

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу

ТУТУКОН
(TUTUKON®)

Склад:

діючі речовини:

100 мл розчину містять 100 мл водного екстракту (2:1), отриманого із суміші лікарських рослин: хвоща польового стебла (*Equisetum arvense*) 570 мг, торичника червоного рослина (*Spergularia rubra*) 330 мг, болдо листя (*Peumus boldus*) 280 мг, опунції (кактус) інжирової квітки (*Opuntia ficus-indica*) 170 мг, залізниці вузьколистої квітки (*Sideritis angustifolia*) 170 мг, розмарину аптечного листя (*Rosmarinus officinalis*) 170 мг, пальчатник (бермудська трава) коріння (*Cynodon dactylon*) 170 мг, меліси аптечної листя (*Meliss Officiflis*) 170 мг; екстрагент – вода;

допоміжні речовини: натрію бензоат (E 211), калію сорбат, кислота лимонна безводна, вода очищена.

Лікарська форма. Розчин оральний.

Основні фізико-хімічні властивості: від безбарвного до ледь жовтуватого кольору прозора або злегка опалесціюча рідина зі специфічним запахом.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що застосовуються в урології. Різні препарати, включаючи комбінації. Код АТХ G04B X.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Комбінований препарат рослинного походження. Має діуретичний, спазмолітичний, літолітичний, протизапальний, антибактеріальний, жовчогінний та антиоксидантний ефекти. Сприяє елімінації з організму сечової кислоти, токсинів і солей важких металів.

Фармакокінетика.

Не застосовне.

Клінічні характеристики.

Показання.

У комплексній терапії: при уролітіазі (урати, оксалати, фосфати, карбонати), циститах, уретритах, спазмах сечовивідних шляхів, синдромі подразненого кишечника; для профілактики уролітіазу після літотрипсії.

Противоказання.

Підвищена чутливість до компонентів препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Невідома.

Особливості застосування.

При запальних захворюваннях нирок слід обов'язково проконсультуватися з лікарем. З обережністю застосовувати препарат при наявності гастроентериту, при артеріальній гіпертензії, схильності до судом неепілептичного походження.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Оскільки безпека використання хвоща польового під час вагітності остаточно не доведена, прийом препарату вагітними та жінками, які годують груддю, можливий лише за умови, що користь від його застосування переважає ризик.

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

Не впливає.

Спосіб застосування та дози.

Препарат застосовують внутрішньо 3 рази на добу за 30 хв до вживання їжі.

Дорослі і діти віком від 12 років – по 45 мл 3 рази на добу.

Діти віком 7–12 років – по 15 мл 3 рази на добу.

Діти віком 5–7 років – по 5–10 мл 3 рази на добу.

Вагітні та жінки, які годують груддю, – по 20 мл 3 рази на добу.

Дози і термін лікування встановлює лікар індивідуально для кожного пацієнта.

Курс лікування зазвичай становить 2–4 тижні.

Якщо після 6 днів лікування стан не покращиться, слід припинити прийом препарату і звернутися до лікаря. Не рекомендується приймати препарат протягом тривалого часу. У разі пропуску прийому чергової дози не слід приймати подвійну дозу препарату.

Діти.

Дітям віком до 5 років препарат не застосовують.

Передозування.

При застосуванні рекомендованих доз передозування не спостерігалось.

При випадковому передозуванні слід припинити застосування препарату та звернутися до лікаря. Терапія симптоматична.

Побічні реакції.

Реакції підвищеної чутливості: алергічні реакції (гіперемія, свербіж, висипання, набряк шкіри).

У разі появи будь-яких небажаних реакцій необхідно припинити лікування та звернутися до лікаря.

Термін придатності. 3 роки.

Умови зберігання.

Зберігати в оригінальній упаковці при температурі не вище 25 °С.

Зберігати в недоступному для дітей місці.

Упаковка.

По 300 мл або по 600 мл розчину у поліпропіленовому флаконі; по 1 флакону разом з пластиковим мірним стаканчиком у картонній пачці.

Категорія відпуску. Без рецепта.

Виробник.

Мігуель і Гарріга, С.Л.

Місцезнаходження виробника та адреса місця провадження його діяльності.

С/Хоакін Коста, 18-1, Монтгат, Барселона, 08390, Іспанія.

Заявник.

Гранд Медикал Груп АГ.

Місцезнаходження заявника.

Корнмаркт 10, СН-6004, Люцерн, Швейцарія.