

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 v primeru blagih težav (kot so pogosto uriniranje, pekoče uriniranje in povečana nuja po uriniranju), ki jih povzročijo vnetne bolezni eferentnih sečil;
- izpiranju sečil zaradi povečanega vnosa tekočin, s čimer se lahko prepreči nalaganje ledvičnega peska.

Zdravilo Canephron je tradicionalno zdravilo rastlinskega izvora za uporabo pri navedenih indikacijah, ki temeljijo izključno na dolgotrajnih izkušnjah.

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Canephron

Ne uporabljajte zdravila Canephron:

- če ste alergični na učinkovine, na druge rastline iz družine kobilnic (Apiaceae ali Umbelliferae) (kot sta npr. janež, komarček), na anetol (sestavino eteričnih olj) ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6);
- če imate aktivno peptično razjedo;
- če imate vnetne bolezni ledvic ali okvarjeno delovanje ledvic;
- če imate otekline zaradi zmanjšane delovanja srca ali ledvic.

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom uporabe zdravila Canephron se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

- Če imate dlje časa zvišano telesno temperaturo, bolečine v spodnjem delu trebuha, krče, 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.

Zdravilo Canephron je mogoče uporabljati tudi med nosečnostjo, če zdravnik meni, da je potrebno.

Ni znano, ali se zdravilo Canephron ali njegove učinkovine/metaboliti izločajo v materino mleko. Zdravila Canephron se med dojenjem ne sme uporabljati.

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, starejše od 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 boleznih 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 »2«.

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 pojavijo pri vseh bolnikih.

Neznani (ni mogoče oceniti na podlagi razpoložljivih podatkov): preobčutljivostne oziroma alergijske reakcije

Pogosti (lahko se pojavijo pri največ 1 od 10 bolnikov)

Bolezni prebavil (na primer slabost, bruhanje, driska).

Ob prvih znakih preobčutljivostnih oziroma alergijskih reakcij takoj 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:

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke

Sektor za farmakovigilanco

Nacionalni center za farmakovigilanco

Slovenčeva ulica 22

SI-1000 Ljubljana

Tel: +386 (0)8 2000 500

Faks: +386 (0)8 2000 510

e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si

spletna stran: www.jazmp.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 gospodinjske 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

- Učinkovine v eni obloženi tableti so naslednje uprašene zdravilne rastline:

Centaurium erythraea Rafn., *herba* – zel navadne tavžentrože 18,0 mg

Levisticum officinale Koch, *radix* – korenina luštrega 18,0 mg

Rosmarinus officinalis L., *folium* – list navadnega rožmarina 18,0 mg

- Druge sestavine zdravila (pomožne snovi) v jedru tablete so: laktoza monohidrat, magnezijev stearat, koruzni škrob, povidon K25, koloidni brezvodni silicijev dioksid. Druge sestavine zdravila (pomožne snovi) v oblogi tablete so: kalcijev karbonat, deviško ricinusovo olje, tekoča glukoza, pripravljena z razprševalnim sušenjem, koruzni škrob, dekstrin, montanglikolni vosek, povidon K30, selak, saharoza, smuhec, 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. Obložena tableta ima premer 7,9-8,2 mm. 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 proizvajalec

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 revidirano dne 28. 2. 2020