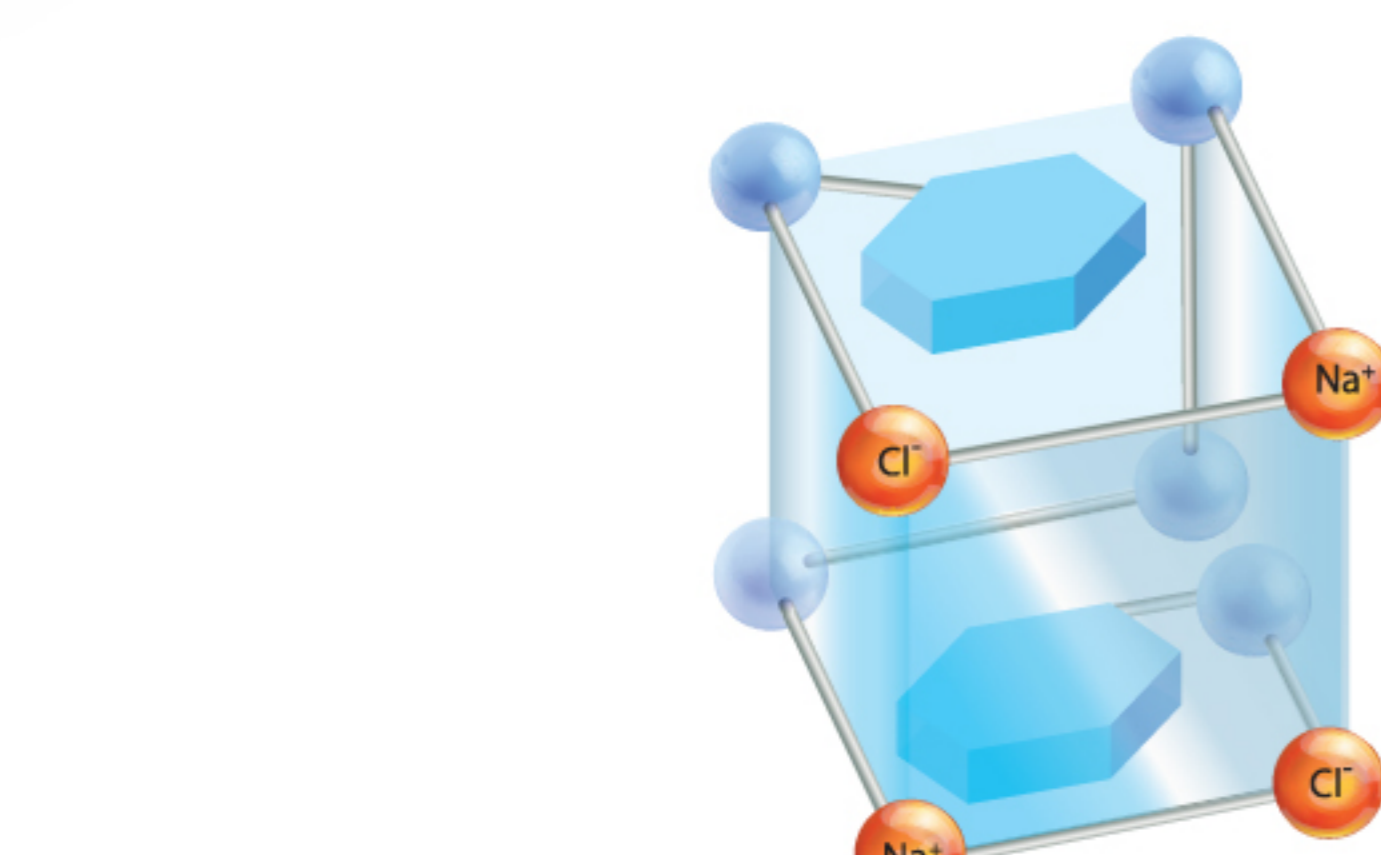


МЕДА



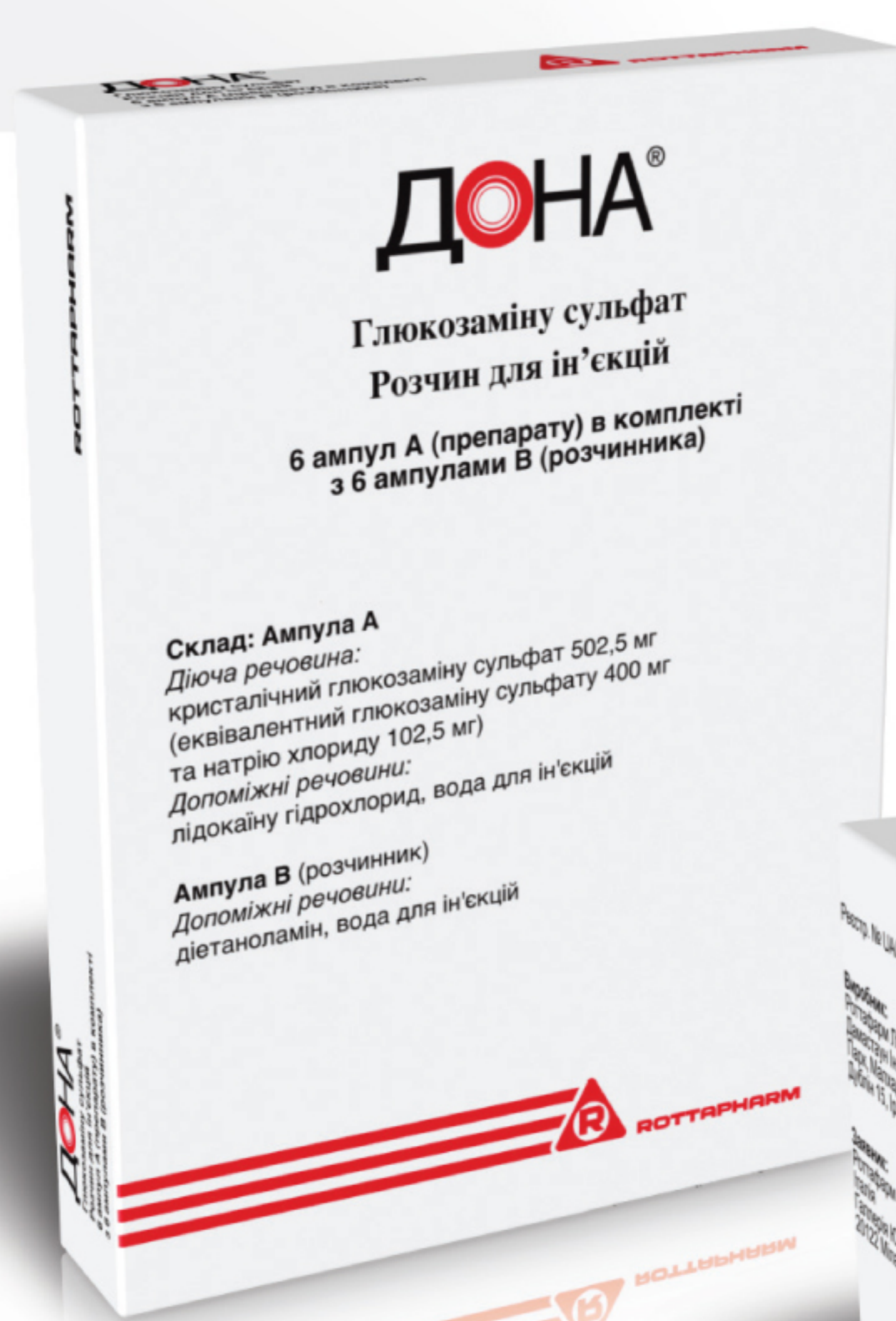
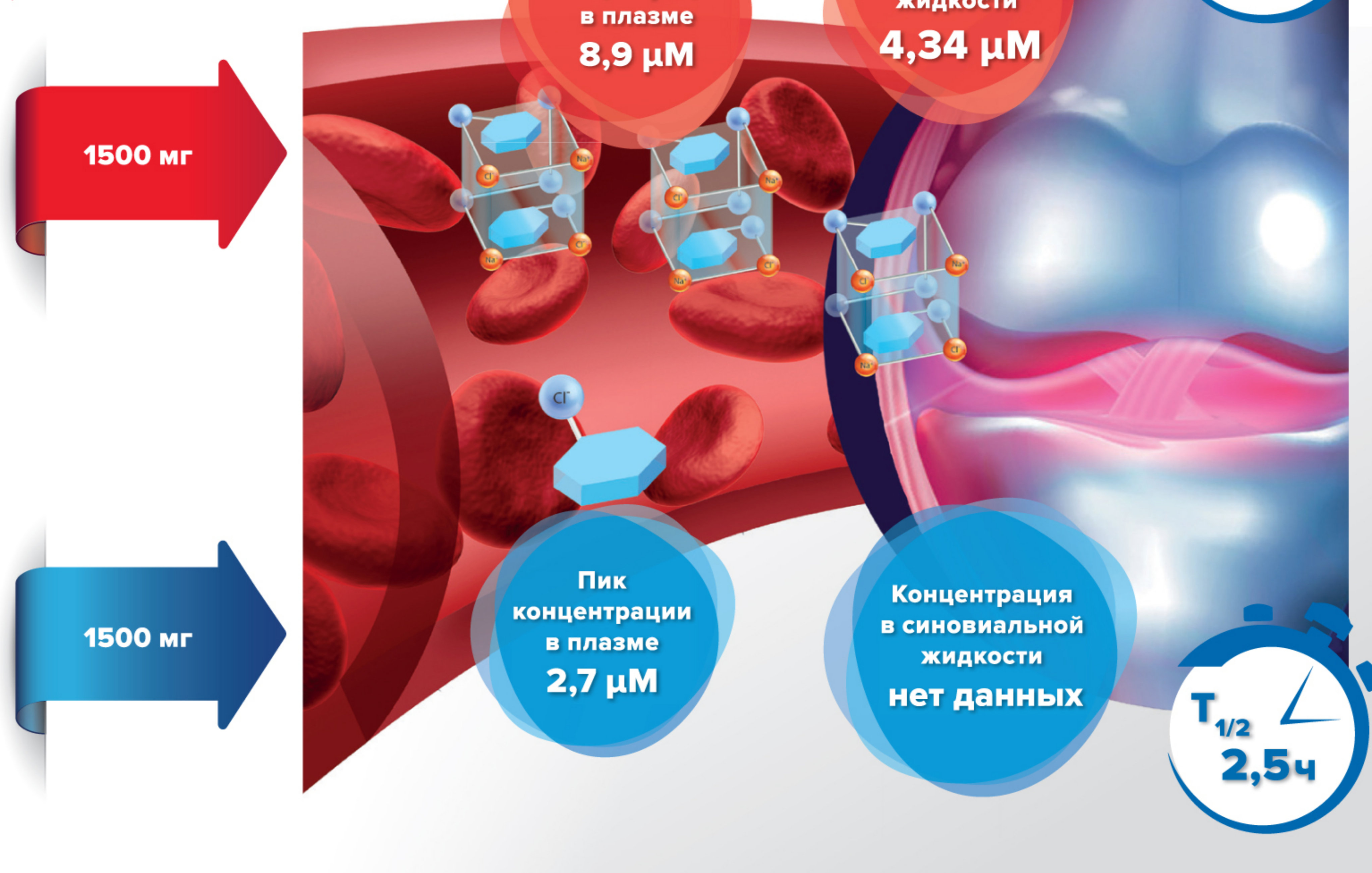
Дона® –
патентований кристаллический
глюкозамина сульфат (пКГС),
стабильное соединение²



1500 мг



1500 мг



Только пКГС достигает эффективной концентрации и имеет необходимый период полувыведения

Литература. 1. Roman-Bias JA, Castaneda S, Largo R, Herrero-Beaumont G. Glucosamine sulfate for knee osteoarthritis: science and evidence-based use. *Therapy*. 2010, Nov; 7(6): 591-604. 2. Persiani S, Roda E, Rovati LC, Locatelli M, Giacovelli G, Roda A. Glucosamine oral bioavailability and plasma pharmacokinetics after increasing doses of crystalline glucosamine sulfate in man. *Osteoarthritis Cartilage*. 2005 Dec; 13(12): 1041-9. 3. Jackson CG, Plaas AH, Sandy JD, Hua C, Kim-Rolands S, Barnhill JG, Harris CL, Clegg DO. The human pharmacokinetics of oral ingestion of glucosamine and chondroitin sulfate taken separately or in combination. *Osteoarthritis Cartilage*. 2010 Mar; 18(3): 297-302.

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО СРЕДСТВА ДОНА® (DONA®)
Состав. Действующее вещество: 1 саше содержит кристаллического глюкозамина сульфата 1884 мг, эквивалентного 1500 мг глюкозамина сульфата и хлорида натрия 384 мг. Вспомогательные вещества: аспартам (E951), сорбат (E420), кислота лимонная безводная, макрогол 4000. Лекарственная форма. Порошок для орального раствора. Основные физико-химические свойства: белый кристаллический порошок без запаха. Фармакологическая группа. Нестероидные противовоспалительные средства. Код ATХ М01А X05. Показания. Лечение симптомов остеоартрита, то есть боли и функционального ограничения. Противопоказания. Повышенная чувствительность к глюкозамину или любому из вспомогательных веществ; нарушение функции печени и почек в стадии декомпенсации, склонность к кровотечениям. Порошок для орального раствора содержит аспартам и поэтому противопоказан пациентам с фенилкетонурией. Препарат ДОНА® нельзя применять у пациентов с аллергией на моллюски, поскольку действующее вещество получено из моллюсков. Побочные реакции. Критерии оценки частоты развития побочных реакций: очень часто (>1/10), часто (от >1/100 до <1/10), нечасто (от >1/1000 до <1/100), редко (от >1/10 000 до <1/1000), очень редко (<1/10 000), неизвестной частоты (частота не может быть оценена из доступных данных). Со стороны пищеварительной системы: часто — боль в животе, метеоризм, диспепсия, диарея, запор, тошнота; со стороны нервной системы: часто — головная боль, сонливость, утомляемость; неизвестной частоты — головокружение; со стороны иммунной системы: неизвестной частоты — аллергические реакции; со стороны органа зрения: неизвестной частоты — расстройства зрения; со стороны кожи и ее структур: нечасто — эритема, зуд, сыпь; неизвестной частоты — ангина-невротический отек, крапивница, выпадение волос. Срок годности. 3 года. Дата окончания срока действия действительна только для продукции в неповрежденной заводской упаковке в случае ее правильного хранения. Условия хранения. Хранить в недоступном для детей месте при температуре не выше 30 °C. Упаковка. Саше из трехслойного материала, состоящего из бумаги/алюминия/полиэтилена, спаянных вместе нагревом с четырех сторон. По 20 или 30 саше в картонной коробке. Категория отпуска. По рецепту. Производитель. Роттрафарм Ltd., Ирландия. Р.с. UA/0878/01/01 от 03.07.2014, UA/4178/01/01 от 22.11.2010. Информация для профессиональной деятельности медицинских и фармацевтических работников.