

Листок-вкладыш – информация для потребителя

Глюкозамин, 200 мг/мл, концентрат для приготовления раствора

для внутримышечного введения

Действующее вещество: глюкозамина сульфат натрия хлорид

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.
- 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 из себя представляет препарат Глюкозамин, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата Глюкозамин
3. Применение препарата Глюкозамин
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата Глюкозамин
6. Содержимое упаковки и дополнительные сведения

1. Что из себя представляет препарат Глюкозамин, и для чего его применяют

Лекарственный препарат Глюкозамин содержит действующее вещество глюкозамина сульфат натрия хлорид, который относится к группе препаратов, называемых «противовоспалительные препараты».

Показания к применению

Препарат Глюкозамин применяется для облегчения симптомов при легком или умеренном остеоартрите коленного сустава.

Глюкозамин не предназначен для лечения острого болевого синдрома.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение через 2-3 месяца, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед применением препарата Глюкозамин

Противопоказания

Не применяйте препарат Глюкозамин:

- если у Вас аллергия на глюкозамин или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- если у Вас аллергия на лидокаин или имеются заболевания сердца (нарушение сердечной проводимости, острая сердечная недостаточность);
- если у Вас аллергия на моллюсков, так как Глюкозамин получают из панцирей моллюсков и ракообразных.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата Глюкозамин проконсультируйтесь с лечащим врачом, если:

- у Вас бронхиальная астма (возможно обострение симптомов на фоне лечения);
- Вы находитесь на диете с ограничением поступления натрия (одна доза лекарственного препарата (3 мл) содержит 40,3 мг натрия);
- у Вас диабет (Вам потребуется мониторинг уровня содержания сахара в крови и определение потребности в инсулине до начала и периодически во время лечения);
- у Вас нарушения функции почек или печени либо нарушена толерантность к глюкозе (лечение потребует тщательного наблюдения со стороны врача).

Немедленно сообщите врачу, если:

- после начала применения Глюкозамина произошло усугубление болевого синдрома.

Глюкозамин не предназначен для лечения острого болевого синдрома. Облегчение симптомов (особенно уменьшение болевых ощущений) может происходить только после нескольких недель лечения, а в некоторых случаях даже после более длительного времени. Если никакого облегчения симптомов не произошло через 2-3 месяца приема, необходимо пересмотреть лечение.

Дети и подростки

Глюкозамин не показан к применению у детей и подростков в возрасте до 18 лет.

Другие препараты и препарат Глюкозамин

Сообщите лечащему врачу, о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты. Это относится к любым растительным препаратам или препаратам, которые Вы купили без рецепта.

Обязательно сообщите врачу или фармацевту, если Вы принимаете:

- препараты, которые предотвращают образование тромбов (антикоагулянты, такие как варфарин или аценокумарол): Вам может потребоваться более тщательный контроль показателей свертываемости крови;
- антибиотик тетрациклин;
- противомикробный препарат хлорамфеникол;
- противомикробные препараты группы пенициллинов (оксациллин, ампициллин, амоксициллин, карбенициллин и др.)

Допустимо принимать стероидные или нестероидные противовоспалительные препараты одновременно с применением Глюкозамина.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, предполагаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Глюкозамин не следует применять во время беременности и в период грудного вскармливания, а также в случаях нарушения фертильности или прохождения исследования состояния репродуктивной функции.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Исследования относительно воздействия препарата на способность управлять автомобилем и другими механизмами не проводились. Следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами и выполнении работ, которые требуют внимания. В случае появления головной боли, сонливости, усталости, головокружения или нарушений зрения управление автотранспортом или работа с механизмами не рекомендуются.

Препарат Глюкозамин содержит натрий

Данный лекарственный препарат содержит 40,3 мг натрия (основной компонент пищевой/столовой соли) на дозу (3 мл). Это эквивалентно 2% от рекомендуемого для взрослого человека максимального ежедневного поступления соли с пищей.

3. Применение препарата Глюкозамин

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом.

Рекомендуемая доза

1-2 пары ампул внутримышечно 3 раза в неделю в течение 4-6 недель.

Пациенты пожилого возраста

Коррекция дозы не требуется.

Пациенты с почечной/печеночной недостаточностью

Для пациентов с нарушением функции почек и/или печени невозможно скорректировать дозу, так как соответствующих исследований не проводилось.

Применение у детей и подростков

Глюкозамин не предназначен для лечения детей и подростков младше 18 лет.

Способ применения

Смешать содержимое ампулы А (ампула из коричневого стекла) и ампулы В (ампула из нейтрального стекла) в одном шприце. Ввести внутримышечно.

Легкая желтоватая окраска раствора в ампуле А не влияет на активность и переносимость препарата.

Глюкозамин не предназначен для лечения острого болевого синдрома.

Уменьшение симптомов (особенно уменьшение болевых ощущений) может не наступать в течение нескольких недель лечения и в некоторых случаях после еще более длительного периода времени. Если никакого облегчения симптомов не наступило через 2-3 месяца применения, необходимо пересмотреть продолжение лечения Глюкозамином.

Если Вы применили больше препарата Глюкозамин, чем следовало

Не следует вводить дозы препарата, превышающие назначенные врачом. Случаи передозировки не описаны. В случае возникновения передозировки может потребоваться проведение симптоматического лечения, направленного на восстановление водно-электролитного баланса.

Если Вы прекратили применение препарата Глюкозамин

Продолжительность лечения определит врач. Не следует самостоятельно отказываться от применения препарата.

При наличии вопросов по применению препарата, обратитесь к лечащему врачу.

4. Возможные нежелательные реакции

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

Препарат обычно хорошо переносится, так как Глюкозамин является естественным компонентом организма. Инъекционные формы Глюкозамина из-за содержания лидокаина могут иногда вызывать тошноту и рвоту (редко).

При применении препарата Глюкозамин могут возникать следующие нежелательные реакции:

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

- головная боль, усталость, сонливость;
- тошнота, боль в животе, расстройство пищеварения, диарея, запор, метеоризм, тяжесть и боли в желудке, диспепсия.

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

- кожное раздражение, зуд, покраснение кожи.

Частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно):

- аллергические реакции;
- повышение уровня глюкозы в крови;
- нарушение зрения;
- бронхиальная астма;
- выпадение волос;
- реакции в месте введения.

Были зарегистрированы случаи повышения уровня холестерина в крови, но причинно-следственная связь с применением Глюкозамина не была установлена.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникают какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. К ним также относятся любые нежелательные реакции, не указанные в листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

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

Телефон: +375 (17) 242-00-29

Факс: +375 (17) 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: <https://www.rceth.by>

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Адрес: 109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, строение 1

Телефон: +7 800 550 99 03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru или npr@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт: <https://roszdravnadzor.gov.ru>

5. Хранение препарата Глюкозамин

Храните лекарственный препарат в недоступном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Датой истечения срока годности является последний день месяца.

Хранить в холодильнике (2-8 °C).

Срок годности – 2 года.

Не применяйте препарат, если Вы заметили, что ампулы повреждены.

Не выбрасывайте (не выливайте) препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как утилизировать (уничтожать) препараты, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и дополнительные сведения

Препарат Глюкозамин содержит в ампуле А (раствор А):

Действующим веществом является глюкозамина сульфат натрия хлорид – 502,5 мг (содержит 400,0 мг глюкозамина сульфата и 102,5 мг натрия хлорида).

Прочими вспомогательными веществами являются в ампуле А (раствор А): лидокаина гидрохлорид, хлористоводородная кислота, вода для инъекций;

в ампуле Б (раствор Б, растворитель): диэтаноламин, вода для инъекций.

Внешний вид препарата Глюкозамин и содержимое упаковки

Раствор А – прозрачный бесцветный или светло-желтый раствор;

Раствор Б – прозрачный бесцветный раствор;

Раствор А+Б – прозрачный бесцветный или светло-желтый раствор.

Ампула А. По 2 мл раствора А в ампулы из коричневого боросиликатного стекла 1-го класса.

Ампула Б. По 1 мл раствора Б в ампулы из нейтрального стекла марки НС-3.

На ампулу (А и Б) наклеивают этикетку самоклеящуюся.

По 5 ампул А или по 5 ампул Б помещают в контурную ячейковую упаковку (блистер) из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе алюминиевой фольги.

Один блистер с ампулами А и один блистер с ампулами Б вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

Допускается упаковка ампул со скарификатором ампульным.

Категория отпуска лекарственного препарата

Лекарственный препарат относится к категории отпуска по рецепту.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

Республика Беларусь

РУП «Белмедпрепараты»,



220007, г. Минск, ул. Фабрициуса, 30,
тел./факс: (+375 17) 220 37 16,
e-mail: medic@belmedpreparaty.com

За любой информацией о препарате следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения.

Листок-вкладыш пересмотрен

Прочие источники информации

Подробные сведения о препарате содержатся в едином реестре лекарственных средств.

Листок-вкладыш доступен на русском языке в едином реестре лекарственных средств и на официальном сайте уполномоченного органа (экспертной организации) Евразийского экономического союза www.eaeunion.org.