

Склад

діючі речовини: 1 капсула містить Уролесану® екстракту густого отриманого з суміші екстрактів рідких з *Daucus carota* L., fructus (моркви дикої плодів) (1:1), *Humulus lupulus* L., flos (хмелю шишок) (1:1), *Oreganum vulgare* L., herba (материнки трави) (1:1) у співвідношенні 1/1,4/1, екстрагент – етанол 96 % об./об., в перерахуванні на 10 % вологу – 10,70 мг, *Mentha x piperita* L., aetheroleum (олія м'яти перцевої) – 7,46 мг, *Abies sibirica* L., aetheroleum (олія ялиці сибірської) – 25,50 мг.

допоміжні речовини: магнію алюмометасилікат; олія рицинова; магнію карбонат важкий; тальк; лактоза, моногідрат; динатрію едетат (трилон Б); крохмаль картопляний.

Лікарська форма

Капсули.

Основні фізико-хімічні властивості: тверді желатинові капсули номером «0», корпус і кришечка зеленого кольору. Вміст капсули – гранульований порошок та/або ущільнена маса від жовто-сірого до сіро-коричневого кольору з зеленуватим відтінком з вкрапленнями та запахом олій м'яти перцевої та ялиці. Допускається наявність агломератів, які розсипаються при натисканні.

Фармакотерапевтична група

Засоби, які застосовуються в урології.

Код АТХ G04B X.

Фармакодинаміка

Комбінований препарат рослинного походження. Складові препарату Уролесан® зменшують запальні явища в сечовивідних шляхах та нирках, сприяють посиленому кровообігу нирок та печінки, проявляють 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 із сечового міхура і нирок.

Показання

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

Протипоказання

- Підвищена чутливість до компонентів препарату;
- гастрити (за винятком гастритів із секреторною недостатністю), виразкова хвороба шлунка та дванадцятипалої кишки.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

Не вивчалась.

Особливості застосування

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

Препарат містить допоміжні речовини лактозу та крохмаль картопляний, тому пацієнтам із рідкісними спадковими формами непереносимості галактози, недостатністю лактази, синдромом глюкозо-галактозної мальабсорбції, або з підвищеною чутливістю чи непереносимістю глютену не можна застосовувати препарат в цій лікарській формі.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами

Не вивчалась.

Застосування у період вагітності або годування груддю

Застосування препарату в період вагітності або годування груддю не вивчалось.

Спосіб застосування та дози

Препарат приймати внутрішньо перед їдою.

Рекомендовані дози для дорослих та дітей віком від 14 років: по 1 капсулі 3 рази на добу. При гострих станах (у т.ч. при нирковій та печінковій коліках) тривалість курсу терапії становить від 5 до 7 днів, при хронічних станах – від 7 днів до 1 місяця. При виникненні ниркової та печінкової колік разову дозу можна однократно підвищити до 2 капсул, після цього на наступний прийом повернутись до звичайної разової дози (1 капсула).

Діти

Дітям до 14 років необхідно призначати Уролесан® у формі сиропу або рідини.

Передозування

При передозуванні можливі: нудота, запаморочення, посилення седативного ефекту препарату.

Лікування: Терапія симптоматична. 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 травного тракту: диспепсичні розлади (включаючи нудоту, блювання);

алергічні реакції, у тому числі гіперемія, кропив'янка, відчуття свербіж, почервоніння обличчя, шкірні висипання, ангіоневротичний набряк (включаючи відчуття першіння у горлі, затруднення дихання, набряк обличчя, язика);

з боку центральної та периферичної нервової системи: запаморочення, загальна слабкість;

з боку серцево-судинної системи: артеріальна гіпертензія, гіпотензія, біль в області серця.

Термін придатності

3 роки.

Умови зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25°C. Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка

По 10 капсул у блістері, по 4 блістери в пачці.

Категорія відпуску

Без рецепта.

Виробник

ПАТ «Київмедпрепарат».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності

Україна, 01032, м. Київ, вул. Саксаганського, 139.

Джерело інструкції

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).