

ДОНА таблетки покрытые пленочной оболочкой

Продолговатые таблетки овальной формы, покрытые оболочкой белого цвета. На поперечном разрезе видны два слоя – наружный белый, внутренний – белый с желтоватым или коричневатым оттенком.

Состав

Одна таблетка содержит:

активное вещество:

глюкозамина сульфат кристаллический 942 мг

(эквивалентно глюкозамина сульфата, натрия хлорида 750 мг и 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

4,50 мг

триметиламмониетилметакрилата хлорида и этилакрилата сополимер [2:0.2:1] (Эудрагит RL 30 D) триацетин (глицерола триацетат)

0,90 мг

макрогол 6000 (полиэтиленгликоль 6000)

0,55 мг

Фармакотерапевтическая группа

репарации тканей стимулятор. Код АТХ: M01AX05

Фармакологические свойства

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 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 25 %, период полувыведения - 70 часов.

Показания для применения

Остеоартроз периферических суставов и позвоночника, остеохондроз.

Противопоказания для применения

Индивидуальная повышенная чувствительность к активному веществу и другим компонентам препарата, тяжелая хроническая почечная недостаточность. Не рекомендуется назначение препарата в период беременности и лактации, а также в детском возрасте (до 12 лет) из-за отсутствия научных клинических данных у этой категории пациентов.

Режим дозирования

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.

Меры предосторожности при применении

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.

Симптомы передозировки, меры по оказанию помощи при передозировке

Случаи передозировки неизвестны.

Лечение: промывание желудка, симптоматическая терапия.

Возможные побочные реакции при медицинском применении препарата

Переносимость препарата хорошая. В отдельных случаях возможны: гастралгия, метеоризм, тошнота, диарея, запор; головная боль, сонливость; аллергические реакции – эритема, крапивница, зуд.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Совместим с нестероидными противовоспалительными средствами, парацетамолом и глюкокортикостероидами. Увеличивает абсорбцию тетрациклинов, уменьшает – полусинтетических пенициллинов, хлорамфеникола; усиливает эффект кумариновых антикоагулянтов.

Особые указания

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

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Не рекомендуется назначение препарата в период беременности и лактации из-за отсутствия научных клинических данных у этой категории пациентов.

Сведения о возможном влиянии лекарственного препарата для медицинского применения на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Отсутствует.

Срок годности

3 года. Не применять, после истечения срока годности, указанного на упаковке.

Условия хранения

Хранить при температуре не выше 25 °С.

Хранить в местах, недоступных для детей.

Форма выпуска

Таблетки покрытые пленочной оболочкой 750 мг.

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

Условия отпуска

Без рецепта.

Владелец регистрационного удостоверения

Майлан 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 / Lutlicher Strasse, 5, 53842 Troisdorf, Germany

Организация, принимающая претензии потребителей:

ООО «Майлан Фарма», Россия, 109028, Москва, Серебряническая наб., д. 29

Тел. +7 (495) 660-53-03

Факс +7 (495) 660-53-06