

ИНСТРУКЦИЯ
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА
ЭЛЬБОНА®

Регистрационный номер: ЛП-006649

Торговое наименование препарата: ЭЛЬБОНА®

Международное непатентованное наименование (МНН): глюкозамин

Лекарственная форма: порошок для приготовления раствора для приема внутрь

Состав (на один пакет)

Действующее вещество:

Глюкозамина сульфат натрия хлорид	1,884 г
(содержит глюкозамина сульфат и	1,5 г
натрия хлорид)	0,384 г

Вспомогательные вещества:

Сорбитол	0,303 г
Лимонная кислота	0,013 г

Описание: белый или белый со слегка желтоватым оттенком порошок

Фармакотерапевтическая группа: репарации тканей стимулятор

Код АТХ: M01AX05

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

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 глюкозамина сульфату и другим

компонентам препарата.

- Непереносимость фруктозы, тяжелая хроническая почечная недостаточность.
- Не рекомендуется назначение препарата в период беременности и грудного вскармливания, а также в детском возрасте (до 12 лет) из-за отсутствия научных клинических данных у этой категории пациентов.

С осторожностью

Бронхиальная астма, сахарный диабет, непереносимость морепродуктов (креветки, моллюски).

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

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

Способ применения и дозы

Внутрь.

Взрослым и детям старше 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: нарушение функции желудочно-кишечного тракта (боль в эпигастрии, метеоризм, диарея, запор, тошнота), кожные аллергические реакции (крапивница, зуд, эритема), со стороны нервной системы – головная боль, сонливость.

Передозировка

Случаи передозировки неизвестны.

Лечение: промывание желудка, симптоматическая терапия.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Увеличивает абсорбцию тетрациклинов, уменьшает – полусинтетических пенициллинов, хлорамфеникола. Усиливает эффект кумариновых антикоагулянтов.

Совместим с 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 содержит натрий, что нужно учитывать 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

По 2,2 г порошка помещают в термосвариваемые пакеты из материала комбинированного целлофан-ПЭ-фольга-ПЭ (Цефлен) или бумага-фольга-ПЭ (Буфлен).

По 5, 7, 14, 20, 21, 25, 28, 30, 35, 40, 42, 49, 50 пакетов вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Срок годности

3 года. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Наименование и адрес производителя

ООО «Тульская фармацевтическая фабрика»

300004, г. Тула, Торховский проезд, д. 10

тел./факс: (4872) 41-10-53, (4872) 41-04-73

Упаковано

ООО «Тульская фармацевтическая фабрика»

300004, г. Тула, Торховский проезд, д. 10

тел./факс: (4872) 41-10-53, (4872) 41-04-73

или

ООО «Эллара»

601122, Владимирская обл., Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д. 20,
стр. 2

тел./факс: (49243) 6-42-22, (49243) 6-42-24

Владелец регистрационного удостоверения и организация, принимающая претензии потребителей

ООО «Эллара»

601122, Владимирская обл., Петушинский район, г. Покров, ул. Франца Штольверка, д. 20
тел./факс: (49243) 6-42-22, (49243) 6-42-24