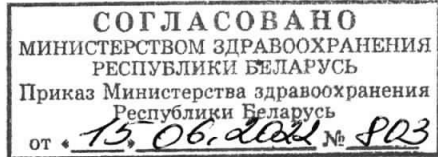


2364 Б-2022



Листок-вкладыш – информация для потребителя
ГЛЮКОЗАМИН, раствор для внутримышечного введения 200 мг/мл,
в ампулах 2 мл в комплекте с растворителем (диэтаноламин,
вода для инъекций в ампулах 1 мл)

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 собой 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 прочие сведения

**1. Что собой представляет препарат ГЛЮКОЗАМИН,
и для чего его применяют**

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

Глюкозамин является составным компонентом полисахаридных цепей глюкозаминогликанов хрящевого матрикса и синовиальной жидкости. Исследования *in vitro* и *in vivo* продемонстрировали, что глюкозамин стимулирует синтез хондроцитами гликозаминогликанов и протеогликанов, синовиоцитами – гиалуроновой кислоты. Механизм действия глюкозамина у человека неизвестен.

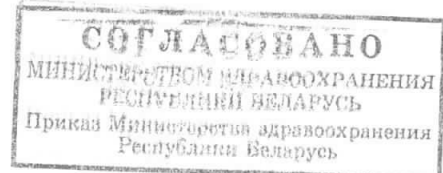
Время наступления терапевтического ответа не установлено.

**2. О чем следует знать перед применением
препарата ГЛЮКОЗАМИН**

Применение ГЛЮКОЗАМИН противопоказано при:

- аллергии на глюкозамина сульфат или любые другие компоненты препарата, перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша;
- аллергии на моллюсков, так как глюкозамин получают из панцирей моллюсков и ракообразных;
- беременности и в период кормления грудью;
- аллергии на лидокаин или наличие заболеваний сердца (нарушение сердечной проводимости, острые сердечной недостаточности).

Если что-либо из выше перечисленного относится к вам, сообщите врачу до начала применения препарата ГЛЮКОЗАМИН. Обратитесь к врачу, если вы не уверены,



относится ли что-либо из перечисленного выше к вам.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата ГЛЮКОЗАМИН сообщите врачу, если у вас:

- бронхиальная астма (возможно обострение симптомов на фоне лечения);
- нарушения функции почек или печени либо нарушена толерантность к глюкозе (лечение потребует тщательного наблюдения со стороны врача);
- диабет (вам потребуется мониторинг уровня содержания сахара в крови и определение потребности в инсулине до начала и периодически во время лечения).

Инъекции препарата можно сочетать с пероральным приемом препарата в форме порошка для приготовления раствора.

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.

Если после начала применения глюкозамина произошло усугубление болевого синдрома, следует обратиться к врачу.

Дети и подростки

ГЛЮКОЗАМИН не показан к применению у детей и подростков младше 18 лет.

Другие препараты и препарат ГЛЮКОЗАМИН

Сообщите лечащему врачу, если Вы принимаете, недавно принимали или собираетесь принимать любые 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.

Допустимо принимать стероидные или нестероидные противовоспалительные средства одновременно с применением глюкозамина.

Беременность, грудное вскармливание и fertильность

Если вы беременны или думаете, что беременны, или планируете иметь ребенка, проконсультируйтесь с врачом до начала применения препарата ГЛЮКОЗАМИН.

ГЛЮКОЗАМИН противопоказан к применению во время беременности и в период кормления грудью.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

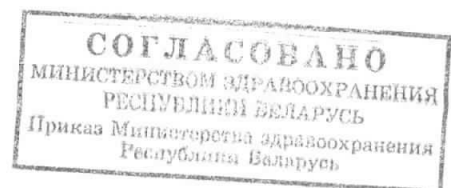
Исследования относительно воздействия препарата на способность управлять автомобилем и другими механизмами не проводились. Следует соблюдать осторожность при управлении транспортными средствами и выполнении работ, которые требуют внимания. В случае появления головной боли, сонливости, усталости, головокружения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

Важная информация о некоторых компонентах лекарственного препарата

Препарат ГЛЮКОЗАМИН содержит натрий, что следует учитывать пациентам, находящимся на диете с низким содержанием натрия. Одна доза лекарственного препарата (3 мл) содержит 40,3 мг натрия.

3. Применение препарата ГЛЮКОЗАМИН

Препарат следует всегда применять в полном соответствии с рекомендациями лечащего врача. При появлении сомнений либо вопросов, проконсультируйтесь с лечащим врачом.



1-2 пары ампул внутримышечно 3 раза в неделю в течение 4-6 недель.
Смешать содержимое ампулы А (ампула из коричневого стекла) и ампулы В (ампула из нейтрального стекла) в одном шприце.

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 лечение глюкозамином.

Особые группы пациентов

Применение у детей и подростков

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

Применение у пожилых людей

Коррекция дозы не требуется в лечении здоровых пожилых людей.

Применение у пациентов с почечной/печеночной недостаточностью

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

Если вам ввели больше препарата, чем назначено

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

Если вы прекратите использование препарата ГЛЮКОЗАМИН

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

В случае наличия дополнительных вопросов, проконсультируйтесь с врачом.

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 проявляться менее чем у 1 из 10 человек):

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

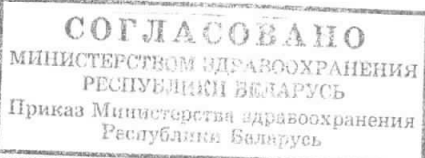
Нечасто (могут проявляться менее чем у 1 из 100 человек):

- кожное раздражение, зуд, покраснение кожи.

Частота неизвестна (частота не может быть определена по имеющимся данным):

- аллергические реакции;
- нарушение зрения;
- выпадение волос;
- бронхиальная астма;
- повышение уровня глюкозы в крови;
- 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. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше.

Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в информационную базу данных по нежелательным реакциям (действиям) на лекарственные препараты, включая сообщения о неэффективности лекарственных препаратов, выявленным на территории государства (УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении МЗ РБ», <http://www.rceth.by>).

Кроме того, информацию о выявленных нежелательных реакциях вы можете предоставить в адрес держателя регистрационного удостоверения – РУП «Белмедпрепараты»: по телефонам +375-44-781-06-00 либо +375-17-222-78-38; посредством электронной почты pharmacovigilance@belmedparaty.com. Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата ГЛЮКОЗАМИН

Хранить в оригинальной упаковке при температуре от 2 °C до 8 °C.

Хранить в недоступном и невидимом для детей месте.

Срок годности – 2 года.

Не использовать по истечении срока годности.

Не применяйте препарат, если вы заметили, что ампулы повреждены. Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работников аптеки, как избавиться от препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Ампула А (раствор А):

Каждая ампула (2 мл) содержит действующее вещество глюкозамина сульфат натрия хлорид – 502,5 мг (содержит 400 мг глюкозамина сульфата и 102,5 мг натрия хлорида); вспомогательные вещества: лидокаина гидрохлорид, хлористоводородная кислота, вода для инъекций.

Ампула Б (раствор Б, растворитель):

вспомогательные вещества: 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 стекла.

Ампула Б. По 1 мл раствора Б в ампулы из нейтрального стекла.

На ампулу (А и Б) наклеивают этикетку самоклеящуюся.

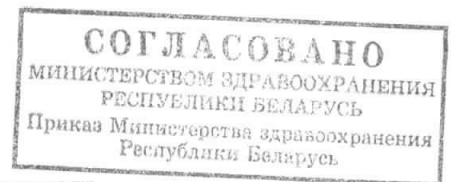
По 5 ампул А или по 5 мл ампул Б помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе алюминиевой фольги. Одну контурную ячейковую упаковку с ампулами А и одну контурную ячейковую упаковку с ампулами Б вместе с листком-вкладышем и скарификатором ампульным помещают в пачку из картона.

При использовании ампул с кольцом излома допускается упаковка ампул без скарификатора ампульного.

Условия отпуска: по рецепту.

НД РБ

2364 Б-2022



Держатель регистрационного удостоверения и производитель

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



Листок-вкладыш пересмотрен: