

## **Pakendi infoleht: teave kasutajale**

### ***Canephron*, kaetud tabletid**

Hariliku maasapi ürt, hariliku leeskputke juur, hariliku rosmariini lehed

#### **Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.**

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile selgitanud.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Lisateabe saamiseks pidage nõu apteekriga.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.
- Kui pärast 7...14 päeva möödumist te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

#### **Infolehe sisukord**

1. Mis ravim on *Canephron* ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne *Canephron*'i kasutamist
3. Kuidas *Canephron*'i kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas *Canephron*'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

#### **1. Mis ravim on *Canephron* ja milleks seda kasutatakse**

*Canephron* on traditsiooniline taimne ravim, mille näidustused põhinevad pikaajalistel kasutamiskogemustel.

Kasutatakse neerude ja kuseteede põletikuliste haiguste täiendavaks raviks ning neerukivide tekke ennetamiseks.

#### **2. Mida on vaja teada enne *Canephron*'i kasutamist**

##### **Ärge kasutage *Canephron*'i**

- kui olete maasapiürdi, leeskputkejuure, rosmariinilehtede või teiste sarikaliste (*Apiaceae* ehk *Umbelliferae*) sugukonda kuuluvate taimede (nt aniis, apteegitill), anetooli (eeterlike õlide, nt aniisi, apteegitilli koostisosa) või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6.1) suhtes allergiline.
- ägenenud peptilise (seedekanali ülemine osa) haavandi korral,

##### **Hoiatused ja ettevaatusabinõud**

Püsiva palaviku, koolikute, uriinis esineva vere ja/või urineerimishäirete ja ägeda uriinipeetuse korral tuleb viivitamatult konsulteerida arstiga.

##### **Lapsed**

Alla 12-aastastel lastel ei soovitata ravimit kasutada.

##### **Muud ravimid ja *Canephron***

Koostoimed teiste ravimitega ei ole teada.

Palun informeerige oma arsti, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud mingeid teisi ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid.

### **Canephron koos toidu, joogi ja alkoholiga**

Ei vaja ettevaatusabinõu.

### **Rasedus, imetamine ja viljakus**

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

#### Rasedus ja imetamine

Kuna puuduvad piisavad kogemused ravimpreparaadi kasutamise kohta raseduse ja imetamise ajal, ei soovitata seda kasutada raseduse ja imetamise ajal.

#### Fertiilsus

Andmed toime kohta inimese fertiilsusele puuduvad. Loomkatses ei täheldatud mõjusid isas- ja emasloomade fertiilsusele.

### **Autojuhtimine ja masinatega töötamine**

Ei ole märkimisväärset toimet autojuhtimise ja masinate käsitlemise võimele.

### **Canephron sisaldab glükoosi, laktoosi, sahharoosi.**

Kui arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, palun konsulteerige arstiga enne kui alustate *Canephron* tablettide võtmist.

#### Informatsioon diabeetikutele

Üks *Canephron*’i kaetud tablett sisaldab ligikaudu 0,020 LÜ (leivaühikut).

## **3. Kuidas *Canephron*’i kasutada**

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu arsti või apteekriga.

Soovitav ühekordne annus täiskasvanutele ja noorukitele alates 12. eluaastast on 2 tabletti. Päevane annus on 6 tabletti.

Võtke ühekordne annus hommikul, lõunaajal ja õhtul.

*Canephron* tabletid neelata alla tervelt, vähesse kogusse veega (nt klaasi veega). Ravi vältel tarbida piisavas koguses vedelikku.

Ravi kestus ei ole piiratud, kuid palun lugege informatsiooni lõigus 2 “Hoiatused ja ettevaatusabinõud”.

Kui teil on tunne, et *Canephron*’i toime on liiga tugev või liiga nõrk, pidage nõu arsti või apteekriga.

### **Kui te võtate *Canephron*’i rohkem, kui ette nähtud**

Üleannustamisest ei ole teatatud.

Üleannustamise korral tuleb rakendada sümptomaatilist ravi.

### **Kui te unustate *Canephron*’i võtta**

Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

### **Kui te lõpetate *Canephron*’i võtmise**

*Canephron* tablettide võtmise lõpetamine ei põhjusta probleeme.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

#### 4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka *Canephron* põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Kõrvaltoimete esinemise hindamiseks kasutatakse järgnevaid sageduskategooriaid.

Väga sage: rohkem kui 1 patsiendil 10-st	Sage: vähem kui 1 patsiendil 10-st, kuid rohkem kui 1 patsiendil 100-st
Aeg-ajalt: vähem kui 1 patsiendil 100-st, kuid rohkem kui 1 patsiendil 1000-st	Harv: vähem kui 1 patsiendil 1000-st, kuid rohkem kui 1 patsiendil 10000-st
Väga harv: vähem kui 1 patsiendil 10000-st, kaasa arvatud üksikjuhud, mida ei saa hinnata kättesaadavate andmete põhjal	Teadmata (sagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel)

Võivad ilmnedä ülitundlikkus-/allergilised reaktsioonid ja seedetraktihäireid (iiveldus, oksendamine, kõhulahtisus). Esinemissagedus ei ole teada.

Esimeste ülitundlikkus-/allergilise reaktsiooni nähtude ilmnedes ei tohi *Canephron* tablette edasi võtta.

Kõrvaltoimetest teavitamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teavitada [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

#### 5. Kuidas *Canephron*’i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel eritingimusi.

#### 6. Pakendi sisu ja muu teave

##### Mida *Canephron* sisaldab

Toimeained

1 kaetud tablett sisaldab 18 mg peenestatud hariliku maasapi ürtil, 18 mg peenestatud hariliku leeskputke juurt ja 18 mg peenestatud hariliku rosmariini lehti.

Abiained

Tableti sisu: laktoosmonohüdraat, magneesiumstearaat (E470b), maisitärklis, povidoon K25, veevaba kolloidne ränidioksiid.

Tableti kate: külmpressitud riitsinusõli, dekstriin, montaanglükoolvaha, povidoon K30, sahharoos, šellak, talk (E553b), raud(III)oksiid (E172), riboflaviin (E101), titaandioksiid (E171), kaltsiumkarbonaat, pihustuskuivatatud vedel glükoos, maisitärklis.

##### Kuidas *Canephron* välja näeb ja pakendi sisu

Oranžid kaetud tabletid.

Blisterpakend (PVC/alumiinium) sisaldab 20 tabletti.  
Igas pakendis on 60 kaetud tabletti või 120 kaetud tabletti.  
Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

**Müügiloa hoidja ja tootja**

Bionorica SE  
Kerschensteinerstrasse 11-15  
92318 Neumarkt  
Saksamaa  
E-mail: [info@bionorica.de](mailto:info@bionorica.de)

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

Miecys-Pharm OÜ  
Vitamiini 4  
Tartu 51014  
Tel: +372 7380676.

Infoleht on viimati uuendatud juunis 2015