

KULLANMA TALİMATI

Bu tıbbi ürünü kullanmaya başlamadan önce önemli bilgiler içeren kullanma talimatının tümünü dikkatlice okuyunuz.

- Bu kullanma talimatını muhafaza ediniz. Tekrar okumanız gerekebilir.
- Bu tıbbi ürün reçetesiz satılmaktadır. En iyi sonucu elde etmek için CANEPHRON®'u dikkatlice kullanmanız gerekir.
- Daha fazla bilgi veya tavsiyeye ihtiyaç duyarsanız doktorunuza veya eczacınıza danışınız.
- Tedavi sırasında semptomlarınız kötüleşir ya da düzelmezse doktorunuza başvurunuz.

Bu kullanma talimatında:

1. **CANEPHRON® nedir ve ne için kullanılır?**
2. **CANEPHRON®'u kullanmaya başlamadan önce**
3. **CANEPHRON® nasıl kullanılmalı?**
4. **Olası yan etkileri**
5. **CANEPHRON®'un saklanması**
6. **Diğer bilgiler**

Başlıkları yer almaktadır.

CANEPHRON® Kaplı Tablet

Ağız yolu ile alınır.

Etkin maddeler: 1 kaplı tablet 18 mg kırmızı kantaron (*Centaurium erythraea* Rafn s.l.) toprak üstü kısmı, 18 mg selamotu (*Levisticum officinale* Koch.) kökü, 18 mg biberiye (*Rosmarinus officinalis* L.) yaprağı içerir.

Yardımcı maddeler: Sukroz, laktoz monohidrat (buzağı sütünden elde edilen laktoz), glikoz şurubu (kuru madde), kalsiyum karbonat, dekstrin, magnezyum stearat (bitkisel), mısır nişastası, montan glikol parafini, povidon (25, 30), saf hint yağı, şellak (*Kerria lacca*'dan elde edilmiş şellak), susuz kolloidal silika, talk, boya: demir oksit (kırmızı) (E 172), riboflavin (E101), titanyum dioksit (E171).

Ruhsat sahibi:

Bionorica İlaç Ticaret A.Ş.
Kavacık Mahallesi Ruhi Esmer Sk.
Nart Plaza Apt. No: 1/1
34810 Beykoz/İstanbul

Üretim yeri:

Bionorica SE / Almanya için
Rottendorf Pharma GmbH
Ostenfelder Strasse 51-61
59320 Ennigerloh, Almanya

1. CANEPHRON® Nedir ve Ne İçin Kullanılır?

CANEPHRON® yalnızca uzun süreli kullanıma bağlı olarak belirtilen tedavi yönteminde kullanım için ruhsatlandırılmış geleneksel bitkisel tıbbi üründür.

CANEPHRON® idrar yolu enfeksiyonlarının tedavisinde destekleyici olarak ve idrar yolunu arındırarak böbrek kumu birikiminin önlenmesi amacıyla kullanılır.

CANEPHRON® pürüzsüz yüzeyle turuncu renkli, yuvarlak, bikonveks kaplı tabletlerdir.

CANEPHRON® PVC/PVDC/Alüminyum blisterde sunulmaktadır. Her bir blisterde 20 kaplı tablet vardır.

Yardımcı maddeler arasında *Kerria lacca*'dan elde edilmiş şellak ve buzağı sütünden elde edilmiş laktöz monohidrat bulunmaktadır.

2. CANEPHRON®'u Kullanmaya Başlamadan Önce

CANEPHRON® 18 yaşının altındaki çocuklarda kullanılmamalıdır.

Aşağıdaki durumlarda CANEPHRON®'u kullanmayınız

Eğer;

- Bu ürünün etkin maddelerine, Apiaceae (Maydanozgiller) familyasındaki diğer bitkilere (örn.; anason, rezene), anetole (anason, rezene gibi esansiyel yağların bir bileşeni) veya yukarıda listelenmiş olan yardımcı maddelerin herhangi birine karşı aşırı duyarlılığınız varsa,
- Diüretik (idrar söktürücü ilaç), antikoagülan (kanın pıhtılaşmasını önleyen ilaç) ve antihipertansif (tansiyon düşürücü) kullanıyorsanız,
- Aktif mide ülseriniz varsa,
- Kalp veya böbrek fonksiyonunuzun kısıtlanmış olması sebebiyle ödeminiz varsa ve/veya hekiminiz tarafından sıvı alımını azaltmanız önerilmişse,
- Böbrek iltihabınız ve böbrek fonksiyon bozukluğunuz varsa.

Aşağıdaki durumlarda CANEPHRON®'u özellikle dikkatle kullanınız:

Eğer inatçı ateş, kramp, idrarda kan, ağrılı idrar veya idrara çıkma zorluğu görülürse hemen doktorunuza danışınız.

Safra yolu rahatsızlığı olanlarda hekim kontrolünde kullanılmalıdır.

CANEPHRON®'un etkisine tesir edebilecek besinlerle ve içeceklerle birlikte alınması
CANEPHRON®'un yiyecek ve içeceklerle birlikte alınması ile ilgili bir bilgi bulunmamaktadır.

Gebelik

Bu tıbbi ürünü almadan önce doktorunuza ya da eczacınıza danışınız.

Tedaviniz sırasında hamile olduğunuzu fark ederseniz hemen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Yeterli veri olmadığı için CANEPHRON® hamilelerde kullanılmamalıdır.

Emzirme

Bu tıbbi ürünü almadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Yeterli veri mevcut olmadığından, CANEPHRON® emzirme döneminde kullanılmamalıdır.

Araç ve makine kullanımı
Yeterli veri bulunmamaktadır.

CANEPHRON® bazı bileşenleri hakkında önemli bilgiler:

Bu tıbbi ürün glikoz, sukroz ve laktoz içerir. Eğer daha önceden doktorunuz tarafından bazı şekerlere karşı intoleransınız olduğu söylenmişse bu tıbbi ürünü almadan önce doktorunuzla temasa geçiniz.

CANEPHRON® ile birlikte diğer tıbbi ürünleri kullanmak:

Eğer reçeteli ya da reçetesiz herhangi bir ilacı şu anda kullanıyorsanız veya son zamanlarda kullandıysanız lütfen doktorunuza veya eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.
CANEPHRON® diüretiklerle (idrar söktürücü ilaçlar), antikoagülanlarla (kanın pıhtılaşmasını önleyen ilaçlar) ve antihipertansiflerle (tansiyon düşürücü ilaçlar) etkileşir.

3. CANEPHRON® Nasıl Kullanılmalı?

CANEPHRON®'u alırken/kullanırken her zaman doktorunuzun talimatlarına kesin olarak uyunuz. Emin olmadığınızda doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Eğer CANEPHRON®'un etkisinin çok güçlü ya da zayıf olduğu izlenimine sahipseniz, doktorunuzu ya da eczacınızı bilgilendiriniz.

Eğer hekiminiz tarafından başka türlü reçete edilmemişse, 18 yaş ve üzeri yetişkinlerde günlük doz günde 3 defa 2 kaplı tablettir.

CANEPHRON®, doktor tavsiyesi olmadan 4 haftadan fazla kullanılmamalıdır.

Eğer kullanmanız gerekenden fazla CANEPHRON® kullanırsanız:

CANEPHRON®'u kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.

Doz aşımı vakası bildirilmemiştir.

Eğer CANEPHRON®'u kullanmayı unutursanız:

Unuttuğunuz dozu tamamlamak için çift doz almayınız.

CANEPHRON® ile tedavi kesildiğinde görülen etkiler:

CANEPHRON® ile tedavinin sonlandırılmasından sonra herhangi bir zararlı etki beklenmemektedir.

CANEPHRON® ile tedavi kesildiğinde beklenmeyen bir etki ile karşılaşırsanız doktor veya eczacınıza danışınız.

4. Olası Yan Etkileri

Tüm ilaçlar gibi, CANEPHRON®'un içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

Olası yan etkiler aşağıdaki sıklık derecelerine göre sınıflandırılmaktadır.

Çok yaygın ($\geq 1/10$); yaygın ($\geq 1/100$ ila $< 1/10$); yaygın olmayan ($\geq 1/1,000$ ila $< 1/100$); seyrek ($\geq 1/10,000$ ila $< 1/1,000$); çok seyrek ($< 1/10,000$), bilinmiyor (eldeki verilerden hareketle tahmin edilemiyor).

Mide-bağırsak bozuklukları (mide bulantısı, kusma, ishal) yaygın olarak meydana gelebilir. Aşırı duyarlılık/alerjik reaksiyonlar meydana gelebilir. Sıklığı bilinmemektedir.

Eğer bu kullanma talimatında değinilmeyen herhangi bir yan etki fark ederseniz, lütfen doktorunuza ya da eczacınıza bildirin.

Yan etkilerin raporlanması

Kullanma Talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri www.titck.gov.tr sitesinde yer alan “İlaç Yan Etki Bildirimi” ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 numaralı yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)’ne bildiriniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız.

5. CANEPHRON®’un Saklanması

CANEPHRON®’u çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.

25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız.

Eğer üründe ve/veya ambalajında bozukluklar fark ederseniz CANEPHRON®’u kullanmayınız.

Son kullanma tarihi ile uyumlu olarak kullanınız.

Ambalajdaki son kullanma tarihinden sonra CANEPHRON®’u kullanmayınız.

Son kullanma tarihi geçmiş veya kullanılmayan ilaçları çöpe atmayınız! Çevre ve Şehircilik Bakanlığı’na belirlenen toplama sistemine veriniz.

6. Diğer Bilgiler

Ruhsat sahibi:

Bionorica İlaç Ticaret A.Ş.
Kavacık Mahallesi Ruhi Esmer Sk.
Nart Plaza Apt. No: 1/1
34810 Beykoz/İstanbul

Tel: 0216 227 41 45

Faks: 0216 693 15 46

Üretici:

Bionorica SE / Almanya için

Rottendorf Pharma GmbH
Ostenfelder Strasse 51-61
59320 Ennigerloh, Almanya

7. Bu Kullanma Talimatının Son Onay Tarihi

Bu kullanma talimatı 29/12/2020 tarihinde onaylanmıştır.

8. CANEPHRON®'un Sadece Eczanelerde Satılacağına Dair Uyarı

SADECE ECZANELERDE SATILIR.