

- Infecții de tract urinar acute necomplicate
- Infecții recurente ale tractului urinar
- Litiază renală



	Canephron® forte drajeuri	Canephron® drajeuri	Canephron® lichid oral
Compoziție	Centaureum erythraea 36 mg Levisticum officinale 36 mg Rosmarinus officinalis 36 mg	Centaurei herba 18 mg Levistici radix 18 mg Rosmarini folium 18 mg	extract (1:56) din 0,018 g amestec de Centaurei herba, Levistici radix, Rosmarini folium (1:1:1); solvenți de extracție etanol 59% (v/v), apă
Doza zilnică	1 x 3 pe zi	2 x 3 pe zi	5 ml x 3 pe zi
Vârsta	Adulți și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste		
Adițional	fără gluten	fără gluten	vegan/ fără lactoză/ fără gluten

DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI: Canephron® forte drajeuri. **INDICAȚII TERAPEUTICE:** Este un medicament din plante medicinale, cu utilizare tradițională, folosit pentru tratamentul suportiv și adjuvant la medicația specifică administrată în cazul simptomelor ușoare (urinări frecvente, usturime la urinare și necesitate imperioasă de a urina) cauzate de bolile inflamatorii ale tractului urinar inferior; pentru a crește fluxul urinar, în scopul reducerii depunerilor de calculi renali. La adulți și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste se recomandă 1 drajeu de 3 ori pe zi. **Contraindicații:** Hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienții. Ulcer gastro-duodenal. Terapia prin irigare la nivelul tractului urinar nu trebuie utilizată în caz de edeme cauzate de insuficiența cardiacă sau insuficiența renală și/sau dacă există recomandare medicală de consum redus de lichide. **Atenționări și precauții speciale pentru utilizare:** Dacă apar febră persistentă, dureri în partea inferioară a abdomenului, spasme, sângerări în urină, tulburări de urinare și retenție urinară acută, pacientul trebuie să se adreseze imediat unui medic. Pacienții cu afecțiuni ereditare rare de intoleranță la fructoză, sindrom de malabsorbție la glucoză-galactoză sau deficit de suc rază-izomaltază, intoleranță la galactoză sau deficit de lactază nu trebuie să utilizeze acest medicament. Fertilitatea, sarcina și alăptarea: Se poate avea în vedere utilizarea Canephron® forte în timpul sarcinii, dacă este necesar. **Reacții adverse:** Frecvente 1/100 și <1/10: tulburări gastro-intestinale (cum sunt greață, vărsături, diaree). Cu frecvență necunoscută: reacții alergice. **DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ:** BIONORICA SE Germania. **DATA PRIMEI AUTORIZĂRI:** Ianuarie 2018. **DATA REVIZUIRII TEXTULUI:** Iunie 2018. **NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ 10500/2018/01-03MOD DE ELIBERARE:** fără prescripție medicală. **DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI:** Canephron® drajeuri, Canephron® picături orale soluție. **INDICAȚII TERAPEUTICE:** Este folosit ca terapie adăugată la medicația specifică administrată în cazul simptomelor ușoare ale bolilor inflamatorii ale tractului urinar (incluzând simptomele inflamatorii din cadrul infecțiilor de tract urinar) și pentru prevenirea formării calculilor renali la adulți și adolescenți cu vârsta peste 12 ani. **Contraindicații:** Hipersensibilitate la iarbă de țintaură, rădăcină de leuștean, frunză de rozmarin sau la oricare dintre excipienți. Ulcer gastric sau duodenal. Boli inflamatorii renale. Insuficiență renală. Hiperhidratarea este contraindicată în cazul edemelor renale și cardiace. **Atenționări și precauții speciale pentru utilizare:** Canephron® drajeuri conține lactoză monohidrat, glucoză și sucroză. Pacienții cu afecțiuni ereditare rare de intoleranță la galactoză, deficit de lactază (Lapp), sindrom de malabsorbție la glucoză-galactoză, deficit de sucrază-izomaltază sau intoleranță la fructoză nu trebuie să utilizeze acest medicament. Uleiul de ricin din compoziția medicamentului poate provoca jenă gastrică și diaree. Fertilitatea, sarcina și alăptarea: Deoarece nu există suficientă experiență a utilizării la gravide și pe perioada alăptării, Canephron® drajeuri nu trebuie administrat în timpul sarcinii și în perioada de alăptare. Pentru Canephron® picături orale soluție: acest medicament conține 19 vol% alcool etilic, respectiv până la 0,75 g alcool etilic la 74 picături, echivalent cu 19 ml bere sau 8 ml vin. Poate fi dăunător persoanelor cu etilism. Acest lucru trebuie avut în vedere la femeile gravide sau care alăptează, copii și grupuri cu risc crescut cum sunt pacienții cu boli hepatice, epilepsie, leziuni sau tulburări cerebrale. **Reacții adverse:** Frecvente (>1/100 și <1/10): greață, vomă, diaree. Foarte rare (d/10000): reacții alergice cutanate. **Date preclinice de siguranță:** Studiile privind toxicitatea acută / DL50 (efectuate la șoareci) nu au oferit nici o indicație asupra intoxicației chiar și în cazul unor doze extrem de mari de 15 g/kgcorp. Studiile de toxicitate asupra funcției de reproducere (efectuate la șobolani, iepuri) au demonstrat că nu există nici un efect toxic asupra mamelor și nici a feteșilor, chiar și pentru doze de 100 de ori mai mari decât cele administrate la om. **DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ:** BIONORICA SE, Germania. **DATA PRIMEI AUTORIZĂRI:** Noiembrie 2011. **DATA REVIZUIRII TEXTULUI:** Noiembrie 2011. **MOD DE ELIBERARE:** fără prescripție medicală.

Acest material promoțional este destinat profesioniștilor din domeniul sănătății. Informații detaliate privind aceste medicamente sunt disponibile pe site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale: <http://www.anm.ro>. Medicamente eliberate fără prescripție medicală.

Infecție urinară?



Medicament
inovativ

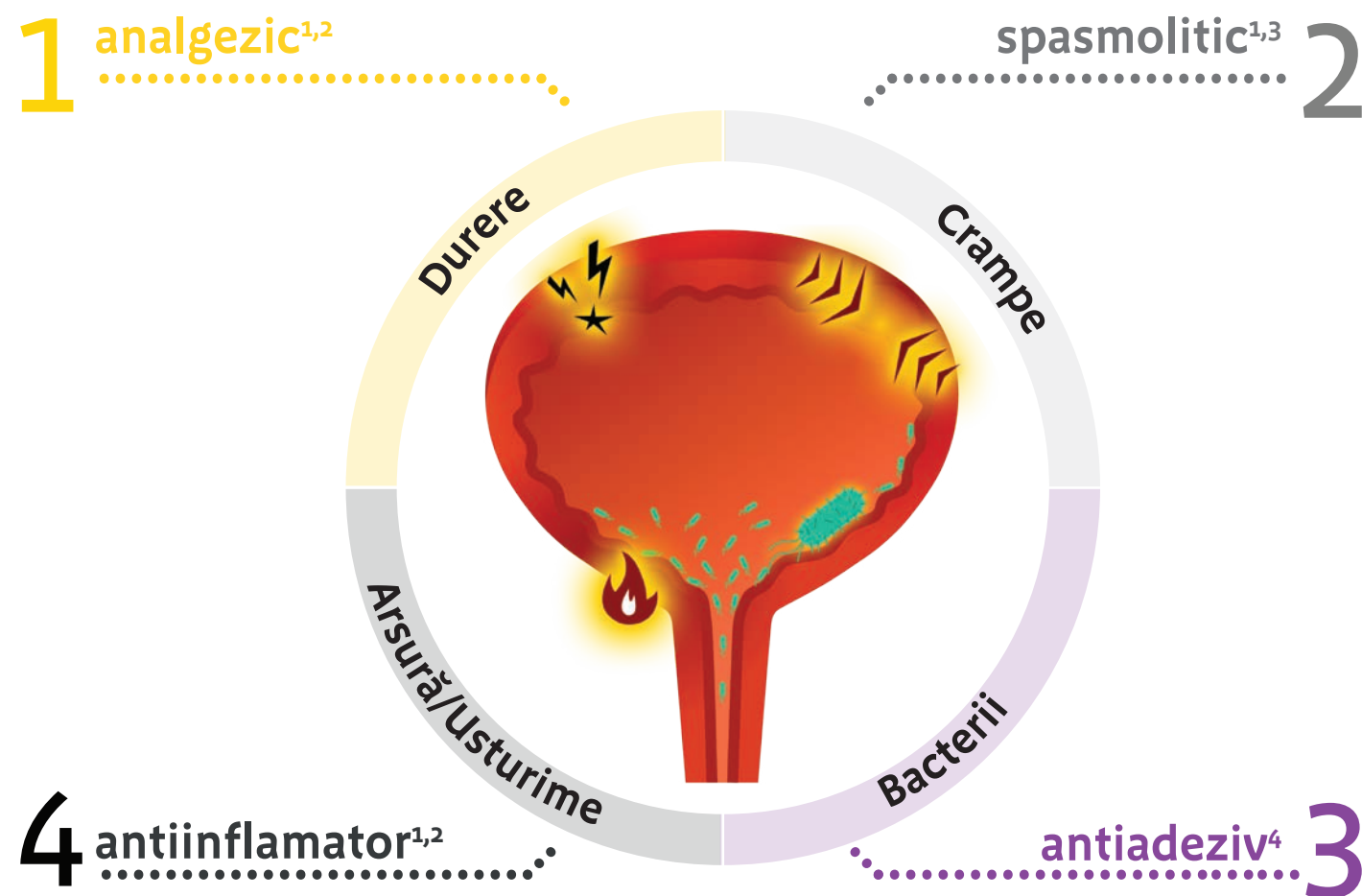


- Reduce senzația de usturime și durere la urinare^{1, 2}
- Calmează spasmele vezicii urinare^{1, 3}
- Accelerează eliminarea bacteriilor⁴

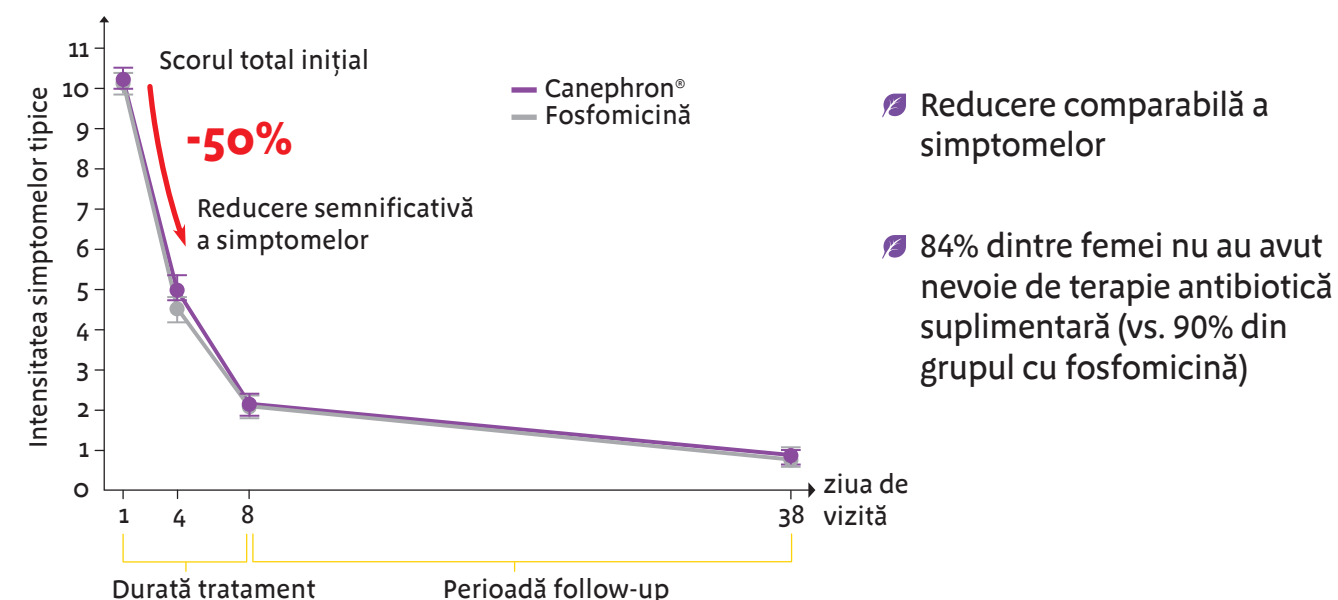
1 MEDICAMENT, 4 EFECTE

1. Se referă la simptome generale, cum ar fi senzație de arsură la urinare, durere și crampe în abdomen, așa cum apar de obicei în contextul bolilor inflamatorii ale tractului urinar
2. Proprietățile antiinflamatorii ale Canephron® au fost demonstrate in vitro iar proprietățile antiinflamatorii împreună cu cele antinociceptive in vivo
3. Proprietățile spasmolitice ale Canephron® au fost dovedite ex vivo pe porțiuni ale vezicii urinare umane
4. Proprietățile anti-adezive ale Canephron® au fost dovedite in vitro. Aderența bacteriană la uroteliu este redusă și astfel se accelerează eliminarea bacteriilor

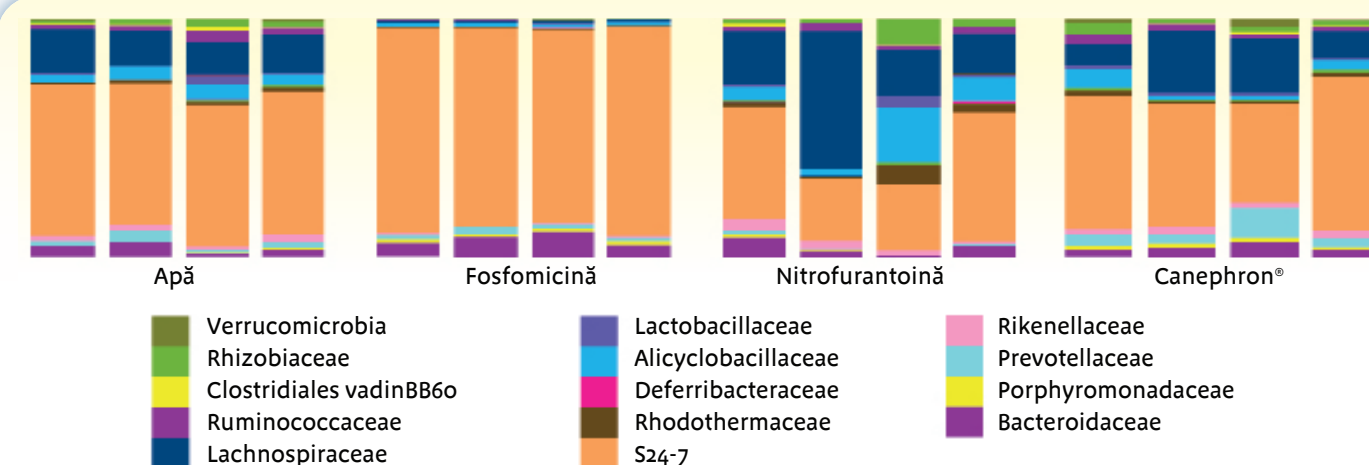
Canephron®: tratare complexă a simptomelor datorită celor 4 efecte



Eficiență comparabilă cu fosfomicina în tratarea infecției necomplicate a tractului urinar



Impact minim asupra microbiomului⁵ (spre deosebire de fosfomicină și nitrofurantoină)!



Canephron® este singurul medicament inovator pe bază de plante care poate fi prescris ca monoterapie pentru ITU cu eficacitate comparabilă cu fosfomicina, **fără a afecta microbiomul^{5,6}**

1. Simptome generale, cum ar fi arsurile la urinare, dureri și crampe în abdomenul inferior, așa cum apar acestea de regulă în cadrul afecțiunilor tipice ale căilor urinare
2. Caracteristicile antiflogistice ale Canephron® au fost evidențiate in vitro, iar cele antiflogistice și antinociceptive in vivo
3. Caracteristicile spasmolitice ale Canephron® au fost evidențiate ex vivo pe porțiuni de vezică urinară umană
4. Caracteristicile antiadezive ale Canephron® au fost evidențiate in vitro. Se reduce aderența bacteriană pe uroteliu și se stimulează astfel eliminarea bacteriilor

5. Gessner A. Influența terapiilor urologice asupra microbiomului într-un model experimental. În ce fel este influențat microbiomul de tratamentul bolilor urologice: abordări standard vs. abordări alternative. Al 31-lea Congres anual EAU, München, 2016
6. Wagenlehner F. et al. Terapia pe bază de plante fără efect antibiotic (BNO-1045) în comparație cu terapia cu antibiotice (fosfomicină trometamol) pentru tratamentul infecțiilor acute necomplicate ale tractului urinar inferior la femei: un studiu clinic de non-inferioritate, de fază III, randomizat, multicentric, dublu-orb pe grupuri paralele. Urologia internationalis. 2018