

Agenzia Italiana del Farmaco

**FOGLIO
ILLUSTRATIVO**

Foglio illustrativo: informazioni per il paziente

Canephron compresse rivestite

Principi attivi: centaurea minore in polvere; radice di levistico in polvere; foglia di rosmarino in polvere

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

Prenda questo medicinale sempre come esattamente descritto in questo foglio o come il medico o il farmacista le hanno detto di fare.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Si rivolga al farmacista se desidera maggiori informazioni o consigli,
- Se si manifesta uno qualsiasi degli effetti indesiderati, tra cui effetti non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.
- Si rivolga al medico se non nota miglioramenti o se nota un peggioramento dei sintomi dopo 3 giorni.

Contenuto di questo foglio

1. Cos'è Canephron e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere Canephron
3. Come prendere Canephron
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare Canephron
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Cos'è Canephron e a cosa serve

Canephron è un medicinale tradizionale di origine vegetale.

- per il trattamento di supporto e come coadiuvante per misure specifiche in caso di disturbi lievi (come minzione frequente, bruciore alla minzione e aumentata urgenza urinaria) causati da malattie infiammatorie delle vie urinarie efferenti;
- per il lavaggio delle vie urinarie al fine di ridurre la deposizione di sabbia renale (cosiddetta renella).

L'impiego di questo medicinale tradizionale di origine vegetale, per le indicazioni terapeutiche indicate, si basa esclusivamente sull'esperienza di utilizzo pluriennale.

Consultare un medico o un operatore sanitario qualificato se i sintomi persistono durante l'uso del medicinale o se compaiono effetti avversi non menzionati nel foglio illustrativo.

2. Cosa deve sapere prima di Canephron

Non prenda Canephron

- se è allergico ai principi attivi, ad altre piante della famiglia delle Apiaceae (Ombrellifere, ad esempio anice, finocchio), all'anetolo (un componente degli oli essenziali) o a uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6);
- se soffre di ulcera peptica;
- in caso di edema dovuto a compromissione della funzionalità cardiaca o renale e/o se il medico ha raccomandato di ridurre l'assunzione di liquidi.

Avvertenze e precauzioni

Consulti immediatamente il medico se ha febbre persistente, dolore al basso addome, spasmi, sangue nelle urine, disturbo della minzione e ritenzione urinaria acuta.

Bambini e adolescenti

Non ci sono dati sufficienti sull'uso di questo medicinale nei bambini di età inferiore a 12 anni. I disturbi delle vie urinarie nei bambini richiedono l'intervento di un medico (devono essere diagnosticati, trattati e monitorati da un medico). Canephron non deve quindi essere utilizzato nei bambini di età inferiore a 12 anni.

Canephron deve essere utilizzato negli adolescenti di età inferiore a 18 anni solo dopo che un medico abbia escluso patologie gravi.

Altri medicinali e Canephron

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo/usando, ha recentemente assunto/usato o potrebbe assumere/usare qualsiasi altro medicinale.

Ad oggi non sono note interazioni con altri medicinali. Non sono stati effettuati studi d'interazione clinica.

Gravidanza, allattamento e fertilità

Se è in corso di gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, chieda consiglio al medico o al farmacista prima di prendere questo medicinale.

L'uso di Canephron può essere preso in considerazione durante la gravidanza se ritenuto necessario dal medico curante.

Non è noto se Canephron o i suoi principi attivi/metaboliti siano escreti nel latte materno. Canephron non deve essere usato durante l'allattamento.

Non sono disponibili dati relativi agli effetti sulla fertilità umana.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Non sono stati effettuati studi con Canephron con riferimento agli effetti sulla capacità di guidare veicoli e di utilizzare macchinari.

Canephron contiene gli zuccheri glucosio, saccarosio e lattosio

Se il medico le ha detto che ha un'intolleranza ad alcuni zuccheri, consulti il medico prima di prendere questo medicinale.

Nota per i diabetici:

una compressa rivestita contiene in media 0,3 g di carboidrati disponibili.

3. Come prendere Canephron

Prenda questo medicinale come esattamente descritto in questo foglio o come il medico o il farmacista le hanno detto. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

La dose raccomandata è:

Adulti e adolescenti di età pari o superiore a 12 anni: 1 compressa rivestita 3 volte al giorno.

Uso nei bambini e negli adolescenti

Non ci sono dati sufficienti sull'uso di questo medicinale nei bambini di età inferiore a 12 anni. I disturbi delle vie urinarie nei bambini richiedono l'intervento di un medico (devono essere diagnosticati, trattati e monitorati da un medico).

Canephron non deve quindi essere utilizzato nei bambini di età inferiore ai 12 anni. Canephron deve essere utilizzato negli adolescenti di età inferiore a 18 anni solo dopo che un medico abbia escluso patologie gravi.

Non ci sono dati sufficienti per emettere raccomandazioni posologiche specifiche in caso di compromissione della funzionalità renale/epatica.

Modo di somministrazione:

Prenda una singola dose di Canephron 3 volte al giorno (mattina, mezzogiorno, sera). Canephron deve essere ingerito intero (non masticato) ed è meglio prenderlo con un po' di liquido, ad esempio un bicchiere d'acqua.

Bere molto durante la fase di trattamento supporta la terapia.

Nel caso in cui i sintomi peggiorino o non migliorino entro 3 giorni, consultare un medico o un operatore sanitario qualificato. Il medicinale non deve essere utilizzato per più di 2 settimane in automedicazione.

Se prende più Canephron di quanto deve

Se ha preso una dose di Canephron superiore a quella che avrebbe dovuto prendere, informi il medico.

Il medico deciderà le misure necessarie. È possibile che gli effetti indesiderati elencati di seguito possano essere più intensi.

Finora non sono stati segnalati casi di sovradosaggio.

Se si dimentica di prendere Canephron

Non prenda una dose doppia per compensare la dimenticanza della dose.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati, sebbene non tutte le persone li manifestino.

Effetti indesiderati comuni (possono interessare fino a 1 persona su 10):

Disturbi gastrointestinali (nausea, vomito, diarrea).

Non noti (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili)

Reazioni di ipersensibilità (rash, prurito, edema facciale).

In caso di effetti indesiderati, interrompere il trattamento e consultare immediatamente un medico. Il medico può valutare la gravità e decidere le ulteriori misure necessarie.

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione <http://www.agenziafarmaco.gov.it/content/come-segnalare-una-sospetta-reazione-avversa>.

Segnalando gli effetti indesiderati può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare Canephron

Non conservare al di sopra di 30 °C.

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla scatola e sul contenitore (blister). La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico o nei rifiuti domestici. Chiedi al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene Canephron

I principi attivi sono:

1 compressa rivestita contiene:

Centaureum erythraea Rafn s.l. herba (centaurea minore in polvere) 36 mg; *Levisticum officinale*

Koch., radix (radice di levistico in polvere) 36 mg; *Rosmarinus officinalis* L., folium (foglia di rosmarino in polvere) 36 mg.

Gli altri componenti sono:

Nucleo della compressa: lattosio monoidrato; magnesio stearato (Ph.Eur.) [di origine vegetale]; amido di mais; povidone K 25; silice colloidale anidra

Rivestimento: carbonato di calcio; olio di ricino vergine; ossido di ferro (III) (E172); destrina (da amido di mais); sciroppo di glucosio atomizzato; cera di montanglicole; povidone K 30; zucchero (saccarosio); gommalacca (senza cera); talco; riboflavina (E101); biossido di titanio (E171).

Descrizione dell'aspetto di Canephron e contenuto della confezione

Le compresse rivestite sono di colore arancione, rotonde, biconvesse con superficie liscia. Una compressa rivestita ha un diametro di 10,2-10,6 mm in confezioni da 30, 60 e 90 compresse rivestite.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e produttore

BIONORICA SE

Kerschensteinerstraße 11-15

92318 Neumarkt

Germania

Telefono: +49(0)9181 / 231-90

Fax: +49(0)9181 / 231-265

E-mail: info@bionorica.de

Questo medicinale è autorizzato negli Stati Membri dello Spazio economico europeo con le seguenti denominazioni:

Francia

Canephron

Germania

Canephron Uno

Italia

Canephron

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il <{MM/AAAA}>

Agenzia Italiana del Farmaco