Обзор эффективности и безопасности препарата Канефрон® Н при лечении и профилактике урогенитальных и гестационных заболеваний

¹ Карл-Бикледер-штрассе 44с, 94315, г. Штраубинг, Германия ²ФГБУ «НИИ урологии Минздравсоцразвития России», Москва профессор К.Г. Набер¹, профессор, д.м.н. Т.С. Перепанова²

Введение

Канефрон[®] Н («Бионорика», Германия) – комбинированный препарат растительного происхождения. В его состав входят золототысячник (Herba Centaurii), обладающий диуретическим и антибактериальным действием; любисток (Radix Levistici) с его диуретическим (акваретическим), спазмолитическим, а также антибактериальным эффектами; розмарин (Folia Rosmarini), который, помимо прочего, обладает также и противовоспалительным эффектом.

Компоненты препарата оказывают выраженное антисептическое, спазмолитическое, противовоспалительное действие на мочеполовой тракт, усиливают кровоток и уменьшают проницаемость капилляров почек, обладают диуретическим (акваретическим) эффектом, улучшают функцию почек, потенцируют эффект антибактериальной терапии. Водный диурез (акварез) один из основных эффектов препарата. Увеличение мочевыведения, вызванное эфирным маслом (терпеном) любистока, происходит за счет расширения почечных сосудов, улучшения кровотока. Сосудорасширяющими свойствами наряду с положительным инотропным эффектом обладают и секоиридоидные горечи (золототысячника малого). Эфирные масла действуют на реабсорбционную способность эпителиальных клеток канальцев. Диуретический эффект фенолкарбоновых кислот связывают с тем, что нерасщепляющиеся кислоты попадают в кровь, снижая щелочной резерв и смещая реакцию крови в кислую сторону. Смещение кислотно-щелочного баланса в крови и тканях приводит к тканевому эксикозу, и освобождающаяся из тканей жидкость выводится с мочой [20,21]. Спазмолитический (антихолинергический) эффект помимо фенолкарбоновых кислот оказывают и фталиды любистока: бутилиденфталид и лигустилид [22]. Розмариновая кислота ответственна за противовоспалительный эффект – она ингибирует неспецифическую активацию комплемента и липоксигеназу и в результате тормозит синтез лейкотриенов.

Все компоненты препарата Канефрон[®] Н содержат активные вещества с антимикробным действием (фенолкарбоновые кислоты, секороиридоиды и др.). Экскреция нерасщепляемых органических (фенол–) карбоновых кислот и их метилированных, глюкуронидированных и сульфатированных продуктов метаболизма может препятствовать росту бактерий.

Рекомендуемые дозы: 1) для взрослых – по 2 драже или 50 капель 3 раза в день; 2) для детей школьного возраста – по 1 драже или 25 капель 3 раза в день; 3) для детей дошкольного возраста (старше 1 года) – по 15 капель 3 раза в день.

Показаниями для применения препарата Канефрон[®] Н являются: комплексная терапия хронических инфекций мочевого пузыря (цистит) и почек (пиелонефрит), неинфекционных хронических воспалений почек (гломерулонефрит, интерстициальный нефрит); профилактика образования мочевых камней, в том числе после их удаления.

Материалы и методы

Клинические исследования Канефрона[®] Н охватывают период с 1973 г. до наших дней. Ниже рассмотрены некоторые из наиболее интересных публикаций о клинических исследованиях Канефрона[®] Н из Беларуси

Таблица 1. Заболевания, при терапии которых изучали эффективность и безопасность Канефрона Н						
Заболевания	Количество исследований	Число пациентов, чьи показатели здоровья оценивали в исследованиях				
Взрослые пациенты						
Инфекции мочевых путей	5 [1,2,9,10,11]	850 (из них – 33 беременных)				
Инфекции мочевых путей и специфических гестационных заболеваний у беременных женщин (с/без сахарного диабета)	3 [5,14,16]	475				
Мочекаменная болезнь	5 [3,12,13,18,19]	353				
	Дети					
Инфекции мочевых путей	2 [6,8]	174				
Пузырно-мочеточниковый рефлюкс (ПМР), состояние после хирургической коррекции ПМР и мегауретера	2 [7,17]	270				

[8], России [1-7,9,13,18,19] и Украины [10-12,14-17] - всего 18 исследований.

Данные исследования проведены у пациентов, страдавших воспалительными заболеваниями почек и мочевых путей либо мочекаменной болезнью. Особый интерес вызывала возможность применения препарата у беременных женщин решение о его использовании должен принимать врач в каждой конкретной ситуации. Соответственно очень важным является подтверждение безопасности применения препарата для самих беременных женщин и его влияния на постнатальное развитие детей, чьи матери принимали Канефрон[®] Н во время беременности. Данным вопросам посвящены 5 исследований, включенных в настоящий обзор.

В таблице 1 представлены заболевания, для терапии и профилактики которых назначали Канефрон[®] Н.

Помимо этого, два рассмотренных исследования были посвящены вопросам оценки безопасности препарата для плода и возможного влияния препарата на постнатальное развитие детей, чьи матери применяли Канефрон[®] Н во время беременности. В одном из этих исследований Канефрон[®] Н принимали 115 беременных женщин, состояние здоровья и постнатальное развитие оценивали у их 115 детей, в другое исследование были включены 1641 беременная женщина и 1641 ребенок.

Результаты

1. Клиническая оценка действия препарата у взрослых пациентов.

1а. Эффекты Канефрона® при лечении и профилактике инфекций мочевых путей (ИМП) у взрослых

В обзор включены два наблюдательных и неконтролируемых исследования [2,X] и три сравнительных [1,10,11], из которых два исследования [10,11] были проспективными и рандомизированными.

Всего в пяти исследованиях приняло участие 850 пациентов, которым препарат Канефрон[®] Н назначали либо в виде дополнения к стандартной терапии в фазе обострения заболевания, либо для профилактики рецидивов ИМП.

Длительность приема препарата составила в наблюдательных исследованиях -1-2 мес., в сравнительных -3 мес. и более (применительно к инфекции верхних мочевых путей).

В наблюдательном исследовании, проведенном профессором Л.А. Синяковой (РМАПО, Москва), у 91% пациентов с диагнозами «острый пиелонефрит» и «хронический цистит» на фоне ИППП из числа включенных в исследование (n=90) после адекватного этиологического и патогенетического лечения было установлено отсутствие рецидивов заболеваний в течение года на фоне профилактического применения Канефрона® Н [2].

В наблюдательное исследование, которое было проведено профессорами С.Н. Калининой и О.Л. Тиктинским с сотрудниками (СПб МАПО), был включен 371 пациент. У пациентов было диагностировано обострение хронического пиелонефрита, хронического калькулезного пиелонефрита, а у 33 пациенток – гестационный пиелонефрит. Было продемонстрировано эффек-

тивное купирование воспалительного процесса (исчезновение болевого синдрома, нормализация температуры тела, снижение лейкоцитурии и бактериурии) на фоне приема Канефрона[®] Н в рамках комплексной терапии либо монотерапии [9].

В сравнительном исследовании, проведенном профессором Т.С. Перепановой и П.Л. Хазаном (НИИ урологии, Москва), в основную группу вошли пациенты с ИМП, которым Канефрон[®] Н был назначен в качестве дополнения к основной антимикробной терапии или в виде монотерапии (n=27). В контрольную группу включили пациентов, получавших стандартное антимикробное лечение (n=70). Результаты исследования продемонстрировали существенное повышение диуреза, снижение частоты развития бактериурии и увеличение длительности безрецидивного периода у пациентов основной группы в сравнении с контролем [1].

В проспективное рандомизированное исследование (И.О. Дударь с соавторами, Киевский городской научно-практический центр нефрологии и диализа) были включены пациенты с острым пиелонефритом, обострением хронического пиелонефрита и рецидивирующим циститом (n=120). Пациенты основной группы помимо антибиотиков получали Канефрон[®] Н в течение 3 мес. В группу сравнения вошли пациенты, получавшие фитосбор (толокнянка, василек, дягиль). Была продемонстрирована существенно более низкая частота рецидивов пиелонефрита и цистита у пациентов основной группы по сравнению с группой сравнения. Также отмечалась тенденция к более быстрому выздоровлению среди пациентов, получавших Канефрон® Н параллельно со стандартной терапией в острой фазе заболевания [11].

Профессор Д.Д. Иванов с соавторами (КМАПО им. П.Л. Шупика, Киев) провели сходное по дизайну многоцентровое открытое контролируемое исследование, но участием пациентов С метаболическим синдромом/сахарным диабетом (СД) 2-го типа (n=302). Результаты показали, что у пациентов, получавших Канефрон® Н более 3 мес. для профилактики инфекций нижних мочевых путей и в течение 6 мес. для профилактики инфекций верхних мочевых путей, частота рецидивов была сходна с таковой при профилактике антимикробными препаратами. Кроме того, у пациентов с СД и слабой/умеренной микроальбуминурией наблюдалось антипротеинурическое действие [10].

Заключение: применение Канефрона® Н с профилактической целью в течение длительного времени (2; 3 и 6 мес.) снижает частоту рецидивов ИМП (как цистита, так и пиелонефрита). Подобный эффект наблюдали и в особых группах пациентов, в частности у пациентов с метаболическим синдромом / СД 2-го типа. У пациентов с СД и слабой/умеренной микроальбуминурией при лечении Канефроном® Н отмечено антипротеинурическое действие.

1 б. Действие Канефрона® Н при лечении и профилактике мочекаменной болезни (МКБ) у взрослых пациентов

В пяти исследованиях, которые были включены в данный обзор, пациенты с уролитиазом получали Ка-

нефрон[®] Н в рамках комплексной терапии МКБ.

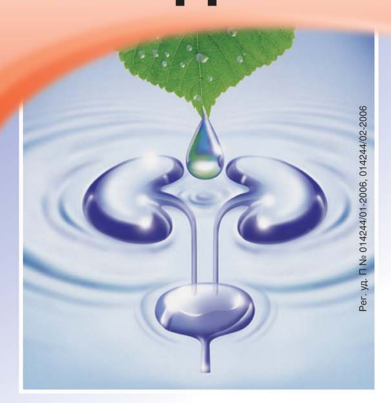
Наблюдательное неконтролируемое исследование, проведенное профессором Л.В. Шаплыгиным Л.В. с соавторами (ГВКГ им. Н.Н. Бурденко, Москва), включало 47 пациентов с МКБ, получавших Канефрон[®] Н в течение 4 нед. Исчезновение лейкоцитурии после завершения курса лечения было отмечено в 59,6% случаев, у остальных пациентов наблюдалось значительное уменьшение лейкоцитурии. Также не было ни одного положительного культурального исследования мочи после терапии [3].

В Первом МГМУ под руководством чл.-корр. РАМН Ю.Г. Аляева было проведено сравнительное исследование, направленное на изучение возможностей применения Канефрона[®] Н для лечения и профилактики МКБ. В исследовании приняли участие 79 пациентов, у которых были выявлены камни почек или мочеточников. Всем пациентам была выполнена дистанционная ударно-волновая литотрипсия (ДУВЛ). Пациентам основной группы (45 человек) в составе медикаментозной терапии назначали Канефрон[®] Н. Пациентам контрольной группы (34 человека) проводили только спазмолитическую и противовоспалительную терапию. Было установлено, что применение Канефрона® Н в составе комплексной терапии после ДУВЛ ускоряет отхождение осколков конкрементов из мочевых путей, независимо от их исходной локализации. Так, в течение первых 5 сут. после ДУВЛ произошло отхождение камней у 75,5% пациентов основной группы и у 41,2% - контрольной группы [18].

Позднее в этой же клинике было проведено исследование эффективности Канефрона[®] Н в метафилактике МКБ. Были определены 2 группы: основная - 35 пациентов, контрольная - 25 пациентов после малоинвазивных оперативных вмешательств (КУЛТ, ДЛТ). Всем пациентам проводили специальную (медикаментозную) метафилактику. Помимо этого, пациенты основной группы получали Канефрон[®] Н в течение 3-6 мес. На фоне проводимой терапии у пациентов основной группы были выявлены снижение уровня кальция и мочевой кислоты в моче, стабилизиция рН мочи на уровне 6,2-6,8. Были отмечены уменьшение доз применяемых медикаментозных препаратов и упрощение достижения стабилизации рН на требуемом уровне. Полученные данные наряду с анализом результатов других исследований позволили сделать вывод о том, что прием Канефрона® Н повышает эффективность метафилактики МКБ у больных с различными видами камнеобразования [19].

В сравнительном исследовании, проведенном профессором В.В. Черненко с сотрудниками (Институт урологии АМН Украины), приняли участие 135 пациентов с МКБ. Пациенты основной группы (31 - после хирургического удаления уратных конкрементов почек; 32 - после ударно-волновой литотрипсии (УВЛ) рентген-негативных камней почек и мочеточников; 47 - с гиперкристаллурией) мочекислой получали Канефрон[®] Н в течение 8 нед. Пациентам группы контроля (25 человек) проводили обычную метафилактику - дието- и фитотерапию стандартными сборами. Ав-- дието- и фитотерапию стандартными сборами. Авторы отмечали существенное увеличение (р<0,05) суба

Канефрон® Н



Растительный лекарственный препарат для лечения и профилактики воспалительных заболеваний почек и мочевых путей, а также МКБ

- Повышает эффективность антибактериальной терапии
- Уменьшает количество рецидивов цистита и пиелонефрита при профилактическом приеме препарата
- Применяется в комплексной метафилактике МКБ, а также до и после ДУВЛ, способствует отхождению конкрементов
- Хорошо переносится

The phytoneering company



точного диуреза, повышение pH мочи и снижение содержания мочевой кислоты в моче у пациентов основной группы. Все эти показатели можно считать благоприятными для метафилактики образования уратов и оксалатов кальция. Число рецидивов в группе Канефрона[®] Н была также ниже, чем в контрольной группе [12].

Наблюдательное исследование, проведенное академиком М.Ф. Трапезниковой (урологическая клиника МОНИКИ), включало 32 пациента с камнями мочеточника и/или почек. У всех пациентов был диагностирован рецидивирующий пиелонефрит. Канефрон[®] Н назначали в течение 4 нед. после нефро— или уретеролитотрипсии и по окончании курса антибактериальной терапии. На фоне проводимой терапии были отмечены увеличение диуреза на фоне обычной водной нагрузки, снижение выраженности пиурии и микрогематурии [13].

Заключение: использование препарата Канефрон[®] Н в лечении пациентов с уролитиазом и/или после удаления камней оказывает камнеизгоняющее действие. Рекомендуется глубже изучить данные положительные эффекты препарата на метафилактику дальнейшего камнеобразования в крупном проспективном рандомизированном контролируемом исследовании.

1в. Применение Канефрона® в лечении и профилактике инфекций мочевых путей и гестационных заболеваний в период беременности

В данный обзор было включено 3 исследования, в которых оценивали эффективность и безопасность Канефрона[®] Н для состояния здоровья беременных женщин и родильниц.

В ретроспективное исследование, проведенное профессором Н.В. Орджоникидзе с сотрудниками (НЦАГиП им. В.И. Кулакова, Москва), было включено 300 беременных женщин, страдавших бессимптомной бактериурией, гестационным пиелонефритом или обострением хронического пиелонефрита (1-я группа - 160 женщин), а также хроническими заболеваниями мочевых путей в анамнезе вне обострения (2-я группа - 140 женщин). Пациентки 1-й группы принимали Канефрон® Н в рамках комплексной терапии в течение 3 нед. и затем в течение 1 нед. каждый месяц; пациентки 2-й группы на фоне ремиссии заболевания, при выявлении аномалий мочевой системы, гидронефрозе - в течение 2 нед. каждый месяц. В течение последней недели беременности и на протяжении 7-10 дней после родов все пациентки получали Канефрон® Н в целях профилактики послеродовых осложнений.

Как и ожидалось, у пациенток 2-й группы были зафиксированы лучшие показатели, чем у пациенток 1-й группы. На основании имеющихся данных авторы отмечали разностороннее благотворное действие Канефрона[®] Н в период беременности и родов. В дальнейшем желательно более подробно изучить данные эффекты в контролируемом клиническом исследовании.

Профессор В.И. Медведь с сотрудниками (Институт педиатрии, акушерства и гинекологии АМН Украины) изучал действие Канефрона[®] Н у 30 беременных женщин с СД 1-го типа в сочетании с гестационным пиелонефритом (n=18) и обострением хронического пиелонефрита (n=12). Пациенты получали препарат в течение

4 нед. в дополнение к стандартной терапии. Результаты сравнили с данными 60 пациенток со сходными состояниями, которые были пролечены в клинике ранее (контрольная группа). В этом сравнительном клиническом исследовании авторы отмечали существенно более быструю (р<0,05) нормализацию патологических показателей анализа мочи и существенное (р<0,01) снижение частоты рецидивов пиелонефрита – гестационного и хронического – в сравнении с контролем [14]. Эти результаты имеет смысл подтвердить в проспективном рандомизированном двойном слепом исследовании.

Профессором В.А. Потаповым с сотрудниками (Днепропетровская государственная медицинская академия) было проведено проспективное рандомизированное контролируемое клиническое исследование, включавшее 85 беременных женщин с различными патологическими состояниями почек. Дополнительная терапия Канефроном® Н в течение 14–50 дней значительно быстрее (р<0,05) облегчала симптомы (боли, дизурия, никтурия), обеспечивала значимо более высокую степень нормализации анализов мочи (выраженность пиурии) через 7 дней лечения, способствовала более полной эрадикации возбудителей пиелонефрита и более интенсивному снижению массы тела по сравнению с контролем. Статистическая значимость двух последних показателей не установлена [16].

Во всех трех исследованиях отмечались высокая степень безопасности и хорошая переносимость Канефрона[®] Н.

Заключение: разная продолжительность терапии Канефроном[®] Н (к примеру, 4–8 нед.) может оказывать положительное воздействие на состояние мочеполовых органов беременных женщин с различными патологическими состояниями почек (как в сочетании с СД, так и без него).

2. Клиническая оценка действия препарата у детей

В обзор по исследованию эффектов Канефрона[®] Н в лечении и профилактике ИМП, при ПМР и после хирургической коррекции ПМР и мегауретера у детей включены 4 исследования.

В проспективном сравнительном исследовании, проведенном профессором А.В. Сукало с сотрудниками (Республиканский центр детской нефрологии и заместительной почечной терапии, Минск), дети с острым и хроническим пиелонефритом и инфекциями нижних мочевых путей получали либо монотерапию антибиотиками (n=15), либо антибиотики в комбинации с Канефроном[®] Н в рекомендуемой возрастной дозировке (n=30). Комбинированная терапия с Канефроном[®] Н характеризовалась более быстрой нормализацией показателей общего анализа мочи по сравнению с традиционными схемами. Терапия Канефроном[®] Н зарекомендовала себя безопасной и хорошо переносилась [8].

В проспективном сравнительном исследовании Т.С. Вознесенской с сотрудниками (НЦЗД РАМН, Москва) 129 детей с острым пиелонефритом были распределены в 3 группы. После завершения терапии антибиотиками пациенты в 1-й группе в течение 3 мес. получали Канефрон® Н, во 2-й группе также в течение 3 мес. – нит-

рофураны (1,5–2 мг/кг 1 раз в день). З–я группа была контрольной, после завершения курса антибиотиков терапию прекращали. В исследовании было установлено существенное снижение частоты рецидивов в обеих группах, получавших профилактику, в сравнении с контрольной группой без профилактики. Группа профилактики Канефроном[®] Н характеризовалась меньшим числом нежелательных явлений в сравнении с группой, в которой применялись нитрофураны [6].

Наблюдательное исследование, в котором приняли участие 226 детей с ПМР, осложненным пиелонефритом, или после хирургической коррекции ПМР/мегауретера, было проведено профессором Д.А. Сеймивским с сотрудниками (Институт урологии АМН Украины, Киев). Наблюдали значительное (примерно в 4 раза) ускорение темпов выздоровления по сравнению с ситуацией, когда Канефрон® Н не был включен в терапию. В целом отмечались хорошая безопасность и переносимость препарата детьми. Для подтверждения полученных результатов следует провести проспективное рандомизированное исследование [17].

В сравнительное исследование, проведенное профессором В.И. Кирилловым с сотрудниками (МГМСУ, Москва), были включены 44 ребенка после хирургической коррекции ПМР III–IV степени. Пациенты были разделены на 2 группы: в основной группе получали Канефрон[®] Н в течение 1 нед. до операции и в течение 3 нед. после нее; в контрольной группе – только антибактериальную терапию. Наблюдение проводилось в течение 2 мес. после операции. Отмечалось положительное воз-

действие препарата на состояние здоровья детей после хирургической коррекции ПРМ: ускорение сроков нормализации функциональных показателей состояния почек и верхних мочевых путей (кровообращения, диуреза, концентрационной способности, уродинамики). Помимо этого при приеме Канефрона[®] Н происходила более быстрая нормализация показателей общего анализа мочи. К сожалению, отсутствуют результаты более длительного наблюдения [7].

Заключение: была продемонстрирована эффективность применения Канефрона[®] Н в профилактике рецидива пиелонефрита, сопоставимая с эффективностью нитрофуранов, однако Канефрон[®] Н характеризовался лучшей переносимостью. Отмечалось положительное воздействие на состояние здоровья детей после хирургической коррекции ПМР. Для более подробного изучения ряда эффектов желательно проведение проспективных рандомизированных исследований с более длительным периодом наблюдения.

3. Влияние терапии препаратом Канефрон® Н в период беременности на врожденные пороки развития и постнатальное развитие детей

В обзор включены 2 исследования, в которых изучали любое возможное влияние терапии Канефроном[®] Н в период беременности на частоту врожденных пороков развития и постнатальное развитие детей.

В исследование, проведенное профессором М.А. Репиной с сотрудниками (СПб МАПО), было включено 115 детей (65 девочек и 52 мальчика) в возрасте от 5

Таблица 2. Число пациентов (только пациенты, получавшие Канефрон Н), длительность Зтерапии Канефроном® Н и число нежелательных явлений

№ ссылки	Число пациентов, получавших Канефрон Н (n)	Пациенты (пол)	Длительность лечения	Нежелательные явления
6	43	Дети	3 мес.	1, кожная сыпь
7	22	Дети (Ж/М)	1 мес.	*
8	30	Дети	?	0
17	226	Дети (Ж/М)	Макс. 3 мес.	**
1	27	Взрослые (Ж/М)	3 мес.	0
2	90	Взрослые (Ж)	1 мес.	0
3	47	Взрослые (Ж)	1 мес.	0
9	371	Взрослые (Ж/М) (из них 33 беременных)	2 мес.	0
10	127	Взрослые (Ж/М)	3 мес.	0
11	60	Взрослые (Ж/М)	Змес.	*
12	110	Взрослые (Ж/М)	2 мес.	**
13	32	Взрослые (Ж/М)	1 мес.	0
18	45	Взрослые (Ж/М)	1–2 нед.	0
19	35	Взрослые (Ж/М)	3-6 мес.	0
5	300	Беременные женщины	3 нед., 1–2 нед. в месяц	**
15	30	Беременные женщины	1 мес.	**
16	50	Беременные женщины	14–50 дней	**
4	115	Беременные женщины (оценка влияния терапии на врожденные пороки развития и постнатальное развитие детей)	1–2 мес.	0
14	1647	Беременные женщины (оценка влияния терапии на врожденные пороки развития и постнатальное развитие детей)	3–28 нед.	0

М – пациент мужского пола, Ж – пациент женского пола;

^{* –} безопасность и переносимость не указывалась:

^{** -} высокая безопасность и хорошая переносимость упоминались лишь в целом без специального анализа результатов

¶\\ УРОЛОГИЯ

мес. до 3,5 года, рожденных 115 женщинами, принимавшими Канефрон[®] Н в период беременности (за исключением первых 16 нед.) на протяжении 4–8 нед. Не было обнаружено никаких нежелательных явлений в период беременности, а также воздействий на плод и психофизическое развитие/здоровье детей, рожденных матерями, получавшими Канефрон[®] Н [4].

В исследовании профессора В.И. Медведя с сотрудниками (Институт педиатрии, акушерства и гинекологии АМН Украины, г. Киев) было проанализировано тератогенное, эмбриотоксическое и фетотоксическое действие препарата Канефрон® Н, который беременные женщины принимали ежедневно на протяжении 3-28 нед. (n=1647). В I триместре беременности Канефрон® Н начали принимать 384 беременных, 1236 женщин получали препарат только во II и III триместрах. В 1220 случаях анализ был ретроспективным и проводился на основании историй болезней, а в 427 случаях исследование было проспективным. С января 2003 г. по декабрь 2007 г. на свет появилось 1647 новорожденных. Было установлено, что препарат Канефрон[®] Н не оказывал тератогенного, эмбриотоксического и фетотоксического воздействия [15].

Заключение: терапия Канефроном[®] Н в период беременности может считаться безопасной и хорошо переносимой беременными женщинами без очевидного тератогенного, эмбриотоксического и фетотоксического воздействия и какого-либо негативного влияния на психофизическое развитие/здоровье детей.

4. Безопасность и переносимость терапии Канефроном® Н

В 19 исследованиях оценивали показатели состояния здоровья 444 детей, получавших препарат, 1170 взрослых пациентов – преимущественно женщин (пол не всегда указан), 2270 беременных женщин (помимо исследований, в которых беременность была критерием включения, 33 беременные женщины участвовали в исследовании, где беременность не была ни критерием включения, ни критерием исключения) и 1762 детей, родившихся у 1762 беременных женщин. Всего Канефрон® Н получали 3327 человек в течение разных периодов времени – от 1 нед. до 6 мес. (табл. 2).

В большинстве исследований безопасность и переносимость терапии Канефроном[®] Н описана подробно: сообщения о нежелательных явлениях отсутствовали, исключение составил только 1 случай кожной сыпи у ребенка с отягощенным аллергическим анамнезом.

5. Заключение

Таким образом, в 19 исследованиях, в том числе сравнительных рандомизированных, продемонстрированы эффективность и безопасность применения Канефрона[®] Н в терапии ИМП, гестационного пиелонефрита и МКБ, а также у беременных женщин и детей.

Литература

- 1. Перепанова Т.С., Хазан П.Л. Растительный препарат Канефрон®Н в лечении и профилактике инфекций мочевых путей // Врачебное сословие. 2005. № 5. С. 44–46.
- 2. Синякова Л.А., Косова И.В. Профилактика рецидивов инфекций мочевых путей // Урология. 2009 (2). С. 22–25.
- 3. Шаплыгин Л.В., Монаков Д.М. Канефрон®Н в лечении и профилактике мочекаменной болезни // Врачебное сословие. 2004. № 7. С. 22—24.
- Репина М.А., Колчина В.А., Кузьмина
 – Крутецкая С.Р. и соавт. Фитопрепараты в лечении заболеваний почек у беременных женщин и отдаленные результаты состояния здоровья детей // Журнал акушерства и женских болезней. 2006 (LV). № 1. С. 50
 –56.
- Орджоникидзе Н.В., Емельянова А.И., Петрова С.Б. Профилактика и лечение осложнений у беременных и родильниц с заболеваниями мочевыводящих путей // Акушерство и гинекология. 2009 (6). С. 41–45.
- 6. Вознесенская Т.С., Кутафина Е.К. Фитотерапия в лечении инфекции мочевой системы у детей // Педиатрическая фармакология. 2007 (7). Вып. 4. С. 38–40.
- 7. Кириллов В.И., Руненко В.И., Богданова Н.А. и соавт. Влияние комплексной терапии на состояние почек детей с пузырно–мочеточниковым рефлюксом в послеоперационном периоде // Вопросы современной педиатрии. 2007 (6). № 2. С. 38–43.
- Сукало А.В., Крохина С.А., Тур Н.И. Применение препарата Канефрон®Н в комплексной терапии инфекций мочевой системы у детей // Медицинские новости. 2004. № 11. С. 84–86.
- 9. Калинина С.Н., Тиктинский О.Л., Семенов В.А. и соавт. Роль Канефрона Н при лечении хронического пиелонефрита и профилактике его осложнений // Урология. 2006. № 1. С. 22–25.
- Иванов Д.Д., Назаренко В.И., Кушниренко С.В. и соавт. Фитотерапия метаболического синдрома и сахарного диабета 2 типа: возможности фитониринга // Здоров'я Укра ни. 2005.
 № 17. С. 46—47.
- 11. Дудар І.О., Лобода О.М., Крот В.Ф., Хіміч В.І., Крижанівська В.М., Брижаченко Т.П. 12-місячне порівняльне дослідження застосування препарату Канефрон Н у лікуванні хворих із інфекцією сечової системи // Здоровье мужчины. 2009. № 3 (30). С. 85-90.
- Черненко В.В., Савчук В.И., Желтовская Н.И. и соавт. Особенности коррекции рН мочи и гиперкристаллурии у больных уратокаменной болезнью // Здоровье мужчины. 2003 (7). № 4. С. 65—66
- 13. Трапезникова М.Ф., Бычкова Н.В., Подойницын А.А. Канефрон Н в лечении осложненной рецидивирующей инфекции у больных с мочекаменной болезнью // Врачебное сословие. 2007. № 4. С. 2–53.
- 14. Медведь В.И., Быкова Л.М., Данылкив О.Е. и соавт. Патогенетическое обоснование и эффективность усовершенствованной терапии пиелонефрита у беременных с сахарным диабетом // Репродуктивное здоровье женщины. 2003 (14). № 2. С. 35–38.
- 15. Медведь В.И., Исламова Е.В. Безопасность Канефрона® Н во время беременности. От клинического опыта к доказательствам // Медицинские аспекты здоровья женщины. 2009. № 4 (21).— С. 32—35.
- 16. Потапов В.А., Демченко Т.В., Медведев М.В. и соавт. Патогенетический метод лечения гестоза при наличии заболеваний почек // Здоров'я Укра ни. 2004. № 5. С. 1—2.
- 17. Сеймівський Д.А. Місце фітопрепарату «Канефрон® Н» у лікуванні урологічних захворювань у дітей // Современная педиатрия. 2010. № 2 (30). С. 178—181.
- 18. Аляев Ю.Г., Амосов А.В., Григорян В.А. и соавт. Возможности применения Канефрона Н для лечения и профилактики мочекаменной болезни // Урология. 2007. Т. 5. № 12. С. 1023—1027
- 19. Амосов А.В., Аляев Ю.Г., Саенко В.С. Растительный лекарственный препарат Канефрон Н в послеоперационной метафилактике мочекаменной болезни // Урология. 2010. № 5. С. 65–71.
- Kartnig T. Pflanzliche Drogen mit Wirkung auf Nieren und Hamwege // Osterreich Apotheker
 –Zeitung. 1983. N 37. S. 353
 –358.
- 21. Steinegger E., Hansel R. Pharmakognosie 5 Aufl. Kap 6.2.1. Freie Phenolcarbonsauren Springer Verlag Berlin, Heidelberg. 1992. S. 372–374.
- 22. Vollmann C. Levisticum officinale Der Liebstockel // ZS Phvthother. 1988. N 9. S. 128-132.