

## МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## ИНСТРУКЦИЯ

## ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

**Глюкозамин**

**Регистрационный номер:**

**Торговое наименование:** Глюкозамин

**Международное непатентованное или группировочное наименование:** глюкозамин

**Лекарственная форма:** порошок для приготовления раствора для приема внутрь.

**Состав:**

*Действующее вещество:* глюкозамина сульфата натрия хлорид – 1884,0 мг, в пересчете на глюкозамина сульфат – 1500,0 мг;

*Вспомогательные вещества:* сорбитол – 2081,0 мг, лимонной кислоты моногидрат – 25,0 мг, макрогол-4000 – 10,0 мг.

**Описание**

Белый или белый с желтоватым оттенком порошок.

**Описание приготовленного раствора**

Бесцветный или светло-желтого цвета опалесцирующий раствор.

**Фармакотерапевтическая группа:** репарации тканей стимулятор.

**Код АТХ:** M01AX05.

**Фармакологические свойства**

**Фармакодинамика**

Препарат обладает противовоспалительным и обезболивающим действием, восполняет эндогенный дефицит глюкозамина, стимулирует синтез протеогликанов и гиалуроновой кислоты синовиальной жидкости; увеличивает проницаемость суставной капсулы, восстанавливает ферментативные процессы в клетках синовиальной мембраны и суставного хряща. Способствует фиксации серы в процессе синтеза хондроитинсерной кислоты, облегчает нормальное отложение кальция в костной ткани, тормозит развитие дегенеративных процессов в суставах, восстанавливает их функцию, уменьшая суставные боли.

### **Фармакокинетика**

Всасывание в желудочно-кишечном тракте 90 %, биодоступность 26 %, период полувыведения – 70 часов.

### **Показания к применению**

Остеоартроз периферических суставов, суставов позвоночника, остеохондроз.

### **Противопоказания**

Индивидуальная повышенная чувствительность к действующему веществу и другим компонентам препарата, тяжелая хроническая почечная недостаточность. Редкая наследственная непереносимость фруктозы.

Беременность, период грудного вскармливания, детский возраст (до 12 лет) из-за отсутствия научных клинических данных у этой категории пациентов.

### **С осторожностью**

При непереносимости морепродуктов (креветки, моллюски), возрастает вероятность развития аллергических реакций.

С осторожностью принимают при бронхиальной астме, сахарном диабете.

### **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

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

### **Способ применения и дозы**

Внутрь. Взрослым и детям с 12 лет. Содержимое одного пакетика растворяют в 200 мл воды, принимают внутрь 1 раз в сутки. 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 месяца. Продолжительность и схему лечения назначает лечащий врач.

### **Побочное действие**

Переносимость препарата хорошая, в отдельных случаях возможны:

нарушения со стороны кожи и подкожных тканей: крапивница, зуд, эритема;

нарушение со стороны желудочно-кишечного тракта: гастралгия, метеоризм, диарея, запор, тошнота;

нарушения со стороны нервной системы: головная боль, сонливость.

### **Передозировка**

Случаи передозировки неизвестны.

Лечение: промывание желудка, симптоматическая терапия.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Увеличивает абсорбцию тетрациклинов, уменьшает - полусинтетических пенициллинов, хлорамфеникола. Препарат совместим с парацетамолом, нестероидными противовоспалительными препаратами (НПВП) и глюкокортикостероидами. 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. При назначении препарата пациентам с нарушенной толерантностью к глюкозе, с выраженной печеночной и почечной недостаточностью необходим врачебный контроль. Разовая доза препарата 3,95 г содержит 151 мг натрия. Это следует учитывать при назначении пациентам, которым показана строгая бессолевая диета.

Риск аллергических реакций возрастает при непереносимости морепродуктов.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Данные об отрицательном влиянии препарата на выполнение потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций отсутствуют.

### **Форма выпуска**

Порошок для приготовления раствора для приема внутрь, 1500 мг.

По 4 г порошка в термосвариваемые пакеты из материала упаковочного комбинированного типа «буфлен» или бумаги с полиэтиленовым покрытием.

По 10, 20, или 30 пакетов вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

### **Условия хранения**

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.

### **Производитель**

АО «Фармпроект», Россия



192236, г. Санкт-Петербург, ул. Софийская, д. 14, лит. А.

Тел.: +7 (812) 331 93 10

**Владелец регистрационного удостоверения/организация, принимающая претензии потребителей**

ООО «Б-ФАРМ», Россия

**Юридический адрес:** 143026, Московская область, г. о. Одинцовский, р. п. Новоивановское, ул. Агрохимиков, стр. 2А, ком. 2

**Почтовый адрес:** 143026, Московская область, г. о. Одинцовский, р. п. Новоивановское, ул. Агрохимиков, д. 2, а/я 80/1039

Тел.: +7 (499) 145-59-99, тел. Горячей линии: +7 (926) 601-20-45.

e-mail: [inbox@b-pharm.ru](mailto:inbox@b-pharm.ru)

Генеральный директор

ООО «Б-ФАРМ»



П.С. Кульчицкий

МИНЗДРАВ РОССИИ  
ЛП - 008124-050522  
СОГЛАСОВАНО

Прошито, пронумеровано и скреплено  
печатью 4 листа(ов)

Генеральный директор  
ООО «Б-ФАРМ»

Кульчицкий П.С.

