

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