



Листок-вкладыш – информация для потребителя
ГРОЦЕПРОЛ, 300 мг, капсулы
(N-ацетил-L-пролина моногидрат)

Перед приемом 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. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.

Содержание листка-вкладыша

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

**1. Что собой представляет препарат ГРОЦЕПРОЛ,
и для чего его применяют**

ГРОЦЕПРОЛ применяется у взрослых для облегчения боли, вызванной остеоартритом (заболеванием суставов, вызванным нарушением их питания и хронической микротравматизацией). Дополнительные рекомендации и другие вспомогательные меры (например, физическая активность, снижение веса при необходимости) могут способствовать эффективности лечения.

Если улучшение не наступило или вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

**2. О чем следует знать перед приемом
препарата ГРОЦЕПРОЛ**

Не принимайте препарат ГРОЦЕПРОЛ:

- если у вас аллергия на действующее вещество или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у вас язва желудка или двенадцатиперстной кишки (пептическая язва);
- если у вас тяжелое нарушение функции почек;
- если у вас тяжелое нарушение функции печени;
- при одновременном приеме антикоагулянтов (антагонистов витамина K);
- при беременности и в период кормления грудью;
- не следует принимать препарат ГРОЦЕПРОЛ детям до 18 лет.

СОГЛАСОВАНО

МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ

РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ

Приказ Министерства здравоохранения

Республики Беларусь

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата ГРОЦЕПРОЛ проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Ваш врач может назначить вам анализ крови на свертываемость крови, если одновременно с приемом препарата ГРОЦЕПРОЛ вы принимаете препараты, предназначенные для подавления свертывающей функции крови и профилактики формирования тромболитических изменений (антикоагулянтные препараты).

Дети

Применение препарата ГРОЦЕПРОЛ у детей и подростков противопоказано.

Другие препараты и препарат ГРОЦЕПРОЛ

Сообщите лечащему врачу, если вы принимаете, недавно принимали или собираетесь принимать любые другие препараты. Это относится к любым растительным препаратам или препаратам, которые вы купили без предписания.

Перед приемом препарата ГРОЦЕПРОЛ сообщите лечащему врачу, если вы получаете антикоагулянтную терапию антагонистами витамина К, так как не исключается влияние препарата ГРОЦЕПРОЛ на свертываемость крови (см. раздел «Особые указания и меры предосторожности»).

Беременность, грудное вскармливание и fertильность

Если вы беременны или кормите грудью, думаете, что можете быть беременны, или планируете беременность, перед началом приема препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Противопоказано применение препарата ГРОЦЕПРОЛ во время беременности и в период грудного вскармливания.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

ГРОЦЕПРОЛ не влияет или оказывает незначительное влияет на способность управлять автомобилем и работать с механизмами. Однако вам следует знать о возможных нежелательных реакциях (см. раздел 4).

3. Прием препарата ГРОЦЕПРОЛ

Всегда принимайте препарат ГРОЦЕПРОЛ в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Рекомендуемая доза**Взрослые**

По 1 капсуле 1-3 раза в сутки. Максимальная суточная доза – 900 мг. Продолжительность приема зависит от типа и тяжести заболевания и определяется индивидуально лечащим врачом.

Дети

Противопоказано применение препарата ГРОЦЕПРОЛ у детей и подростков младше 18 лет.

Способ применения

Внутрь, предпочтительно до приема пищи, не разжевывая, запивая достаточным количеством жидкости.

Если вы приняли препарата ГРОЦЕПРОЛ больше, чем следовало

В случае, если вы приняли препарата ГРОЦЕПРОЛ больше, чем следовало, возможно, усиление выраженности нежелательных реакций (см. раздел «Возможные нежелательные реакции»). Вам следует прекратить прием препарата и обратиться к врачу.

Если вы пропустили прием препарата ГРОЦЕПРОЛ

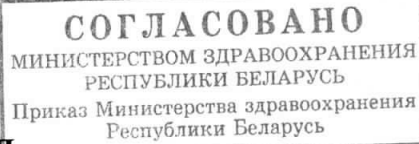
Если вы пропустили прием препарата, не принимайте двойную дозу, чтобы

компенсировать пропущенную.

Если вы прекратили прием препарата ГРОЦЕПРОЛ

При прекращении приема препарата ГРОЦЕПРОЛ возможно возвращение боли в суставах. Возникновение других нежелательных эффектов не ожидается.

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



4. Возможные нежелательные реакции

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

Если вы заметили любую из следующих нежелательных реакций, немедленно прекратите прием препарата ГРОЦЕПРОЛ и обратитесь к врачу:

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):

- тяжелые аллергические реакции, такие как отек лица, губ, языка, горла или век, возможно с крапивницей, или отек слизистых оболочек (в области рта и горла), что может привести к затруднению дыхания (отек Квинке).

Другие возможные нежелательные реакции:

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

- тошнота;
- потеря аппетита;
- боль в животе или диарея, которые часто носят временный характер.

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

- аллергические реакции: покраснение кожи, зуд, сыпь.

Очень редко (могут возникать не более чем у 1 человека из 10 000):

- выпадение волос;
- боли в суставах;
- воспаление сосудов;
- крапивница;
- увеличение определенных лейкоцитов (аллергическая эозинофилия).

Неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- острое депрессивное расстройство;
- головная боль;
- головокружение;
- нарушение равновесия;
- затуманивание зрения;
- временные кожные высыпания;
- крапивница по всему телу (генерализованная крапивница);
- увеличение молочных желез у мужчин (гинекомастия);
- повышение уровня сахара в крови.

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 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.

1528Б-2016

5. Хранение препарата ГРОЦЕПРОЛ

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

Храните в недоступном и невидном для детей месте.

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

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

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

Каждая капсула содержит действующее вещество: N-ацетил-L-пролина моногидрат – 300 мг; вспомогательные вещества: кальция стеарат, метилцеллюлоза.

Состав капсулы твердой желатиновой белого цвета: желатин, титана диоксид (Е 171).

Внешний вид препарата ГРОЦЕПРОЛ и содержимое упаковки

ГРОЦЕПРОЛ, капсулы 300 мг – капсулы твердые желатиновые белого цвета.

По 10 капсул в контурной ячейковой упаковке (блистере) из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе алюминиевой фольги для лекарственных препаратов ГУ ФТЛ.

По два или три блистера вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

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



Листок-вкладыш пересмотрен: