



ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению лекарственного препарата
ГЛЮКОЗАМИН

Регистрационный номер: ЛП-004619

Торговое наименование:

Глюкозамин

Международное непатентованное наименование (МНН):

Глюкозамин

Лекарственная форма: таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Состав:

Каждая таблетка содержит действующее вещество: глюкозамина сульфат натрия хлорид – 942,1 мг, в пересчете на глюкозамина сульфат – 750,0 мг.

Вспомогательные вещества (ядро): целлюлоза микрокристаллическая – 320,0 мг, кремния диоксид коллоидный – 10,0 мг, оксикарбон натрия – 44,9 мг, вода очищенная – 20,0 мг, повидон – K25 – 49,0 мг, магния стеарат – 14,0 мг.

Вспомогательные вещества (оболочка): гипромеллоза – 22,8 мг, макрогол-4000 – 5,6 мг, титана диоксид – 11,6 мг.

Описание:

Овальные двояковыпуклые таблетки с риской с одной стороны, покрытые пленочной оболочкой белого или почти белого цвета. На изломе видны два слоя – ядро от белого до белого с желтоватым или коричневым оттенком цвета и пленочная оболочка.

Фармакотерапевтическая группа: репарации тканей стимулятор.

Код АТХ: M01AX05

Фармакологические свойства

Глюкозамин способствует предотвращению процессов разрушения хряща, стимулирует восстановление хрящевой ткани, обладает противовоспалительным и обезболивающим действием, нормализует продукцию внутрисуставной жидкости. Улучшает подвижность суставов, уменьшает потреб-

ность в нестероидных противовоспалительных препаратах (НПВП).

Фармакокинетика

Всасывание в желудочно-кишечном тракте 90%, биодоступность 25%, период полувыведения – 70 часов.

Показания к применению

Остеоартроз периферических суставов и позвоночника, остеохондроз.

Противопоказания

Гиперчувствительность к действующему веществу и другим компонентам препарата, тяжелая хроническая почечная недостаточность. Не рекомендуется назначение препарата в период беременности и грудного вскармливания, а также в детском возрасте (до 12 лет) из-за отсутствия научных клинических данных у этой категории пациентов.

С осторожностью

Бронхиальная астма, сахарный диабет, непереносимость морепродуктов (креветки, моллюски).

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Противопоказано применение препарата в период беременности и грудного вскармливания из-за отсутствия научных клинических данных у этой категории пациентов.

Способ применения и дозы

Внутрь. Взрослым и детям старше 12 лет по 1 таблетке 2 раза в сутки, предпочтительно во время еды, запивая стаканом воды. Симптоматический эффект наступает через 2-3 недели после применения препарата. Минимальный курс терапии составляет 4-6 недель. При необходимости курс лечения повторяют с интервалом 2 мес.

Продолжительность и схему лечения

назначает лечащий врач.

Побочное действие

Нарушение функции желудочно-кишечного тракта (боль в эпигастрии, метеоризм, диарея, запор, тошнота), кожные аллергические реакции (крапивница, кожный зуд, эритема), со стороны нервной системы (головная боль, сонливость).

Передозировка

Симптомы: случаи передозировки неизвестны. Лечение: промывание желудка, симптоматическая терапия.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Увеличивает абсорбцию тетрациклинов, уменьшает действие полусинтетических пенициллинов, хлорамфеникола. Усиливает эффект кумариновых антикоагулянтов. Препарат совместим с парацетамолом, НПВП и глюкокортикоستيероидами. При совместном применении с НПВП усиливает противовоспалительный и обезболивающий эффект последних.

Особые указания

Не рекомендуется принимать детям до 12 лет из-за отсутствия научных данных для этой категории пациентов. Риск аллергических реакций возрастает при непереносимости морепродуктов. При применении препарата у пациентов с нарушенной толерантностью глюкозы, с выраженной печеночной и почечной недостаточностью необходим врачебный контроль.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Влияние глюкозамина на способность вождения автомобиля и управления механизмами не исследовалось. Однако основываясь на фармакодинамических свойствах и общем профиле безопасности, представляется маловероятным, что глюкозамин оказывает такое влияние.

Форма выпуска

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой 750 мг.

По 10 таблеток в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой печатной лакированной.

По 10, 20, 30, 40, 50, 60 или 100 таблеток в банки из полиэтилентерефталата или полипропиленовые для лекарственных средств, укуренные крышками из полиэтилена высокого давления с контролем первого вскрытия или крышками полипропиленовыми с системой «нажать-повернуть» или крышками из полиэтилена низкого давления с контролем первого вскрытия.

Одну банку или 1, 2, 3, 4, 5, 6 или 10 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по применению помещают в картонную упаковку (пачку).

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года.

Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Держатель регистрационного

удостоверения: ООО «Атолл»

Россия, 445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6.

Производитель: ООО «Озон»

Россия, 445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6.

Организация, принимающая претензии: ООО «Озон»

Россия, 445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6.

Тел.: +79874599991, +79874599992

E-mail: ozon@ozon-pharm.ru

