

Состав

действующие вещества: трава золототысячника, корень любистока, листья розмарина;

1 таблетка содержит высушенные лекарственные растения в виде порошка:

- травы золототысячника (Herba Centaurii) 18 мг;
- корня любистока (Radix Levistici) 18 мг;
- листья розмарина (Folia Rosmarini) 18 мг;

вспомогательные вещества: крахмал кукурузный кремния диоксид коллоидный лактоза моногидрат, повидон, магния стеарат сахар; гипромеллоза; титана диоксид (Е 171) тальк полиэтиленгликоль; железа оксид красный (Е 172) рибофлавин (Е 101).

Лекарственная форма

Таблетки, покрытые оболочкой.

Основные физико-химические свойства: круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые оболочкой от оранжевого до коричневого цвета.

Фармакотерапевтическая группа

Средства, применяемые в урологии. Код АТХ G04В Х.

Фармакодинамика

Компонентам, входящим в состав растительного лекарственного средства, свойственна комплексная активность, проявляющаяся в противовоспалительном, антиоксидантном, спазмолитическом и обезболивающем действием. Также Нефродол обладает антибактериальным и диуретический эффекты, обусловленные веществами, содержащимися в растительных компонентах препарата.

Показания

Для комплексного лечения воспалительных заболеваний мочевыводящих путей.

Профилактика образования мочевых камней, в том числе и после их удаления.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата или к другим растениям семейства Зонтичные (Apiaceae), например анис, фенхель, и к анетолу (то есть компонента эфирных масел, содержащих, например, анис и фенхель).

Язвенная болезнь.

Отеки вследствие сердечной недостаточности или нарушения функции почек и/или рекомендация врача об ограничении потребления жидкости.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

Неизвестна.

В случае необходимости одновременного применения каких-либо других лекарственных средств следует проконсультироваться с врачом.

Особенности применения

В случае продления лихорадки, спазмов, появление крови в моче, расстройств мочеиспускания и острой задержки мочи необходимо немедленно обратиться к врачу.

Пациентам с непереносимостью некоторых сахаров перед началом приема таблеток Нефродол следует проконсультироваться с врачом.

Препарат не следует применять пациентам с редкими наследственными формами непереносимости фруктозы, галактозы, недостаточностью лактазы, синдромом глюкозо-галактозной мальабсорбции или сахароз-изомальтозной недостаточностью.

Примечание для больных сахарным диабетом. 1 таблетка содержит в среднем 0,02 XE (ХО).

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами

Препарат не влияет на способность управлять автотранспортом или работе с механизмами.

Применение в период беременности или кормления грудью

Беременность.

Опыт наблюдений за беременными женщинами (300-1000 новорожденных) указывает на отсутствие риска развития пороков плода или фетальной/неонатальной токсичности таблеток Нефродол.

В экспериментальных исследованиях не получено никаких признаков репродуктивной токсичности.

Применение таблеток Нефродол в период беременности возможно после консультации с врачом.

Кормление грудью.

В связи с отсутствием данных о проникновении препарата Нефродол или его метаболитов в грудное молоко риск для младенцев не может быть исключен, поэтому не следует применять в период кормления грудью.

Способ применения и дозы

Если врач не назначил иначе, препарат следует принимать взрослым и детям старше 12 лет по 2 таблетки 3 раза в сутки (общая суточная доза - 6 таблеток).

Таблетки следует глотать, не разжевывая, с достаточным количеством жидкости (например стакан воды).

Одновременно с приемом препарата необходимо обеспечить употребление достаточного количества жидкости.

Продолжительность лечения определяет врач индивидуально. Если препарат хорошо переносится, его можно назначать на длительный срок.

Дети

Препарат не рекомендуется применять детям до 12 лет.

Передозировка

Случаи отравления препаратом вследствие передозировки неизвестны.

Терапия симптоматическая.

Побочные реакции

Часто встречаются нарушения со стороны пищеварительного тракта (тошнота, рвота, диарея). Могут возникать аллергические реакции при повышенной чувствительности к составляющим компонентам препарата, включая

крапивницу, зуд, гиперемия кожи.

В случае возникновения любых нежелательных реакций следует прекратить применение препарата и обратиться к врачу.

Срок годности

4 года.

Условия хранения

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

Упаковка

По 10 таблеток в блистере, по 6 блистеров в картонной коробке.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

ЗАО «Технолог».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Украина, 20300, Черкасская обл., город Умань, улица Старая прорезная, дом 8.

Источник инструкции

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).