

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

НЕФРОФІТ

Склад:

діючі речовини: 1 упаковка (100 г) містить суміш лікарської рослинної сировини: бузини квіток (*Sambuci flos*) 9 г, подорожника великого листя (*Plantaginis majoris folium*) 9 г, споришу трави (*Polygoni aviculatis herba*) 9 г, хвоща трави (*Equiseti herba*) 9 г, грициків звичайних трави (*Bursae pastoris herba*) 8 г, кукурудзи стовпчиків з приймочками (*Zea maydis styli cum stigmatis*) 8 г, кульбаби лікарської коренів (*Taraxaci officinalis radix*) 8 г, лопуха коренів (*Arctii radix*) 8 г, мучниці листя (*Uvae ursi folium*) 8 г, м'яти перцевої листя (*Menthae piperitae folium*) 8 г, ромашки квіток (*Matricariae flos*) 8 г, череди трави (*Bidentis herba*) 8 г.

Лікарська форма. Збір.

Основні фізико-хімічні властивості: суміш шматочків різної форми сірувато-зеленого кольору з бурувато-червоними, жовтими і білими включеннями. Запах сильний, приемний.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що застосовуються в урології.
Код ATX G04B X.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

НЕФРОФІТ проявляє сечогінну дію та підвищує азотовидільну функцію нирок, має легку салуретичну дію, тобто сприяє деякою мірою виведенню солей. Позитивно впливає на сечовиноутворювальну функцію печінки і очисну функцію нирок. Має спазмолітичну, протизапальну та антибактеріальну дії.

Клінічні характеристики.

Показання. Комплексне лікування та профілактика загострень запальних захворювань нирок та сечовивідних шляхів, які супроводжуються зниженням сечовидільної та азотовидільної функції, сечокам'яної хвороби, набряків.

Протипоказання. Гастропатія з підвищеною секрецією, хронічна ниркова недостатність, виразкова хвороба шлунка у стадії загострення, обтураційна жовтяниця, жовчокам'яна хвороба з наявністю каменів понад 10 мм у діаметрі, гострий холецистит, гострий гепатит, цироз печінки, обструкція жовчовивідних шляхів, тромбофлебіт, круп, анорексія; підвищена чутливість до будь-яких компонентів препарату.

Особливі заходи безпеки. Слід з обережністю застосовувати при підвищенному згортанні крові, а також хворим на бронхіальну астму, спазмофілію.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Не встановлено.

Особливості застосування.

Застосування у період вагітності або годування груддю. У зв'язку з відсутністю достатнього досвіду застосування препарату у період вагітності його слід застосовувати за призначенням лікаря у випадках, коли очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для розвитку плода. При необхідності застосування препарату слід припинити годування груддю.

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

Спосіб застосування та дози. 2 столові ложки збору заварити у 500 мл окропу, настояти у закритому посуді протягом 1 години, процідити.

Дорослим та дітям віком від 7 років приймати у теплом вигляді по 2/3 склянки (150 мл) за 20-30 хвилин до їди 3 рази на добу.

Тривалість застосування визначає лікар. Зазвичай курс лікування триває до 2 місяців. При необхідності за призначенням лікаря курс лікування можна повторити з інтервалом у 3-4 тижні.

Діти. Препарат протипоказаний дітям віком до 7 років.

Передозування. Можливе виникнення симптомів диспепсії та посилення проявів побічних реакцій.

Побічні реакції. Препарат зазвичай добре переноситься пацієнтами. Однак, враховуючи багатокомпонентний склад препарату, в окремих випадках, як правило, при індивідуальній гіперчутливості до будь-якого компонента препарата або порушенні рекомендованого режиму його прийому можливий розвиток алергічних реакцій, у тому числі гіперемія, висипи, свербіж, ангіоневротичний набряк, контактний дерматит, крапив'янка.

З літературних джерел відомо, що застосування листя мучници може спричинити бальові відчуття у ділянці попереку, зміну кольору сечі, а також біль у кінці сечовипускання. Незважаючи на те, що збір НЕФРОФІТ містить невелику кількість листя мучници, подібні прояви не виключені.

У випадку появи будь-яких негативних реакцій необхідно звернутися до лікаря.

Термін придатності. 2 роки. Не застосовувати після завершення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання. В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C та недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 100 г у пакеті, вкладеному в пачку.

Категорія відпуску. Без рецептa.

Виробник. ТОВ «Науково-виробнича фармацевтична компанія «ЕЙМ».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності. Україна, 61091, Харківська обл., м. Харків, вул. Харківських дивізій, 20 літ. «А-5».

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

НЕФРОФІТ

Склад:

діючі речовини: 1 фільтр-пакет (1,5 г) містить суміш лікарської рослинної сировини: бузини квіток (*Sambuci flos*) 135 мг, подорожника великого листя (*Plantaginis majoris folium*) 135 мг, споришу трави (*Polygoni avicularis herba*) 135 мг, хвоща трави (*Equiseti herba*) 135 мг, грициків звичайних трави (*Bursae pastoris herba*) 120 мг, кукурудзи стовпчиків з приймочками (*Zea maydis styli cum stigmatis*) 120 мг, кульбаби лікарської коренів (*Taraxaci officinalis radix*) 120 мг, лопуха коренів (*Arctii radix*) 120 мг, мучниці листя (*Uvae ursi folium*) 120 мг, м'яти перцевої листя (*Menthae piperitae folium*) 120 мг, ромашки квіток (*Matricariae flos*) 120 мг, череди трави (*Bidentis herba*) 120 мг.

Лікарська форма. Збір.

Основні фізико-хімічні властивості: суміш шматочків різної форми сірувато-зеленого кольору з бурувато-червоними, жовтими і білими включеннями. Запах сильний, приемний.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що застосовуються в урології.
Код ATХ G04B X.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

НЕФРОФІТ проявляє сечогінну дію та підвищує азотовидільну функцію нирок, має легку салуретичну дію, тобто сприяє деякою мірою виведенню солей. Позитивно впливає на сечовиноутворювальну функцію печінки і очисну функцію нирок. Має спазмолітичну, протизапальну та антибактеріальну дії.

Клінічні характеристики.

Показання. Комплексне лікування та профілактика загострень запальних захворювань нирок та сечовивідних шляхів, які супроводжуються зниженням сечовидільної та азотовидільної функції, сечокам'яної хвороби, набряків.

Протипоказання. Гастропатія з підвищеною секрецією, хронічна ниркова недостатність, виразкова хвороба шлунка у стадії загострення, обтураційна жовтяниця, жовчокам'яна хвороба з наявністю каменів понад 10 мм у діаметрі, гострий холецистит, гострий гепатит, цироз печінки, обструкція жовчовивідних шляхів, тромбофлебіт, круп, анорексія; підвищена чутливість до будь-яких компонентів препарату.

Особливі заходи безпеки. Слід з обережністю застосовувати при підвищенному згортанні крові, а також хворим на бронхіальну астму, спазмофілію.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій. Не встановлено.

Особливості застосування.

Застосування у період вагітності або годування груддю. У зв'язку з відсутністю достатнього досвіду застосування препарату у період вагітності його слід застосовувати за призначенням лікаря у випадках, коли очікувана користь для матері перевищує потенційний ризик для розвитку плода. При необхідності застосування препарату слід припинити годування груддю.

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

Спосіб застосування та дози. 2 фільтр-пакети залити 150 мл окропу, настояти у закритому посуді протягом 15 хвилин.

Дорослим та дітям віком від 7 років приймати у теплому вигляді по 150 мл за 20-30 хвилин до їди 3 рази на добу.

Тривалість застосування визначає лікар. Зазвичай курс лікування триває до 2 місяців. При необхідності за призначенням лікаря курс лікування можна повторити з інтервалом у 3-4 тижні.

Діти. Препарат протипоказаний дітям віком до 7 років.

Передозування. Можливе виникнення симптомів диспепсії та посилення проявів побічних реакцій.

Побічні реакції. Препарат зазвичай добре переноситься пацієнтами. Однак, враховуючи багатокомпонентний склад препарату, в окремих випадках, як правило, при індивідуальній гіперчутливості до будь-якого компонента препарата або порушенні рекомендованого режиму його прийому можливий розвиток алергічних реакцій, у тому числі гіперемія, висипи, свербіж, ангіоневротичний набряк, контактний дерматит, крапив'янка.

З літературних джерел відомо, що застосування листя мучници може спричинити бальові відчуття у ділянці попереку, зміну кольору сечі, а також біль у кінці сечовипускання. Незважаючи на те, що збір НЕФРОФІТ містить невелику кількість листя мучници, подібні прояви не виключені.

У випадку появи будь-яких негативних реакцій необхідно звернутися до лікаря.

Термін придатності. 2 роки. Не застосовувати після завершення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання. В оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °C та недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 1,5 г у фільтр-пакеті № 20.

Категорія відпуску. Без рецептa.

Виробник. ТОВ «Науково-виробнича фармацевтична компанія «ЕЙМ».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності. Україна, 61091, Харківська обл., м. Харків, вул. Харківських дивізій, 20 літ. «А-5».

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению лекарственного средства
НЕФРОФИТ

Состав:

действующие вещества: 1 упаковка (100 г) содержит смесь лекарственного растительного сырья: бузины цветков (*Sambuci flos*) 9 г, подорожника большого листьев (*Plantaginis majoris folium*) 9 г, спорыша травы (*Polygoni avicularis herba*) 9 г, хвоща трави (*Equiseti herba*) 9 г, пастушьей сумки травы (*Bursae pastoris herba*) 8 г, кукурузы столбиков с рыльцами (*Zeae maydis stylis cum stigmatis*) 8 г, одуванчика лекарственного корней (*Taraxaci officinalis radix*) 8 г, лопуха корней (*Arctii radix*) 8 г, толокнянки листьев (*Uvae ursi folium*) 8 г, мяты перечной листьев (*Menthae piperitae folium*) 8 г, ромашки цветков (*Matricariae flos*) 8 г, череды травы (*Bidentis herba*) 8 г.

Лекарственная форма. Сбор.

Основные физико-химические свойства: смесь кусочков различной формы серовато-зеленого цвета с буровато-красными, желтыми и белыми включениями. Запах сильный, приятный.

Фармакотерапевтическая группа. Средства, применяемые в урологии.
Код ATХ G04B X.

Фармакологические свойства.

Фармакодинамика.

НЕФРОФИТ оказывает мочегонное действие и повышает азотовыделительную функцию почек, имеет легкое салуретическое действие, то есть способствует в некоторой степени выведению солей. Положительно влияет на мочевинообразовательную функцию печени и очистительную функцию почек. Обладает спазмолитическим, противовоспалительным и антибактериальным действием.

Клинические характеристики.

Показания. Комплексное лечение и профилактика обострений воспалительных заболеваний почек и мочевыводящих путей, которые сопровождаются снижением мочевыделительной и азотовыделительной функций, мочекаменной болезни, отеков.

Противопоказания. Гастропатия с повышенной секрецией, хроническая почечная недостаточность, язвенная болезнь желудка в стадии обострения, обтурационная желтуха, желчекаменная болезнь с наличием камней более 10 мм в диаметре, острый холецистит, острый гепатит, цирроз печени, обструкция желчевыводящих путей, тромбофлебит, круп, анорексия; повышенная чувствительность к каким-либо компонентам препарата.

Особые меры безопасности. Следует с осторожностью применять при повышенной свертываемости крови, а также больным бронхиальной астмой, спазмофилией.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий.
Не установлено.

Особенности применения.

Применение в период беременности или кормления грудью. В связи с отсутствием достаточного опыта применения препарата в период беременности его следует применять по назначению врача в случаях, когда ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для развития плода. При необходимости применения препарата следует прекратить кормление грудью.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами. Не влияет.

Способ применения и дозы. 2 столовые ложки сбора заварить в 500 мл кипятка, настоять в закрытой посуде в течение 1 часа, процедить.

Взрослым и детям с 7 лет принимать в теплом виде по $\frac{2}{3}$ стакана (150 мл) за 20-30 минут до еды 3 раза в сутки.

Длительность применения определяет врач. Обычно курс лечения длится до 2 месяцев. При необходимости по назначению врача курс лечения можно повторить с интервалом 3-4 недели.

Дети. Препарат противопоказан детям до 7 лет.

Передозировка. Возможно появление симптомов диспепсии и усиление проявлений побочных реакций.

Побочные реакции. Препарат обычно хорошо переносится пациентами. Однако, учитывая многокомпонентный состав препарата, в отдельных случаях, как правило, при индивидуальной гиперчувствительности к какому-либо компоненту препарата или нарушении рекомендованного режима его приема возможно развитие аллергических реакций, в том числе гиперемия, высыпания, зуд, ангионевротический отек, контактный дерматит, крапивница.

Из литературных источников известно, что применение листьев толокнянки может вызвать болевые ощущения в области поясницы, изменение цвета мочи, а также боль в конце мочеиспускания. Несмотря на то, что сбор НЕФРОФИТ содержит небольшое количество листьев толокнянки, подобные проявления не исключены.

В случае появления каких-либо негативных реакций необходимо обратиться к врачу.

Срок годности. 2 года. Не применять после окончания срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения. В оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °C и недоступном для детей месте.

Упаковка. По 100 г в пакете, вложенном в пачку.

Категория отпуска. Без рецепта.

Производитель. ООО «Научно-производственная фармацевтическая компания «ЭЙМ».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности. Украина, 61091, Харьковская обл., г. Харьков, ул. Харьковских дивизий, 20 лит. «А-5».

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению лекарственного средства
НЕФРОФИТ

Состав:

действующие вещества: 1 фильтр-пакет (1,5 г) содержит смесь лекарственного растительного сырья: бузины цветков (*Sambuci flos*) 135 мг, подорожника большого листьев (*Plantaginis majoris folium*) 135 мг, спорыша травы (*Polygoni avicularis herba*) 135 мг, хвоща трави (*Equiseti herba*) 135 мг, пастушьей сумки травы (*Bursae pastoris herba*) 120 мг, кукурузы столбиков с рыльцами (*Zeae maydis stylis cum stigmatis*) 120 мг, одуванчика лекарственного корней (*Taraxaci officinalis radix*) 120 мг, лопуха корней (*Arctii radix*) 120 мг, толокнянки листьев (*Uvae ursi folium*) 120 мг, мяты перечной листьев (*Menthae piperitae folium*) 120 мг, ромашки цветков (*Matricariae flos*) 120 мг, череды травы (*Bidentis herba*) 120 мг.

Лекарственная форма. Сбор.

Основные физико-химические свойства: смесь кусочков различной формы серовато-зеленого цвета с буровато-красными, желтыми и белыми включениями. Запах сильный, приятный.

Фармакотерапевтическая группа. Средства, применяемые в урологии. Код ATХ G04B X.

Фармакологические свойства.

Фармакодинамика.

НЕФРОФИТ оказывает мочегонное действие и повышает азотовыделительную функцию почек, имеет легкое салуретическое действие, то есть способствует в некоторой степени выведению солей. Положительно влияет на мочевинообразовательную функцию печени и очистительную функцию почек. Обладает спазмолитическим, противовоспалительным и антибактериальным действием.

Клинические характеристики.

Показания. Комплексное лечение и профилактика обострений воспалительных заболеваний почек и мочевыводящих путей, которые сопровождаются снижением мочевыделительной и азотовыделительной функций, мочекаменной болезни, отеков.

Противопоказания. Гастропатия с повышенной секрецией, хроническая почечная недостаточность, язвенная болезнь желудка в стадии обострения, обтурационная желтуха, желчекаменная болезнь с наличием камней более 10 мм в диаметре, острый холецистит, острый гепатит, цирроз печени, обструкция желчевыводящих путей, тромбофлебит, круп, анорексия; повышенная чувствительность к каким-либо компонентам препарата.

Особые меры безопасности. Следует с осторожностью применять при повышенной свертываемости крови, а также больным бронхиальной астмой, спазмофилией.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий. Не установлено.

Особенности применения.

Применение в период беременности или кормления грудью. В связи с отсутствием достаточного опыта применения препарата в период беременности его следует применять по назначению врача в случаях, когда ожидаемая польза для матери превышает потенциальный риск для развития плода. При необходимости применения препарата следует прекратить кормление грудью.

Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или другими механизмами. Не влияет.

Способ применения и дозы. 2 фильтр-пакета залить 150 мл кипятка, настоять в закрытой посуде в течение 15 минут.

Взрослым и детям с 7 лет принимать в теплом виде по 150 мл за 20-30 минут до еды 3 раза

в сутки.

Длительность применения определяет врач. Обычно курс лечения длится до 2 месяцев. При необходимости по назначению врача курс лечения можно повторить с интервалом 3-4 недели.

Дети. Препарат противопоказан детям до 7 лет.

Передозировка. Возможно появление симптомов диспепсии и усиление проявлений побочных реакций.

Побочные реакции. Препарат обычно хорошо переносится пациентами. Однако, учитывая многокомпонентный состав препарата, в отдельных случаях, как правило, при индивидуальной гиперчувствительности к какому-либо компоненту препарата или нарушении рекомендованного режима его приема возможно развитие аллергических реакций, в том числе гиперемия, высыпания, зуд, англоневротический отек, контактный дерматит, крапивница.

Из литературных источников известно, что применение листьев толокнянки может вызвать болевые ощущения в области поясницы, изменение цвета мочи, а также боль в конце мочеиспускания. Несмотря на то, что сбор НЕФРОФИТ содержит небольшое количество листьев толокнянки, подобные проявления не исключены.

В случае появления каких-либо негативных реакций необходимо обратиться к врачу.

Срок годности. 2 года. Не применять после окончания срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения. В оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °C и недоступном для детей месте.

Упаковка. По 1,5 г в фильтр-пакете № 20.

Категория отпуска. Без рецепта.

Производитель. ООО «Научно-производственная фармацевтическая компания «ЭЙМ».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности. Украина, 61091, Харьковская обл., г. Харьков, ул. Харьковских дивизий, 20 лит. «А-5».