

**ІНСТРУКЦІЯ**  
**для медичного застосування лікарського засобу**

**УРОЛЕСАН®**  
**(UROLESAN)**

**Склад:**

*діючі речовини:* 100 мл сиропу містять ялиці олії – 0,419 г, м'яти перцевої олії – 0,105 г, моркви дикої плодів екстракту рідкого Extractum fructum Dauci sativi fluidum (1:1) (екстрагент 96% етанол) – 1,204 г, хмелю шишок екстракту рідкого Extractum fructum Strobili lupuli fluidum (1:1) (екстрагент 96% етанол) – 1,726 г, материнки трави екстракту рідкого Extractum herbae Origani fluidum (1:1) (екстрагент 96% етанол) – 1,195 г;

*допоміжні речовини:* полісорбат-80; кислота лимонна, моногідрат; кислота сорбінова; сироп цукровий; динатрію едетат; вода очищена.

**Лікарська форма.** Сироп.

*Основні фізико-хімічні властивості:* рідина світло-жовтого кольору з зеленуватим відтінком, зі специфічним запахом. Допускається опалесценція.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби, які застосовуються в урології. Код АТХ G04B X.

**Фармакологічні властивості.**

*Фармакодинаміка.* Комбінований препарат рослинного походження. Складові препарату Уролесан® зменшують запальні явища в сечовивідних шляхах та нирках, сприяють посиленому кровообігу нирок та печінки, мають 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 з сечового міхура та нирок.

*Фармакокінетика.* Препарат добре всмоктується, дія його починається через 20-30 хвилин і триває 4-5 годин. Максимальний ефект настає через 1-2 години. Виводиться через травний тракт та нирками.

**Клінічні характеристики.**

**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 холецистити (в тому числі калькульозні), дискінезії жовчних шляхів, жовчокам'яна хвороба.

**Противоказання.**

- Підвищена чутливість до компонентів препарату;
- гастрити, виразкова хвороба шлунка та дванадцятипалої кишки;
- діти з судомами в анамнезі (фібрильними або ні).

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** Не вивчалась.

**Особливості застосування.** Не застосовувати препарат у випадку, коли діаметр конкрементів перевищує 3 мм.

Пацієнтам із цукровим діабетом, а також пацієнтам із підвищеним вмістом глюкози в крові необхідно бути обережними, застосовуючи Уролесан® (до складу препарату входить цукровий сироп).

З обережністю застосовувати хворим на бронхіальну астму через ризик виникнення бронхоспазму.

**Застосування у період вагітності або годування груддю.** Застосування препарату у період вагітності або годування груддю не вивчалось.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.** Не вивчалось.

**Спосіб застосування та дози.** Препарат приймати внутрішньо перед їдою.

**Рекомендовані дози для дорослих:** по 1 чайній ложці (5 мл) сиропу 3 рази на добу. При гострих станах (в 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 кольок разову дозу можна одноразово підвищити до 2 чайних ложок (10 мл), після цього на наступний прийом повернутись до звичайної разової дози (5 мл).

**Рекомендовані дози для дітей:** 2-7 років – по 2-4 мл 3 рази на добу; 7-14 років – по 4-5 мл 3 рази на добу. Дозування проводиться за допомогою шприца-дозатора.

**Діти.** Препарат не застосовувати дітям до 2 років.

**Передозування.** При передозуванні можливі: нудота, запаморочення.

**Лікування:** 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 явища (включаючи нудоту, блювання);

*з боку імунної системи:* алергічні реакції, включаючи відчуття свербіжжю, почервоніння обличчя, шкірні висипання, кропив'янка, ангіоневротичний набряк (відчуття печіння в роті, затруднення дихання, набряк обличчя, язика), анафілактичний шок;

*з боку центральної та периферичної нервової системи:* запаморочення, загальна слабкість, головний біль, атаксія, м'язовий тремор;

*з боку серцево-судинної системи:* артеріальна гіпотензія, гіпертензія, брадикардія.

**Термін придатності.** 2 роки.

**Умови зберігання.** В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С. Після відкриття зберігати не більше 28 днів при температурі від 2 °С до 8 °С. Перед вживанням збовтувати. Зберігати в недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 90 мл у банці або флаконі; по 180 мл у флаконі. По 1 банці чи флакону в пачці разом із інструкцією та шприцом-дозатором.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.

**Виробник.** ПАТ «Галичфарм».

**Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності.**

Україна, 79024, м. Львів, вул. Опришківська, 6/8.