

**ПОДАГРУМ, 80 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**  
**ПОДАГРУМ, 120 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой**  
 Фебуксостат

**Перед применением препарата полностью прочитайте 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 или работнику аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

**Содержание листка-вкладыша**

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



**1. Что из себя представляет препарат ПОДАГРУМ, и для чего его принимают**

Действующим веществом препарата ПОДАГРУМ является фебуксостат, и он используется для лечения при подагре – заболевании, связанном с избыточным накоплением мочевой кислоты (уратов) в организме. У некоторых людей в крови содержится слишком много мочевой кислоты, в связи с чем она становится нерастворимой. Вследствие этого могут образоваться кристаллы уратов, откладывающиеся в суставах и почках. Данный процесс может сопровождаться внезапной сильной болью, покраснением, припухлостью и повышением температуры сустава (приступ подагры). При отсутствии лечения отдельные кристаллы формируют большие скопления (тофусы) в суставах и вокруг них. Эти тофусы могут разрушать сустав и кость.

Эффект препарата ПОДАГРУМ основан на снижении уровня мочевой кислоты. На фоне приема препарата ПОДАГРУМ концентрация мочевой кислоты остается достаточно низкой, что предотвращает образование кристаллов и со временем способствует ослаблению симптомов заболевания. Если концентрация мочевой кислоты остается низкой в течение длительного времени, то размер тофусов также может уменьшиться.

Препарата ПОДАГРУМ в дозировке 120 мг применяется также для лечения и профилактики при высокой концентрации мочевой кислоты в крови, которая может возникать в начале химиотерапии по поводу злокачественных заболеваний крови.

При проведении химиотерапии происходит разрушение опухолевых клеток, что вызывает повышение концентрации мочевой кислоты в крови, если не проводилась профилактика образования мочевой кислоты.

Препарата ПОДАГРУМ предназначен для взрослых.

**2. О чём следует знать перед приемом препарата ПОДАГРУМ**

**Не принимайте препарат ПОДАГРУМ, если:**

- у вас аллергия на фебуксостат или любые другие компоненты данного лекарственного препарата (перечисленные в разделе 6);

2860Б-2024

**Особые указания и меры предосторожности**

Перед приемом препарата ПОДАГРУМ проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки, если:

- вы страдаете (или страдали) сердечной недостаточностью или другими заболеваниями сердца или перенесли инсульт;
- вы страдаете (или страдали) заболеваниями почек и (или) у вас были тяжелые аллергические реакции на аллопуринол (лекарственный препарат, применяющийся для лечения подагры);
- вы страдаете (или страдали) заболеваниями печени или у вас имеют место отклонения показателей функции печени;
- вы получали лечение в связи с повышением уровня мочевой кислоты при синдроме Леш – Нихана (редкое наследственное заболевание, для которого характерен высокий уровень мочевой кислоты в крови);
- вы страдаете заболеваниями щитовидной железы.

В случае появления тяжелых аллергических реакций на препарат ПОДАГРУМ прекратите прием препарата (см. также раздел 4). Возможными симптомами аллергических реакций являются:

- сыпь, включая тяжелые формы (такие как пузьри, узлы, зудящая и эксфолиативная сыпь), кожный зуд;
- отек конечностей или лица;
- затрудненное дыхание;
- лихорадка и увеличение лимфоузлов;
- а также тяжелые угрожающие жизни аллергические состояния, сопровождающиеся остановкой сердца и кровообращения.

Ваш лечащий врач может принять решение о бессрочной отмене лечения препаратом ПОДАГРУМ.

После приема фебуксостата имеются редкие сообщения о возникновении кожной сыпи, потенциально опасной для жизни (синдром Стивенса – Джонсона: на теле сначала появляются красноватые мишеневидные пятна или циркулярные очаги, часто с центральным пузьрем. Кроме того, при этом могут развиться язвы в полости рта, глотке, в носу, на половых органах, а также конъюнктивит (покраснение и опухание глаз). Прогрессирование сыпи может происходить с распространением пузьрей или отслоением кожи).

В случае развития синдрома Стивенса – Джонсона прием препарата ПОДАГРУМ возобновлять нельзя. В случае развития сыпи или вышеперечисленных кожных симптомов, следует немедленно обратиться к врачу и сообщить ему о том, что вы принимаете данный препарат.

Если в настоящее время у вас наблюдается обострение подагры (внезапная сильная боль, болезненность, покраснение, припухлость и повышение температуры суставов), то следует дождаться его затихания, прежде чем начинать лечение препаратом ПОДАГРУМ.

В некоторых случаях обострение подагры может иметь место в начале лечения препаратами, снижающими уровень мочевой кислоты. Такое обострение отмечается далеко не у всех пациентов, но в первые недели или месяцы лечения препаратом ПОДАГРУМ у вас могут появляться приступы подагры. Важно не прекращать лечение при появлении таких приступов, так как даже в этом случае ПОДАГРУМ способствует уменьшению концентрации мочевой кислоты. Если вы принимаете ПОДАГРУМ ежедневно, то со временем приступы подагры станут более редкими и будут менее болезненными.

При необходимости ваш лечащий врач может назначить препараты, предотвращающие или облегчающие симптомы подагры (боль и припухлость суставов).

У пациентов с очень высоким уровнем уратов (например, у тех, кто получает химиотерапию

2860Б-2024

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

при злокачественных заболеваниях) лечение препаратами, снижающими уровень мочевой кислоты, может приводить к накоплению ксантинов в мочевыводящих путях с возможным образованием камней, даже если это не наблюдалось до приема препарата ПОДАГРУМ. Ваш лечащий врач может назначить проведение анализа крови для оценки состояния печени.

#### Дети и подростки

Детям младше 18 лет данный препарат принимать нельзя в связи с тем, что для данной группы пациентов его безопасность и эффективность не установлены.

#### Вспомогательные вещества

Препарат ПОДАГРУМ содержит вспомогательное вещество лактозу (вид сахара). Если у вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

#### Другие препараты и препарат ПОДАГРУМ

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.

Особенно важно сообщить о препаратах, содержащих приведенные ниже вещества, так как они могут взаимодействовать с препаратом ПОДАГРУМ (в этом случае врач может принять необходимые меры):

- меркаптопурин (используется для лечения злокачественных новообразований);
- азатиоприн (используется для снижения иммунного ответа);
- теофиллин (используется для лечения бронхиальной астмы).

#### Беременность и грудное вскармливание

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

Риск неблагоприятного воздействия на плод при лечении препаратом ПОДАГРУМ не установлен. Во время беременности прием препарата ПОДАГРУМ не рекомендуется. Также не известно, проникает ли ПОДАГРУМ в грудное молоко. Препарат нельзя принимать во время кормления грудью или при подготовке к нему.

#### Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Следует помнить, что во время лечения могут появляться головокружение, сонливость, размытость зрения, чувство онемения или покалывания, при развитии которых рекомендуется воздержаться от управления транспортными средствами и работе с механизмами.

### **3. Прием препарата ПОДАГРУМ**

Всегда принимайте препарат ПОДАГРУМ в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

#### Рекомендуемая доза

Стандартная доза препарата составляет 1 таблетку 1 раз в сутки.

#### Подагра

Препарат ПОДАГРУМ принимают в таблетках по 80 мг или 120 мг. Лечащий врач назначит препарат в наиболее подходящей вам дозировке.

Важно принимать препарат ПОДАГРУМ ежедневно, даже при отсутствии приступов подагры.

*Профилактика и лечение при высоком уровне мочевой кислоты у пациентов, получающих химиотерапию при злокачественных заболеваниях*

Препарат ПОДАГРУМ принимают в таблетках по 120 мг.

Прием препарата ПОДАГРУМ следует начинать за двое суток перед началом химиотерапии и продолжать в соответствии с указаниями лечащего врача. Обычно лечение является кратковременным.

2860 Б-2024

**Применение у детей и подростков**

Препарат ПОДАГРУМ не следует применять у детей и подростков до 18 лет.

**Путь и способ введения**

ПОДАГРУМ принимают внутрь до, во время или после еды (вне зависимости от приема пищи).

Линия разлома (риска) на таблетке с дозировкой 120 мг нанесена лишь для облегчения разламывания таблетки при возникновении затруднений при ее проглатывании целиком.

**Если вы приняли препарата ПОДАГРУМ больше, чем следовало**

Если вы случайно приняли большую дозу препарата, необходимо немедленно проинформировать лечащего врача или обратиться в ближайшее отделение неотложной помощи.

**Если вы забыли принять препарат ПОДАГРУМ**

Если вы забыли вовремя принять препарат ПОДАГРУМ, примите следующую дозу сразу же, как вспомните. Если же вы вспомнили об этом незадолго до следующего приема препарата, пропустите забытую дозу и примите следующую дозу в обычное время.

Не принимайте двойную дозу, чтобы компенсировать пропущенную дозу.

**Если вы прекратили прием препарата ПОДАГРУМ**

Не прекращайте прием препарата ПОДАГРУМ без предварительной консультации с врачом, даже если вы чувствуете себя значительно лучше. Прекращение лечения может сопровождаться повышением концентрации мочевой кислоты и усугублением симптомов заболевания за счет образования новых кристаллов уратов в суставах и вокруг них, а также в почках.

При наличии вопросов по применению препарата ПОДАГРУМ обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки.

**4. Возможные нежелательные реакции**

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

Необходимо прекратить прием препарата ПОДАГРУМ и немедленно обратиться к лечащему врачу или в ближайшее отделение неотложной помощи при появлении следующих редких нежелательных реакций (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000), так как за ними могут последовать тяжелые аллергические реакции:

- анафилактические реакции, повышенная чувствительность к препарату (см. также раздел 2 «О чём следует знать перед приемом препарата ПОДАГРУМ»);
- потенциально опасная для жизни кожная сыпь, характеризующаяся образованием пузырей и отслоением кожи и внутренних поверхностей полостей тела, например, полости рта и половых органов, а также образованием болезненных язв в полости рта и (или) в области половых органов, сопровождающимися лихорадкой, болью в горле и слабостью (синдром Стивенса – Джонсона/токсикодермальный некролиз) или увеличением лимфоузлов, увеличением печени, гепатитом (вплоть до почечной недостаточности), повышением количества лейкоцитов в крови (лекарственная реакция с эозинофилией и системными симптомами – DRESS) (см. раздел 2);
- генерализованная кожная сыпь.

Частые нежелательные реакции (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

- отклонение показателей функции печени;
- диарея;
- головная боль;

2860 Б - 2024



- сыпь (включая различные виды сыпи, см. ниже в разделах «Нечастые нежелательные реакции» и «Редкие нежелательные реакции»);
- тошнота;
- усугубление симптомов подагры;
- локальное опухание в связи с задержкой жидкости в тканях (отек)

Нечастые нежелательные реакции (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- пониженный аппетит, увеличение уровня сахара в крови (сахарный диабет), которое может проявляться сильной жаждой, повышение уровня жиров в крови, увеличение массы тела;
- утрата полового влечения;
- нарушения сна, сонливость;
- головокружение, чувство онемения или покалывания, снижение или изменение чувствительности (гипестезия, гемипарез или парестезия), изменение вкусовой чувствительности, ухудшение обоняния (гипосмия);
- изменения на электрокардиограмме, аритмия или учащение сердцебиения, ощущение сердцебиения (пальпитация);
- приливы жара или гиперемия (например, покраснение лица или шеи), повышение артериального давления, кровотечение (кровоизлияния, имеющие место только у пациентов, проходящих курс химиотерапии при заболеваниях крови);
- кашель, одышка, боль или дискомфорт в грудной клетке, воспаление носовых ходов и (или) глотки (инфекции верхних дыхательных путей), бронхит;
- сухость во рту, боль/дискомфорт в животе или метеоризм, изжога/несварение, запор, частый стул, рвота, ощущение дискомфорта в животе;
- зуд, крапивница, воспаление или изменение цвета кожи, мелкие красные или пурпурные пятна на коже, мелкие плоские красные пятна на коже, участки покраснения на коже, покрытые мелкими сливающимися бугорками, сыпь, участки покраснения и пятна на коже, а также другие нарушения со стороны кожи;
- мышечные судороги, мышечная слабость, боль в мышцах или суставах, бурсит или артрит (воспаление суставов, обычно сопровождающееся болью, припухлостью и (или) тугоподвижностью), боль в конечностях, боль в спине, мышечные спазмы;
- появление крови в моче, учащенное мочеиспускание, изменения в анализе мочи (повышение уровня белка), нарушение функции почек;
- повышенная утомляемость, боль или дискомфорт в грудной клетке;
- камни в желчном пузыре и печеночных протоках (холелитиаз);
- повышение уровня тиреотропного гормона (ТТГ);
- изменения в биохимическом анализе крови или в количестве клеток крови или тромбоцитов (нарушения в результатах анализа крови);
- камни в почках;
- нарушение эрекции.

Редкие нежелательные реакции (могут возникать не более чем у 1 человека из 1000):

- поражение мышц – состояние, которое в ряде случаев может стать тяжелым. Это может вызывать нарушения в работе мышц, особенно, если в это время у вас плохое самочувствие или высокая температура, это может быть вызвано аномальной миопатией. Если у вас возникли боли в мышцах, болезненность или слабость, немедленно обратитесь к врачу;
- тяжелый отек глубоких слоев кожи, особенно вокруг губ, глаз, половых органов, рук, стоп или языка, с возможным наличием затруднений дыхания;
- лихорадка в сочетании с кореподобной сыпью, увеличением лимфоузлов, увеличением печени, гепатитом (вплоть до почечной недостаточности), повышением количества лейкоцитов в крови (лейкоцитоз с или без эозинофилии);

2860Б-2024

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

- покраснение кожи (эритема); различные виды сыпи (например, зудящая, с белыми пятнами; с пузырями; с пузырями, содержащими гной; с отслоением кожи; кореподобная сыпь); генерализованная эритема; некроз; а также буллезное отслоение эпидермиса и слизистой оболочки, результатом которых является шелушение кожи и возможный сепсис (синдром Стивенса – Джонсона/токсикодермальный некролиз);
- повышенная возбудимость;
- жажды;
- звон в ушах;
- размытость зрения, изменение зрительного восприятия;
- выпадение волос;
- изъязвление слизистой ротовой полости;
- воспаление поджелудочной железы: частыми симптомами являются боль в животе, тошнота и рвота;
- повышенное потоотделение;
- снижение веса, повышение аппетита, неконтролируемая потеря аппетита (анорексия);
- мышечная и (или) суставная скованность;
- патологические изменения параметров крови (снижение уровня лейкоцитов, эритроцитов или тромбоцитов);
- позывы на немедленное мочеиспускание;
- изменение или снижение объема мочи в связи с воспалением почек (тубулоинтерстициальный нефрит);
- воспаление печени (гепатит);
- пожелтение кожных покровов (желтуха);
- поражение печени;
- повышение уровня креатинфосфоркиназы в крови (показатель поражения мышц);
- внезапная сердечная смерть.

#### **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 в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, через национальную систему сообщений (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Адрес: пер. Товарищеский, 2а, 220037, г. Минск, Республика Беларусь

Телефон: +375 (17) 242-00-29

#### **5. Хранение препарата ПОДАГРУМ**

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности (срока хранения), указанного на картонной пачке и контурной ячейковой упаковке после фразы «Годен до:». Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Храните препарат при температуре не выше 25 °C.

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

28 60 Б-2024

**6. Содержимое упаковки и прочие сведения****Препарат ПОДАГРУМ содержит**

Действующим веществом является фебуксостат.

Каждая таблетка содержит 80 мг или 120 мг фебуксостата.

**Прочими ингредиентами (вспомогательными веществами) являются:**

ядро таблетки: лактоза моногидрат, гидроксипропилцеллюлоза, кроскармеллоза натрия (тип А), кремния диоксид коллоидный безводный, магния стеарат, целлюлоза микрокристаллическая;

оболочка Опадрай II 85F220154 желтая: поливиниловый спирт частично гидролизованный, макрогол 4000, тальк, титана диоксид (E171), оксид железа желтый (E172).

**Внешний вид препарата ПОДАГРУМ и содержимое его упаковки**Таблетки 80 мг: таблетки, покрытые пленочной оболочкой желто-оранжевого цвета, круглые, двояковыпуклой формы. Допускается шероховатость поверхности.Таблетки 120 мг: таблетки, покрытые пленочной оболочкой желто-оранжевого цвета, продолговатой формы, с риской на одной стороне. Допускается шероховатость поверхности.

Препарат ПОДАГРУМ 80 мг и 120 мг упакован по 7 таблеток в контурной ячейковой упаковке из фольги алюминиевой и пленки поливинилхлоридной.

Четыре контурные ячейковые упаковки помещают вместе с листком-вкладышем во вторичную упаковку (пачку).

**Держатель регистрационного удостоверения:**

Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД» (СП ООО «ФАРМЛЭНД»)

Республика Беларусь, 222603, Минская область, Несвижский р-н, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124, ком. 3

Адрес электронной почты: mail@pharmland.by

**Производитель:**

Белорусско-голландское совместное предприятие общество с ограниченной ответственностью «ФАРМЛЭНД» (СП ООО «ФАРМЛЭНД»)

Республика Беларусь, 222603, Минская область, Несвижский р-н, г. Несвиж, ул. Ленинская, 124; ул. Ленинская, 124/1

Адрес электронной почты: mail@pharmland.by

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Листок-вкладыш пересмотрен:

**Прочие источники информации:**Подробные сведения о препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: [www.rceth.by](http://www.rceth.by).Листок-вкладыш доступен на русском языке на веб-сайте [www.rceth.by](http://www.rceth.by).