

ЛИСТОК-ВКЛАДЫШ: ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ ПОТРЕБИТЕЛЯ

Наименование лекарственного препарата

СТРУКТУМ, капсулы 500 мг:

Хондроитина сульфат натрия

НД РБ

4475 - 20



Внимательно прочтите этот листок-вкладыш до начала приема препарата, так как он содержит важную информацию.

Вы должны всегда принимать этот лекарственный препарат в строгом соответствии с информацией, представленной в данном листке, или по указанию вашего врача или фармацевта.

- Сохраните данный листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется снова прочитать его.
- Обратитесь к своему фармацевту, если Вам нужна дополнительная информация или совет.
- Если у Вас проявится какой-либо побочный эффект, сообщите об этом Вашему врачу или фармацевту. Это предупреждение относится и к возможным лекарственным реакциям, не описанным в этом листке-вкладыше. См. раздел 4.
- Проконсультируйтесь с врачом, если Вам не становится лучше или если Вы чувствуете себя хуже.

Какую информацию содержит данный листок-вкладыш

- Что такое препарат СТРУКТУМ, капсулы 500 мг и для чего он предназначен?
- Что Вам следует знать до начала приема препарата СТРУКТУМ, капсулы 500 мг?
- Как принимать препарат СТРУКТУМ, капсулы 500 мг?
- Какие возможны нежелательные реакции?
- Как хранить препарат СТРУКТУМ, капсулы 500 мг?
- Содержимое упаковки и другая информация.

1. ЧТО ТАКОЕ ПРЕПАРАТ СТРУКТУМ, КАПСУЛЫ 500 МГ И ДЛЯ ЧЕГО ОН ПРЕДНАЗНАЧЕН?

Фармакотерапевтическая группа: Прочие нестероидные противовоспалительные и противоревматические средства. Код ATX:M01AX25.

СТРУКТУМ содержит хондроитин сульфат. Этот лекарственный препарат предназначен для лечения остеоартроза. Остеоартроз — это заболевание, вызванное износом хряща.

СТРУКТУМ рекомендован к применению у взрослых для лечения боли или функционального дискомфорта, вызванного остеоартрозом коленного и тазобедренного суставов. Данный лекарственный препарат обладает медленным действием с отсроченным эффектом (приблизительно 2 месяца). Его действие может сохраняться после прекращения терапии.

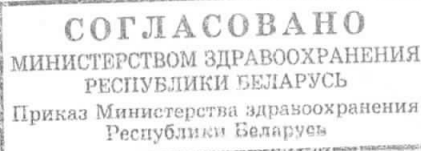
2. ЧТО ВАМ СЛЕДУЕТ ЗНАТЬ ДО НАЧАЛА ПРИЕМА ПРЕПАРАТА СТРУКТУМ, КАПСУЛЫ 500 МГ?

Не принимайте препарат СТРУКТУМ, капсулы 500 мг:

- если у вас аллергия на хондроитин сульфат натрия или другие компоненты данного препарата, указанные в разделе 6.

Предупреждения и меры предосторожности

Проконсультируйтесь с вашим лечащим врачом или фармацевтом перед началом приема препарата СТРУКТУМ, капсулы, 500 мг.

**Дети и подростки**

Хондроитин сульфат не рекомендуется для применения у детей в возрасте от 0 до 18 лет в связи отсутствием (недостаточностью) данных по эффективности и безопасности.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Сообщите своему врачу или фармацевту о том, что вы принимаете, принимали недавно или планируете начать прием других лекарственных препаратов.

Взаимодействие с продуктами питания и напитками

Неприменимо.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

В качестве меры предосторожности рекомендуется избегать применения препарата СТРУКТУМ во время беременности.

Таким же образом, препарат СТРУКТУМ не следует принимать во время грудного вскармливания.

Исследования на животных не выявили какого-либо влияния на фертильность.

Если вы беременны или кормите грудью, предполагаете, что можете быть беременны или планируете беременность, обратитесь за консультацией к врачу или фармацевту, прежде чем принимать этот препарат.

Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

Неприменимо.

Препарат СТРУКТУМ, капсулы 500 мг содержит

- 7,5 мг спирта (этилового) в каждой капсуле, что эквивалентно 0,11 мг/кг. Количество в данном препарате эквивалентно объему менее 1 мл пива или 1 мл вина. Небольшое количество спирта, содержащееся в этом лекарственном препарате, маловероятно будет оказывать заметное воздействие.
- 45,7 мг натрия (основной компонент поваренной/столовой соли) в каждой капсуле. Это эквивалентно 2 % максимального рекомендованного суточного потребления натрия для взрослых.

3. КАК ПРИНИМАТЬ ПРЕПАРАТ СТРУКТУМ, капсулы 500 мг?

Всегда принимайте это этот лекарственный препарат точно в соответствии с описанием в данном листке-вкладыше или в соответствии с указаниями врача или фармацевта. В случае сомнений проконсультируйтесь со своим врачом или фармацевтом.

Режим дозирования и способ применения

Рекомендованная доза составляет по 1 капсуле 500 мг два раза в сутки, что эквивалентно 1 г в сутки.

Препарата предназначен только для применения у взрослых.

Способ применения

Для приема внутрь.

Капсулы следует проглатывать целиком, запивая большим стаканом воды.

Если Вы приняли больше препарата СТРУКТУМ, капсулы 500 мг, чем следует:

Немедленно свяжитесь с Вашим лечащим врачом или фармацевтом. Необходимо начать симптоматическое лечение.

Если Вы забыли принять препарат СТРУКТУМ, капсулы 500 мг:

Не принимайте двойную дозу для возмещения пропущенной.

4475 - 2018

НД РБ

Если Вы прекратили прием препарата СТРУКТУМ, капсулы 500 мг:

Неприменимо.

Если у вас возникли дополнительные вопросы по применению этого препарата, обратитесь к врачу или фармацевту за дополнительной информацией.

4. КАКИЕ ВОЗМОЖНЫ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫЕ РЕАКЦИИ?

Как и все лекарственные препараты, этот препарат может вызывать нежелательные реакции, но они возникают не всегда и не у всех.

Могут возникнуть следующие нежелательные реакции:

- Частые побочные эффекты (возникают у 1 пациента из 10): головокружение, диарея, боль в животе и тошнота.
- Нечастые побочные эффекты (возникают у 1 пациента из 100): крапивница, кожная сыпь, зуд и отек лица.
- Редкие побочные эффекты (возникают у 1 пациента из 1 000): рвота, ангионевротический отек (тяжелая аллергическая реакция, которая может вызвать внезапный отек лица и горла) и покраснение (эритеzu).

Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

При возникновении каких-либо нежелательных реакций сообщите об этом вашему врачу или фармацевту. Это относится и к реакциям, не перечисленным в этом листке-вкладыше. Вы можете также сообщить о возникновении нежелательных реакций, направив информацию в Республиканскую клинико-фармакологическую лабораторию РУП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении». Интернет-страница: www.rceth.by.

Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете собрать больше информации о безопасности данного лекарственного препарата.

5. КАК ХРАНИТЬ ПРЕПАРАТ СТРУКТУМ, капсулы 500 мг?

Храните этот лекарственный препарат в недоступном для детей месте.

Не используйте этот лекарственный препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Срок годности относится к последнему дню этого месяца.

Хранить при температуре не выше 25°C.

Не используйте этот лекарственный препарат, если Вы заметили какие-либо видимые признаки ухудшения качества препарата.

Не утилизируйте препараты через канализацию или с бытовыми отходами. Спросите у фармацевта как утилизировать препараты, которые вы больше не принимаете. Данные меры помогут защитить окружающую среду.

6. СОДЕРЖИМОЕ УПАКОВКИ И ДРУГАЯ ИНФОРМАЦИЯ

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
ПРИКАЗ № 4475
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Что содержит препарат СТРУКТУМ, капсулы 500 мг

Активное вещество

Одна капсула содержит:

Хондроитин сульфат натрия 500,00 мг

СОГЛАСОВАНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

НД РБ

Вспомогательные вещества

Тальк 10,00 мг 4475 - 2018

Состав оболочки капсулы: желатин, титана диоксид (E171), индиготин (E132).

Как выглядит препарат СТРУКТУМ, капсулы, 500 мг и содержимое упаковки

Препарат СТРУКТУМ представляет собой капсулу размера 0+, непрозрачную, голубого цвета.

Препарат СТРУКТУМ, капсулы 500 мг доступен в упаковке по 60 капсул в термоформуемых блистерах из ПВХ-ПВДХ/алюминиевой фольги, покрытой слоем термосвариваемого лака. В каждом блистере содержится по 20 капсул. Соответственно 3 блистера упакованы вместе с листком-вкладышем в картонную коробку.

Условия отпуска

Без рецепта

Держатель регистрационного удостоверения

ПЬЕР ФАБР МЕДИКАМЕНТ (PIERRE FABRE MEDICAMENT)

Ле Кокийю, 81500 Лавор, Франция (Les Cauquillous - 81500 Lavaur – France).

Производитель

ПЬЕР ФАБР МЕДИКАМЕНТ ПРОДАКШН

Производственный участок ПРОГИФАРМ

Рю ду Лисе, 45500 Жиен, Франция

Представитель держателя регистрационного удостоверения

Претензии потребителей следует отправлять по адресу:

Представительство «EUROMEDEX France», Республика Беларусь,

220092, г. Минск, ул. Бельского, д.15, оф.107.

телефон/факс +37517 3 945 945

Дата последнего пересмотра текста листка-вкладыша

XX.XX.XXXX г.