

PŘÍBALOVÁ INFORMACE: INFORMACE PRO PACIENTA

Canephron obalené tablety

zeměžlučová nať, libečkový kořen, rozmarýnový list

Přečtěte si pozorně tuto příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

Vždy užívejte tento přípravek přesně v souladu s příbalovou informací nebo podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Požádejte svého lékárníka, pokud potřebujete další informace nebo radu.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.
- Pokud se do 7 dní nebudete cítit lépe nebo pokud se Vám přitíží, musíte se poradit s lékařem.

Co naleznete v této příbalové informaci:

1. **Co je Canephron a k čemu se používá**
2. **Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Canephron užívat**
3. **Jak se Canephron užívá**
4. **Možné nežádoucí účinky**
5. **Jak Canephron uchovávat**
6. **Obsah balení a další informace**

1. CO JE CANEPHRON A K ČEMU SE POUŽÍVÁ

Canephron je tradiční rostlinný léčivý přípravek používaný u dospělých osob jako doplňková léčba v rámci prevence usazování ledvinového písku a v případě zánětlivých onemocnění močových cest provázených lehkými obtížemi (jako např. časté močení, pálení při močení).

Použití tohoto tradičního rostlinného léčivého přípravku je založeno výlučně na zkušenosti z dlouhodobého použití.

2. ČEMU MUSÍTE VĚNOVAT POZORNOST, NEŽ ZAČNETE CANEPHRON UŽÍVAT

Neužívejte Canephron:

- jestliže jste alergický(á) na zeměžlučovou nať, libečkový kořen, rozmarýnový list, anetol (tj. složka esenciálních olejů, např. v anýzu nebo fenyklu) nebo rostliny patřící do čeledi *Apiaceae* (miříkovité) (např. anýz, kmín, celer, koriandr, kopr) nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6)
- jestliže trpíte aktivním vředem žaludku nebo dvanáctníku
- v případě zánětlivých onemocnění ledvin a v případě snížené funkce ledvin
- v případě otoků vzniklých v důsledku srdeční nebo ledvinové nedostatečnosti a v případech, kdy je doporučen snížený příjem tekutin, jako například závažné onemocnění srdce nebo ledvin

Upozornění a opatření

Před použitím Canephronu se poradte se svým lékařem nebo lékárníkem.

Při prvních známkách alergické reakce, jako jsou vyrážka, svědění, dušnost a poruchy krevního oběhu, okamžitě přestaňte přípravek používat a v případě potřeby vyhledejte lékařskou pomoc.

Pokud zpozorujete horečku, bolest v podbřišku, krev a hnis v moči, křeče, pokud máte potíže s močením nebo u Vás dojde k retenci (zadržení) moče, je třeba se ihned poradit s lékařem.

Další léčivé přípravky a Canephron

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat.

Vzájemné působení s dalšími léčivými přípravky není známo.

Těhotenství a kojení

Pokud jste těhotná nebo kojíte, domníváte se, že můžete být těhotná nebo plánujete otěhotnět, poradte se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve, než začnete tento přípravek užívat.

Nejsou adekvátní údaje ohledně použití tohoto léčivého přípravku v těhotenství a v období kojení. Z tohoto důvodu přípravek nemá být v těhotenství a v období kojení užíván.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Žádná zvláštní opatření.

Canephron obsahuje glukózu, sacharózu a laktózu.

Pokud Vám lékař sdělil, že nesnášíte některé cukry, poradte se se svým lékařem, než začnete tento léčivý přípravek užívat.

Poznámka pro diabetiky:

Jedna obalená tableta Canephronu obsahuje přibližně 0,020 výměnných sacharidových jednotek.

3. JAK SE CANEPHRON UŽÍVÁ

Vždy užívejte tento přípravek přesně v souladu s příbalovou informací nebo podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Pokud si nejste jistý(á), poradte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Pokud není předepsáno jinak, je obvyklé dávkování následující:

Pacient	Jednorázová dávka	Denní dávka
Dospělí	2 obalené tablety	6 obalených tablet

Užijte jednorázovou dávku ráno, v poledne a večer. Obalené tablety Canephronu se polykají vcelku a zapíjejí se tekutinou (např. sklenicí vody).

V průběhu léčby se doporučuje zvýšený příjem tekutin. Bez rady s lékařem můžete přípravek užívat nejdéle 2 týdny. Pokud se příznaky do 7 dní nezlepšují nebo se zhoršují, musíte se poradit s lékařem.

Dodržujte prosím pokyny uvedené v bodě „Upozornění a opatření“.

Poradte se prosím se svým lékařem nebo lékárníkem, pokud si myslíte, že účinky Canephronu jsou příliš silné nebo příliš slabé.

Jestliže jste užil(a) více Canephronu, než jste měl(a)

Nejsou známy žádné toxické účinky.

Pokud jste užil(a) větší množství Canephronu, než jste měl(a), informujte o tom prosím svého lékaře. Ten rozhodne, jestli je nutný další postup. Je možné, že nežádoucí účinky uvedené níže se mohou vyskytnout ve větší míře.

Jestliže jste zapomněl(a) užít Canephron

Pokud jste užil(a) menší množství Canephronu nebo jste zapomněl(a) užít Canephron, nezdvojnásobujte následující dávku, ale pokračujte v užívání, které Vám předepsal Váš lékař nebo které je uvedené v této příbalové informaci.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

4. MOŽNÉ NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Nežádoucí účinky, které se mohou vyskytnout, jsou uvedeny ve skupinách podle četnosti výskytu:

Velmi časté: Více než u 1 z 10 léčených osob	Časté: Až u 1 z 10 léčených osob
Méně časté: Až u 1 ze 100 léčených osob	Vzácné: Až u 1 z 1 000 léčených osob
Velmi vzácné: až u 1 z 10 000 léčených osob	Není známo: z dostupných údajů nelze určit

Velmi vzácně se vyskytují reakce z přecitlivělosti (alergické reakce), které se projevují například jako vyrážka, svědění, dušnost a poruchy krevního oběhu.

Velmi vzácně se vyskytují poruchy trávicího traktu (např. pocit na zvracení, zvracení, průjem).

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv
Šrobárova 48
100 41 Praha 10
www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. JAK CANEPHRON UCHOVÁVAT

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti, uvedené na krabičce a blistru za EXP. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Uchovávejte při teplotě do 30 °C.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. OBSAH BALENÍ A DALŠÍ INFORMACE

Co Canephron obsahuje

Jedna obalená tableta obsahuje:

18 mg *Centaurium erythraea* Rafn. s.l., herba (zeměžlučová nať)

18 mg *Levisticum officinale* Koch, radix (libečkový kořen)

18 mg *Rosmarinus officinalis* L., folium (rozmarýnový list)

Pomocnými látkami jsou:

V jádru tablety: monohydrát laktózy, magnesium-stearát, kukuřičný škrob, povidon K 25, koloidní bezvodý oxid křemičitý.

V obalové vrstvě: uhličitan vápenatý, panenský ricinový olej, tekutá glukóza, červený oxid železitý (E 172), kukuřičný škrob, dextrin, montanglykolový vosk, povidon K 30, riboflavin (E 101), šelak, sacharóza, mastek, oxid titaničitý (E 171).

Jak Canephron vypadá a co obsahuje toto balení

Oranžové, kulaté, bikonvexní obalené tablety s hladkým povrchem.

Blistr Al/PVC/PVDC.

Velikost balení: 60, 120 a 200 obalených tablet.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce

BIONORICA SE

Kerschensteinerstrasse 11 – 15

92318 Neumarkt

Německo

Tel.: +49-9181/231-90

Fax: +49-9181/231-265

Email: info@bionorica.de

Další informace o tomto přípravku získáte u místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci:

Česká republika

Schwabe Czech s.r.o.

Pod Klikovkou 1917/4

150 00 Praha 5

Tel.: 00420 241 740 447

E-mail: info@schwabe.cz

Tato příbalová informace byla naposledy revidována: 16. 5. 2023