compoziția UROLESAN reduc inflamația din căile urinare și rinichi, distruge microorganismele, intensifică secreția urinei și a bilei, normalizează tonusul musculaturii netede a căilor urinare și a vezicii biliare.

UROLESAN contribuie la eliminarea nisipului și a calculilor mici din rinichi și vezica urinară.

UROLESAN se utilizează în tratamentul complex al infecțiilor acute și cronice ale căilor urinare și rinichilor (cistite și pielonefrite); prezența pietrelor (calculilor) în rinichi, profilaxia formării calculilor după înlăturarea lor; inflamații cronice ale vezicii biliare (colecistite, inclusiv calculoase), dischinezii ale căilor biliare, calculi în vezica biliară.

2. CE TREBUIE SĂ ȘTIȚI ÎNAINTE SĂ LUAȚI UROLESAN

Nu luați UROLESAN

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la substanțele active sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerare la punctul 6);
- dacă aveți gastrită (inflamația mucoasei stomacului) ulcer gastric sau duodenal.

Atenționări și precauții

Înainte să luați UROLESAN, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

A nu se administra în caz dacă diametrul calculilor depășește 3 mm.

Spuneți medicului dumneavoastră, dacă:

- suferiți de astm bronșic (greutate în expirație și nevoie de aer), deoarece este risc de bronhospasm (sufocare).

Copii

Datele privind utilizarea UROLESAN la copii sunt limitate.

UROLESAN împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv eliberate fără prescripția medicului.

UROLESAN împreună cu alimente, băuturi și alcool

UROLESAN se administrează înainte de mese.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Lipsește experiența administrării medicamentului în sarcină și perioada de alăptare.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu a fost studiată.

UROLESAN conține alcool.

Acest medicament conține de la 69,82 până la 79,61 vol% alcool (etanol).

Poate fi dăunător persoanelor cu etilism.

Acest lucru trebuie avut în vedere la femeile gravide sau care alăptează, copii și grupuri cu risc crescut cum sunt pacienți cu boli hepatice sau epilepsie.

3. CUM SĂ LUAȚI UROLESAN

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doze recomandate:

Adulți: câte 8-10 picături (pe zahăr, pentru pacienții cu diabet zaharat – pe pâine) de 3 ori pe zi. În colici renale și hepatice doza la o priză constituie 15-20 picături.

Durata administrării constituie de la 5 până la 7 zile, în stări cronice – de la 7 zile până la 1 lună.

Doza la o priză, frecvența și durata tratamentului sunt determinate de către medic în mod individual.

Copii

Datele privind utilizarea UROLESAN la copii sunt limitate.

Mod de administrare

Administrare orală.

UROLESAN se administrează înainte de mese.

Dacă luați mai mult UROLESAN decât trebuie

Dozele foarte mari de medicament pot determina greață, vomă, durere în abdomen, amețeli.

Adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau mergeți la spitalul cel mai apropiat, dacă ați luat mai mult UROLESAN decât v-a fost recomandat de către medic.

Dacă uitați să luați UROLESAN

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată. Continuați tratamentul așa cum v-a fost prescris de către medic.

Dacă încetați să luați UROLESAN

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. REACȚII ADVERSE POSIBILE

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Dacă apare această reacție adversă gravă, opriți utilizarea medicamentului și spuneți-i imediat medicului dumneavoastră sau mergeți la secția de urgență a celui mai apropiat spital.

- senzație de de arsură în cavitatea bucală, umflarea feței, limbii și gâtului, care pot determina dificultate la înghițire sau de respirație (edem angioneurotic) până la stare de șoc.

De asemenea, sunt posibile următoarele reacții adverse:

Cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile):

- reacții alergice, inclusiv mâncărime, înroșirea feței, erupții pe piele;
- amețeli, slăbiciune generală, dureri de cap, incapacitatea de a coordona mișcările (ataxie), tremor muscular;
- ritm cardiac încetinit (bradicardie);
- creșterea sau scăderea tensiunii arteriale;
- manifestări dispeptice (grețuri, vomă, diaree, durere abdominală).

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nementionate în acest prospect.

De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale la următoarea adresă web: <http://amdm.gov.md> sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. CUM SE PĂSTREAZĂ UROLESAN

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C, în ambalajul original.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj.

Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați nici un medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. CONȚINUTUL AMBALAJULUI ȘI ALTE INFORMAȚII

Ce conține UROLESAN

1 ml soluție conține:

Ulei de brad de Siberia	67,6 mg
Ulei de mentă	16,9 mg
Extract fluid din fructe de morcov sălbatic (1:1)	194,35 mg

(agent de extracție etanol 96%)	
Extract fluid de conuri de hamei (1:1)	278,8 mg
(agent de extracție – etanol 96%)	
Extract fluid din părți aeriene de sovârv (1:1)	192,95 mg
(agent de extracție – etanol 96%)	

- *Celelalte componente sunt:* edetat disodic, ulei de ricin.

Cum arată UROLESAN și conținutul ambalajului

UROLESAN se prezintă sub formă de lichid de culoare de la verde-brun până la brun, cu miros caracteristic de mentă.

UROLESAN este disponibil în cutii cu 1 flacon-picurător a câte 25 ml picături orale, soluție sau în cutii cu 1 flacon picurător, închis cu capac cu filet cu control al primei deschideri, sau cu capac cu filet, pe care este aplicat logo-ul Corporației "Arterium", cu control al primei deschideri, a câte 25 ml picături orale, soluție.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

Galychpharm SAP,
str. Oprîșcovscaia 6/8, 79024, Lvov, Ucraina

Fabricantul

Galychpharm SAP,
str. Oprîșcovscaia 6/8, 79024, Lvov, Ucraina

Acest prospect a fost revizuit în iulie 2020.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>