

**ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению лекарственного препарата**

ДОНА®

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Дона®

Международное непатентованное или группировочное наименование:

глюкозамин

Лекарственная форма: таблетки покрытые пленочной оболочкой.

Состав:

Одна таблетка содержит:

действующее вещество: глюкозамина сульфата натрия хлорид 942 мг (эквивалентно глюкозамина сульфата 750 мг и натрия хлорида 192 мг);
вспомогательные вещества: целлюлоза микрокристаллическая 68 мг, повидон К 25 (поливинилпирролидон К 25) 45 мг, кроскармеллоза натрия 20 мг, макрогол 6000 (полиэтиленгликоль 6000) 15 мг, магния стеарат 8,50 мг, тальк 1,50 мг; *оболочка:* метакриловой кислоты и метилметакрилата сополимер [1:1] (Эудрагит L 12.5) 1,0 мг, титана диоксид измельченный 11,50 мг, тальк 10,55 мг, метилметакрилата, trimetilammonioethylmetakrilata хлорида и этилакрилата сополимер [2:0.2:1] (Эудрагит RL 30 D) 4,50 мг, триацетин (глицерола триацетат) 0,90 мг, макрогол 6000 (полиэтиленгликоль 6000) 0,55 мг.

Описание

Продолговатые таблетки овальной формы, покрытые оболочкой белого цвета.

На поперечном разрезе видны два слоя – наружный белый, внутренний – белый с желтоватым или коричневатым оттенком.

Фармакотерапевтическая группа: репарации тканей стимулятор.

Код АТХ: М01AX05.

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

ДОНА® 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 мембранны 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 25 %, период полувыведения - 70 часов.

Показания к применению

Остеоартроз периферических суставов и позвоночника, остеохондроз.

Противопоказания

Индивидуальная повышенная чувствительность к активному веществу и другим компонентам препарата, тяжелая хроническая почечная недостаточность. Не рекомендуется назначение препарата при беременности и в период грудного вскармливания, а также в детском возрасте (до 18 лет) из-за отсутствия научных клинических данных у этой категории пациентов.

С осторожностью

Следует соблюдать осторожность пациентам с аллергией на морепродукты (креветки, моллюски). Препарат содержит 75,5 мг натрия в таблетке, что следует учитывать пациентам, соблюдающим контролируемую натриевую диету.

С осторожностью принимают при бронхиальной астме и сахарном диабете.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

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

Способ применения и дозы

Внутрь. По 1 таблетке 750 мг принимают внутрь 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.

Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом. Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции.

Побочное действие

Частота развития побочных эффектов определена следующим образом:

Очень часто: > 1/10;

Часто: <1/10 > 1/100;

Нечасто: <1/100 > 1/1000;

Редко: <1/1000> 1/10000;

Очень редко: <1/10000;

Частота неизвестна.

Наиболее частыми побочными реакциями, связанными с пероральным приемом, являются тошнота, боль в животе, диспепсия, метеоризм, запор и диарея. Описанные побочные реакции обычно бывают легкими и проходящими.

Нарушения со стороны иммунной системы:

Частота неизвестна - аллергические реакции (гиперчувствительность).

Нарушения со стороны обмена веществ и питания:

Частота неизвестна - неадекватный контроль диабета.

Нарушения со стороны нервной системы:

Часто - головная боль, сонливость;

Частота неизвестна - бессонница, головокружение.

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта:

Часто - диарея, запор, тошнота, метеоризм, боль в животе, диспепсия;

Частота неизвестна - рвота.

Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей:

Нечасто - эритема, зуд, сыпь;

Частота неизвестна - ангионевротический отек, крапивница.

Нарушения гепатобилиарной системы:

Частота неизвестна - желтуха.

Нарушения со стороны органов чувств:

Частота неизвестна - нарушение зрения.

Нарушения со стороны дыхательной системы:

Частота неизвестна - астма/обострение астмы.

Нарушения со стороны сердечно-сосудистой системы:

Нечасто – приливы;

Частота неизвестна - нарушение сердечного ритма, тахикардия.

Нарушения общего характера:

Часто – усталость;

Частота неизвестна - отеки/периферические отеки.

Исследования:

Повышение ферментов печени;

Увеличение уровня глюкозы в крови;

Повышение артериального давления.

Сообщалось о случаях гиперхолестеринемии, но причинно-следственная связь не была установлена.

Передозировка

Случаи передозировки неизвестны. *Лечение:* промывание желудка, симптоматическая терапия.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Совместим с нестероидными противовоспалительными средствами, парацетамолом и глюкокортикоидами. Увеличивает абсорбцию тетрациклинов, уменьшает – полусинтетических пенициллинов, хлорамфеникола; усиливает эффект кумариновых антикоагулянтов. При совместном применении с нестероидными противовоспалительными средствами усиливает противовоспалительный и обезболивающий эффект последних.

Особые указания

При использовании препарата у пациентов с нарушенной толерантностью глюкозы, с выраженной печеночной и почечной недостаточностью необходим врачебный контроль.

Не рекомендуется принимать детям до 18 лет из-за отсутствия научных данных для этой категории пациентов.

Риск аллергических реакций возрастает при непереносимости морепродуктов.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами.

В период лечения необходимо соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами и занятиях потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций, так как применение препарата в редких случаях может вызвать головокружение.

Форма выпуска

Таблетки покрытые пленочной оболочкой, 750 мг.

По 60 или 180 таблеток в полиэтиленовом флаконе с защелкивающейся крышкой вместе с инструкцией по применению помещают в картонную пачку.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °C.

Хранить в местах, недоступных для детей.

Срок годности

3 года.

Не применять после истечения срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Владелец регистрационного удостоверения

МЕДА Фарма ГмбХ и Ко. КГ,

Бенцштрассе 1, 61352, Бад Хомбург, Германия

Производитель:

Мадаус ГмбХ, Германия

Юридический адрес: 51101, Кёльн, Германия/51101, Cologne, Germany

Место производства (фактический адрес):

Люттихер Штрассе, 5, 53842 Тройсдорф, Германия/Lutticher Strasse, 5, 53842
Troisdorf, Germany

Организация, принимающая претензии потребителей:

ООО «МЕДА Фарма», Россия

109028, Москва, Серебряническая наб., д. 29, этаж 9

тел: +7(495) 660-53-03,

факс: +7(495) 660-53-06

Представитель фирмы

Колмакова Н. Н.

