

BETEGTÁJÉKOZTATÓ: INFORMÁCIÓK A FELHASZNÁLÓ SZÁMÁRA

Canephron bevont tabletta

Mielőtt elkezdni szedni ezt a gyógyszert, olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót, mely az Ön számára fontos információkat tartalmaz!

Ezt a gyógyszert mindig pontosan a betegtájékoztatóban leírtaknak, vagy az Ön kezelőorvosa, vagy gyógyszerésze által elmondottaknak megfelelően szedje.

- Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet!
- További információkért vagy tanácsért forduljon gyógyszerészéhez!
- Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét. Ez a betegtájékoztatóban fel nem sorolt bármely lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. Lásd 4. pont.
- Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát, ha tünetei 7 napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.

A betegtájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer a Canephron bevont tabletta (a továbbiakban: Canephron) és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a Canephron szedése előtt
3. Hogyan kell szedni a Canephront?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a Canephront tárolni?
6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

1. MILYEN TÍPUSÚ GYÓGYSZER A CANEPHRON ÉS MILYEN BETEGSÉGEK ESETÉN ALKALMAZHATÓ?

A termék hagyományos növényi gyógyszer, kizárólag a régóta fennálló használaton alapuló, meghatározott javallatokra alkalmazandó.

A Canephron alkalmazható támogató és kiegészítő terápiaként a vese és a húgyútak gyulladással megbetegedéseinek enyhe eseteiben, illetve vesehomok képződésének megelőzésére.

Keresse fel kezelőorvosát, ha tünetei 7 napon belül nem enyhülnek, vagy éppen súlyosbodnak.

2. TUDNIVALÓK A CANEPHRON SZEDÉSE ELŐTT

Ne szedje a Canephront,

- ha allergiás a hatóanyagokra (kis ezerjófű, lestyángyökér, illetve rozmaringlevél) vagy a gyógyszer (6. pontban felsorolt) egyéb összetevőjére,
- ha gyomorfekélye van,
- ha vesegyulladásos van vagy veseműködése károsodott,
- szív-, és veseműködés károsodása miatt kialakult ödéma esetén.

A vese gyulladással megbetegedéseiben kérje ki az orvos tanácsát.

Figyelmeztetések és óvintézkedések

A Canephron szedése előtt beszéljen kezelőorvosával vagy gyógyszerészével.

Amennyiben a gyógyszer alkalmazása során láz, görcsök, véres vizelet, vizeletürítési zavar vagy akut vizelet visszatartás jelentkezik, azonnal forduljon orvoshoz, mivel ezek a tünetek a betegség szövődményes lefolyására utalnak.

Gyermekek

A biztonságosságra és hatékonyságra vonatkozó megfelelő adatok hiánya miatt, a gyógyszer nem javasolt 12 évnél fiatalabb gyermekeknek.

Egyéb gyógyszerek és a Canephron

Más gyógyszerekkel való kölcsönhatást eddig nem jelentettek.

Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét a jelenleg vagy nemrégiben szedett, valamint szedni tervezett egyéb gyógyszereiről.

Terhesség, szoptatás, és termékenység

A Canephron alkalmazása terhesség és szoptatás ideje alatt nem javasolt mivel ezen időszakokban történő alkalmazásáról nem állnak rendelkezésre klinikai vizsgálati adatok.

A készítménynek a termékenységet befolyásoló hatására vonatkozó adatok nem állnak rendelkezésre.

A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességekre

A Canephron nem befolyásolja a gépjárművezetéshez és gépek kezeléséhez szükséges képességeket.

A Canephron glükóz-szirupot, laktóz-monohidrátot és szacharózt tartalmaz.

Amennyiben kezelőorvosa korábban már figyelmeztette Önt, hogy bizonyos cukrokra érzékeny, keresse fel orvosát, mielőtt elkezdi szedni ezt a gyógyszert!

3. HOGYAN KELL SZEDNI A CANEPHRONT?

A gyógyszert mindig pontosan a betegtájékoztatóban leírtaknak vagy az Ön kezelőorvosa, vagy gyógyszerésze által elmondottaknak megfelelően szedje. Amennyiben nem biztos az adagolást illetően, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

A készítmény ajánlott adagja:

Kor	Egy adag, naponta háromszor	Teljes napi adag
Felnőttek és 12 év feletti serdülők	2 bevont tablettá	6 bevont tablettá

Az alkalmazás módja

A bevont tablettát egészben, szétrágás nélkül, folyadékkal kell bevenni.

Szedése alatt bőséges folyadékbevitel szükséges.

A kezelés időtartama

A kezelés időtartama alapvetően nem korlátozott, de figyelembe kell venni "A figyelmeztetések és óvintézkedések" fejezetben foglaltakat!

Beszéljen kezelőorvosával, ha úgy érzi, hogy a készítmény hatása túl erős vagy túl gyenge!

Ha az előírtnál több Canephront vett be

Ha az ajánlott adagnál többet vett be, keresse fel orvosát, és a gyógyszer csomagolását és a megmaradt tablettákat vigye magával.

Ha elfelejtette bevenni a Canephront

Ne vegyen be kétszeres adagot a kihagyott adag pótlására. A következő adagot a szokásos időben vegye be.

Ha bármilyen további kérdése van a gyógyszer alkalmazásával kapcsolatban, kérdezze meg orvosát vagy gyógyszerészét

4. LEHETSÉGES MELLÉKHATÁSOK

Mint minden gyógyszer, így ez a gyógyszer is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek.

A készítmény alkalmazása során a következő mellékhatások előfordulását figyelték meg:

- Gyakran (10-ből legfeljebb 1 beteget érinthet) emésztőrendszeri rendellenesség (hányinger, hányás, hasmenés),
- Nagyon ritkán (10000-ből legfeljebb 1 beteget érinthet) allergiás bőrreakciók.

Mellékhatások bejelentése

Ha Önél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát, vagy gyógyszerészét. Ez a betegtájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. A mellékhatásokat közvetlenül a hatóság részére is bejelentheti az [V. függelékben](#) található elérhetőségeken keresztül. A mellékhatások bejelentésével Ön is hozzájárulhat ahhoz, hogy minél több információ álljon rendelkezésre a gyógyszer biztonságos alkalmazásával kapcsolatban.

5. HOGYAN KELL A CANEPHRONT TÁROLNI?

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

Ez a gyógyszer nem igényel különleges tárolást.

A dobozon és a buborécsomagoláson feltüntetett lejárati idő (Felhasználható:/Felh.) után ne szedje a Canephront. A lejárati idő a megadott hónap utolsó napjára vonatkozik.

Semmilyen gyógyszert ne dobjon a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy mit tegyen a már nem használt gyógyszerével. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

6. A CSOMAGOLÁS TARTALMA ÉS EGYÉB INFORMÁCIÓK

Mit tartalmaz a Canephron

- *Készítmény hatóanyagai:*

Kis ezerjófű (Centaurium erythraea Rafn., herba) virágos hajtás, porított	18 mg
Lestyán (Levisticum officinale Koch., radix) gyökér, porított	18 mg
Rozmaring (Rosmarinus officinalis L., folium) levél, porított	18 mg

- *Egyéb összetevők:*

Tablettamag: magnézium-sztearát, vízmentes koloid szilícium-dioxid, povidon (K 25), kukoricakeményítő, laktóz-monohidrát.

Tabletta bevonat: natív ricinusolaj, vörös vasoxid (E172), montán-glikol-viasz, povidon (K 30), riboflavin (E101), sellak, titán-dioxid (E 171), porlasztva szárított glükóz-szirup, kukoricakeményítő, dextrin, kalcium-karbonát, talkum, szacharóz.

Milyen a Canephron külleme és mit tartalmaz a csomagolás

Narancssárga, kerek, mindkét oldalán domború, sima felületű bevont tableta.

60 db, 120 db, 200 db bevont tableta átlátszó PVC/PVDC//Al buborécsomagolásban és dobozban.

Nem feltétlenül midegyik kiszereles kerül kereskedelmi forgalomba.

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártó

Bionorica SE

Kerschensteinerstr. 11-15

92318 Neumarkt, Németország

A forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselője:

Schwabe Hungary Kft.

Tel.: 06-1- 431-8954

Fax: 06-1-431-8953

E-mail: info@schwabe.hu

A betegtájékoztató legutóbbi felülvizsgálatának dátuma: 2017. október