

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Глюкозамин ЛЕКАС

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Глюкозамин ЛЕКАС

Международное непатентованное наименование (МНН): Глюкозамин

Лекарственная форма: порошок для приготовления раствора для приема внутрь

Состав:

1 пакет (3,95 г) содержит:

действующее вещество: глюкозамина сульфат натрия хлорид - 1884,0 мг (содержит глюкозамина сульфат 1500,0 мг и натрия хлорид 384,0 мг);

вспомогательные вещества: сорбитол 2031,0 мг, макрогол 4000 10,0 мг, лимонная кислота 25,0 мг.

Описание: порошок белого или почти белого цвета. Допускается наличие легко рассыпающихся комков.

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 и 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 пакета растворяют в 200 мл воды, принимают внутрь 1 раз в сутки. Симптоматический эффект наступает через 2-3 недели после начала применения препарата.

Минимальный курс терапии составляет 4-6 недель. Продолжительность и схему лечения назначает лечащий врач.

Пациенты пожилого возраста:

Для пациентов пожилого возраста не требуется изменения суточной дозы глюкозамина или частоты его применения.

Пациенты с почечной и печеночной недостаточностью:

Нет данных и проведенных исследований, что требуется изменение суточной дозы глюкозамина при применении у пациентов с почечной и/или печеночной недостаточностью.

Побочное действие

Переносимость препарата хорошая, в отдельных случаях возможны:

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

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

нарушения со стороны нервной системы: головная боль, сонливость.

Передозировка

Случаи передозировки глюкозамина сульфатом 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 и 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 3,95 г препарата в термосвариваемые однодозовые пакеты из буфлена или материала комбинированного многослойного на основе фольги, бумаги и полиэтилена. По 10, 20 или 30 пакетиков вместе с инструкцией по применению помещают в пачку картонную. Пакеты могут быть размещены индивидуально или скреплены попарно.

Условия хранения

При температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте!

Срок годности

3 года. Не использовать препарат после истечения срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

**Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение /
Производитель / Претензии потребителей отправлять по адресу:**

ЗАО «Березовский фармацевтический завод», Россия, 623704, Свердловская обл., г.Берёзовский, улица Кольцевая, д.13а, тел./факс: (343) 215-89-01; e-mail: info@uralbfz.ru.