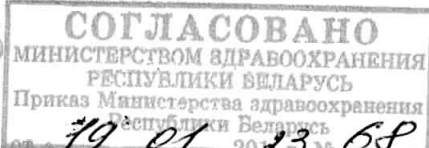


НД РБ

0569Б-2015



Код 1 от 14.01.23

Листок-вкладыш – информация для потребителя

МУКОСАТ-БЕЛМЕД, капсулы 250 мг

Действующее вещество: хондроитина сульфат натрия

Перед приемом препарата полностью прочтайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

- Всегда принимайте препарат в точности с данным листком или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат МУКОСАТ-БЕЛМЕД, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед приемом препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД
3. Прием препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД
6. Содержимое упаковки и прочие сведения

1. Что из себя представляет препарат МУКОСАТ-БЕЛМЕД, и для чего его применяют

Лекарственный препарат МУКОСАТ-БЕЛМЕД содержит действующее вещество хондроитина сульфат натрия. Хондроитина сульфат является неотъемлемым компонентом основного вещества кости и хряща.

Препарат применяется у взрослых и детей старше 15 лет для облегчения боли при остеоартрозе тазобедренных и коленных суставов (в составе комплексной терапии).

Данный лекарственный препарат обладает медленным действием с отсроченным эффектом (приблизительно 2 месяца). Его действие может сохраняться после прекращения терапии.

2. О чем следует знать перед приемом препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД

Не принимайте препарат МУКОСАТ-БЕЛМЕД, если:

– у вас аллергия на хондроитина сульфат или на любой из вспомогательных компонентов препарата (см. раздел 6).

МУКОСАТ-БЕЛМЕД противопоказан к применению у детей младше 15 лет.

Если что-либо из вышеперечисленного относится к вам, сообщите лечащему врачу.

Особые указания и меры предосторожности

Проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, прежде чем принимать МУКОСАТ-БЕЛМЕД.

Дети и подростки

МУКОСАТ-БЕЛМЕД не следует применять у детей младше 15 лет (данные по эффективности и безопасности применения у детей отсутствуют).

Другие препараты и препарат МУКОСАТ-БЕЛМЕД

Проконсультируйтесь с лечащим врачом, если вы принимаете, недавно принимали или собираетесь принимать любые другие препараты. Это относится к любым, в том числе растительным препаратам или препаратам, отпускаемым без рецепта врача.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применением препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

В качестве меры предосторожности рекомендуется избегать применения препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД во время беременности и грудного вскармливания.

Исследования на животных не показывали никакого влияния на фертильность.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Влияние МУКОСАТ-БЕЛМЕД на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами не изучалось.

Препарат МУКОСАТ-БЕЛМЕД содержит натрий

Данный лекарственный препарат содержит 22,6 мг натрия (основной компонент поваренной/пищевой соли) в одной капсуле. Это эквивалентно 1% от максимального рекомендованного суточного потребления для взрослых.

3. Прием препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД

Всегда принимайте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем, рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений, проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Режим дозирования

Препарат следует применять только у взрослых и подростков старше 15 лет.

Рекомендованная доза составляет по 2 капсулы (2×250 мг) 2 раза в день, что эквивалентно 1000 мг в сутки.

Дети

Применение хондроитина сульфата у детей недостаточно изучено, поэтому применение у детей младше 15 лет не рекомендуется.

Способ применения

Капсулы принимают внутрь. Капсулы следует проглатывать целиком, запивая большим количеством воды.

Если вы пропустили прием препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД

Если вы пропустили прием препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД, примите его, как только вспомните об этом. Однако если уже почти наступило время для приема следующей дозы, не принимайте пропущенную дозу и продолжайте принимать препарат как обычно. Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

Если вы приняли препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД больше, чем вам рекомендовано

Если вы считаете, что вы приняли слишком высокую дозу препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД, немедленно обратитесь к врачу. При передозировке назначают симптоматическое лечение.

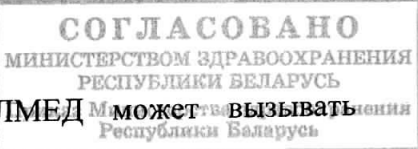
Если вы прекратили прием препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД

Ваш врач скажет, как долго необходимо продолжать лечение. Вам необходимо посоветоваться с врачом перед тем, как прекращать прием этого препарата.

Если у вас возникнут дополнительные вопросы по применению этого препарата, обратитесь к врачу или работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

0569 Б-2015



Подобно всем лекарственным препаратам, МУКОСАТ-БЕЛМЕД нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

При применении препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД могут возникать следующие нежелательные реакции:

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

- головокружение, диарея, боль в животе и тошнота.

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- крапивница, кожная сыпь, зуд и отек лица.

Редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):

- рвота, ангионевротический отек (тяжелая аллергическая реакция, которая может вызвать внезапный отек лица и горла) и покраснение.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, через www.rceth.by. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД

Храните в защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25°C.

Храните препарат в недоступном и невидимом для детей месте.

Срок годности – 3 года.

Датой истечения срока годности является последний день указанного месяца.

Не применяйте препарат по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Не применяйте препарат, если вы заметили, что контурная ячейковая упаковка, в которой находятся капсулы, повреждена.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от остатков препарата, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

Одна капсула содержит *действующее вещество*: хондроитина сульфат натрия – 250 мг.

Вспомогательные вещества: кальция стеарат, крахмал картофельный.

Состав капсулы твердой желатиновой: желатин, титана диоксид.

Внешний вид препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД и содержимое упаковки

МУКОСАТ-БЕЛМЕД – капсулы твердые желатиновые, номер 0, белого цвета.

Содержимое капсул – смесь порошка и гранул от белого с желтоватым оттенком до светло-желтого с сероватым оттенком цвета, без запаха, гигроскопичная. Допускается наличие уплотнений капсулой массы в виде столбика или таблетки, которые при надавливании стеклянной палочкой рассыпаются.

По 10 капсул в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой. Две или три контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

Упаковка для стационаров: по 90 контурных упаковок с соответствующим количеством листков-вкладышей помещают в коробку из картона.

Условия отпуска: без рецепта.

НД РБ

0569Б-2015

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

РУП «Белмедпрепараты»,

Республика Беларусь, 220007, г. Минск,

ул. Фабрициуса, 30, тел./факс:(+375 17) 220 37 16,

e-mail: medic@belmedpreparaty.com



За любой информацией о препарате следует обратиться к держателю регистрационного удостоверения.

Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: www.rceth.by.

Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте www.rceth.by.