

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
ТУТУКОН
(TUTUKON®)

Склад лікарського засобу:

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, залізничі вузьколистий квіткі (*Sideritis angustifolia*) 170 мг, розмарину аптечного листя (*Rosmarinus officinalis*) 170 мг, пальчатник (бермудська трава) коріння (*Cynodon dactylon*) 170 мг, меліси аптечної листя (*Meliss Officinalis*) 170 мг; екстрагент – вода;
допоміжні речовини: метилпарабен (Е 218), вода очищена.

Лікарська форма. Розчин оральний.

Від безбарвного до ледь жовтуватого кольору прозора або злегка опалесціюча рідина зі специфічним запахом.

Назва і місцезнаходження заявника.

Гранд Медикал Групп АГ,
Корнмаркт 10, СН-6004, Люцерн, Швейцарія.

Назва і місцезнаходження виробника.

Мігуель і Гарріга С.А.,
Хоакін Коста, 18, 1 а, 08390, Монтгат, Барселона, Іспанія

Фармакотерапевтична група.

Комбіновані засоби, що застосовуються в урології. Код АТС G04 ВХ.

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.

Показання для застосування.

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

Протипоказання.

Підвищена чутливість до компонентів препарату.

Належні заходи безпеки при застосуванні.

При запальних захворюваннях нирок слід обов'язково проконсультуватися з лікарем.

З обережністю застосовувати препарат при наявності гастроентериту, при артеріальній гіпертензії, схильності до судом не епілептичного походження.

Особливі застереження.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Оскільки безпеність використання хвоща польового під час вагітності остаточно не доведена, використання препарату у вагітних можливе лише у випадках, коли користь від його застосування переважає ризик.

Здатність впливати на швидкість реакції при керування автотранспортом або роботі з іншими механізмами.

Не впливає.

Діти.

Дітям віком до 5 років препарат не застосовують.

Спосіб застосування та дози.

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

Дорослі і діти старше 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

Вагітність та годування 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 наступної дози не слід приймати подвійну дозу препарату.

Перед застосуванням препарату пацієнтові слід проконсультуватися з лікарем.

Передозування.

При застосуванні рекомендованих доз передозування не спостерігалось.

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

Побічні ефекти.

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

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

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодії.

Невідома.

Термін придатності. 5 років.

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 флаконах разом із пластиковим мірним стаканчиком.

Категорія відпуску. Без рецепта.