

от 08.10.2014 г. № 1305

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

**Листок-вкладыш – информация для потребителя**  
**МУКОСАТ-БЕЛМЕД, 100 мг/мл, раствор для внутримышечного введения**  
**(Хондроитина сульфат натрия/Chondroitin sulfate)**

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

- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у вас возникли дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.
- Препарат назначен именно вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с вашими.
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 данного листка-вкладыша.

**• Содержание листка-вкладыша**

- 1. Что из себя представляет препарат МУКОСАТ-БЕЛМЕД и для чего его применяют.
- 2. О чем следует знать перед применением препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД.
- 3. Применение 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.
- Препарат применяется у взрослых пациентов для лечения заболеваний, связанных с процессами износа и старения (дегенеративно-дистрофических заболеваний) суставов и позвоночника для облегчения симптомов боли (от легкой до умеренной) с постепенным развитием эффекта.
- Если улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к лечащему врачу.

**2. О чём следует знать перед применением  
препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД**

**Не применяйте препарат МУКОСАТ-БЕЛМЕД, если у вас:**

- аллергия на хондроитин сульфат натрия или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- склонность к кровоточивости;
- тромбофлебиты (воспалительный процесс во внутренней венозной стенке с формированием тромба);
- вы беременны;
- вы кормите грудью;
- детский возраст до 15 лет.

Если вы не уверены, относится ли к вам что-либо из вышеперечисленного, сообщите лечащему врачу перед применением препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД.

0188 Б-2018

**Особые указания и меры предосторожности**

Перед применением препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД проконсультируйтесь с лечащим врачом, если:

- у вас имеются нарушения свертываемости крови;
- у вас сахарный диабет;
- у вас повышенная масса тела;
- вы получаете диету с низким содержанием соли;
- у вас нарушения функции почек;
- вы планируете беременность.

При развитии аллергической реакции или кровоизлияния необходимо немедленно прекратить лечение и обратиться за медицинской помощью.

Для достижения стабильного клинического эффекта необходимо не менее 25 инъекций лекарственного препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД, однако эффект сохраняется длительно в течение многих месяцев после окончания курса лечения.

**Дети и подростки**

Не следует применять в детском возрасте до 18 лет из-за отсутствия данных о безопасности и эффективности.

**Другие препараты и препарат МУКОСАТ-БЕЛМЕД**

Сообщите лечащему врачу о том, что вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты. Это относится, в том числе, к любым растительным препаратам или препаратам, отпускаемым без рецепта врача.

При одновременном применении с нестероидными противовоспалительными препаратами возможно снижение дозы нестероидных противовоспалительных препаратов.

МУКОСАТ-БЕЛМЕД усиливает действие:

- непрямых антикоагулянтов;
- антиагрегантов;
- фибринолитических препаратов.

При совместном применении с перечисленными выше препаратами ваш лечащий врач будет чаще назначать вам анализы крови для контроля показателей свертывания крови.

**Беременность, грудное вскармливание и fertильность**

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Препарат МУКОСАТ-БЕЛМЕД противопоказан во время беременности. Если вы планируете беременность, то перед применением препарата следует проконсультироваться с лечащим врачом.

Препарат МУКОСАТ-БЕЛМЕД противопоказан в период грудного вскармливания.

**Управление транспортными средствами и работа с механизмами**

Препарат МУКОСАТ-БЕЛМЕД не влияет на способность управления транспортными средствами и работу с механизмами.

**Препарат МУКОСАТ-БЕЛМЕД содержит спирт бензиловый**

1 мл раствора содержит 9 мг спирта бензилового, который может вызвать отравление и псевдоанафилактические реакции у грудных детей и детей в возрасте до 3 лет.

**3. Применение препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД**

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

**Рекомендуемая доза**

По 1 мл через день. При хорошей переносимости доза может быть увеличена до 2 мл, начиная с четвертой инъекции.

**СОГЛАСОВАНО**  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

**Применение у детей и подростков**

Препарат МУКОСАТ-БЕЛМЕД противопоказан у детей в возрасте до 15 лет.

**Способ применения**

Препарат МУКОСАТ-БЕЛМЕД предназначен для внутримышечного введения. **Не вводить внутривенно!**

**Длительность применения**

Курс лечения – 25-35 инъекций. Повторные курсы – через 6 месяцев.

**Если вы применили препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД больше, чем следовало**

Если вы применили или считаете, что применили слишком большую дозу препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД, немедленно обратитесь к врачу.

**Если вы забыли применить препарат МУКОСАТ-БЕЛМЕД**

Не применяйте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу.

**4. Возможные нежелательные реакции**

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

Могут наблюдаться следующие нежелательные реакции:

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

- тошнота;
- рвота;

**Очень редко** (могут возникать не более чем у 1 человека из 10000):

- ангионевротический отек (стремительно развивающийся отек кожи, подкожной клетчатки, слизистой оболочки);

**Частота неизвестна** (на основании имеющихся данных оценить невозможно):

- эритема (острая воспалительная реакция кожи и, в ряде случаев, слизистых оболочек, характеризующаяся мишеневидными очагами поражения);
- крапивница (кожное заболевание, которое характеризуется появлением на коже (реже на слизистых оболочках) ограниченных зудящих волдырей различного размера и формы);
- экзема (заболевание кожи, характеризующееся появлением полиморфной сыпи);
- макулопапулезная сыпь (образование на коже папул), сопровождающаяся или не сопровождающаяся зудом и/или отеком;
- кровотечения в месте инъекции.

**Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у вас возникают 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 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](http://www.rceth.by). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

**5. Хранение препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД**

Хранить ампулы во внешней упаковке для защиты от света при температуре не выше 25 °C. Хранить в недоступном и невидном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день данного месяца.

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

**6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

1 мл раствора содержит действующее вещество – 100,0 мг хондроитина сульфата натрия. Каждая ампула (1 мл или 2 мл) содержит 100,0 мг или 200,0 мг хондроитина сульфата натрия.

*Вспомогательные вещества:* спирт бензиловый, вода для инъекций.

**Внешний вид препарата МУКОСАТ-БЕЛМЕД и содержимое упаковки**

Раствор для внутримышечного введения. Прозрачный бесцветный или со слегка желтоватым оттенком раствор, с запахом спирта бензилового.

В ампулах по 1 мл или 2 мл. На ампулу наклеивают этикетку самоклеящуюся.

По 5 ампул помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки в рулонах на основе алюминиевой фольги. По 1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Допускается упаковка ампул со скарификатором ампульным.

**Условия отпуска:** по рецепту.

**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 обращаться к держателю регистрационного удостоверения.