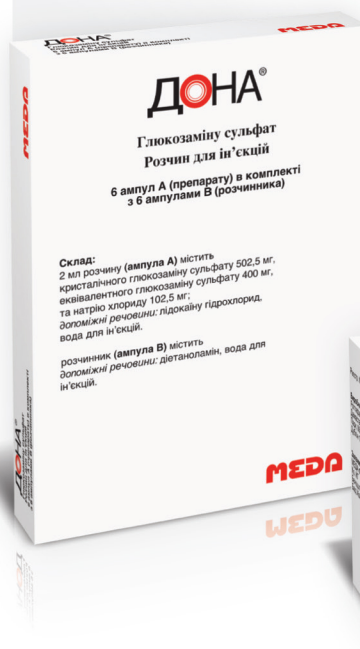
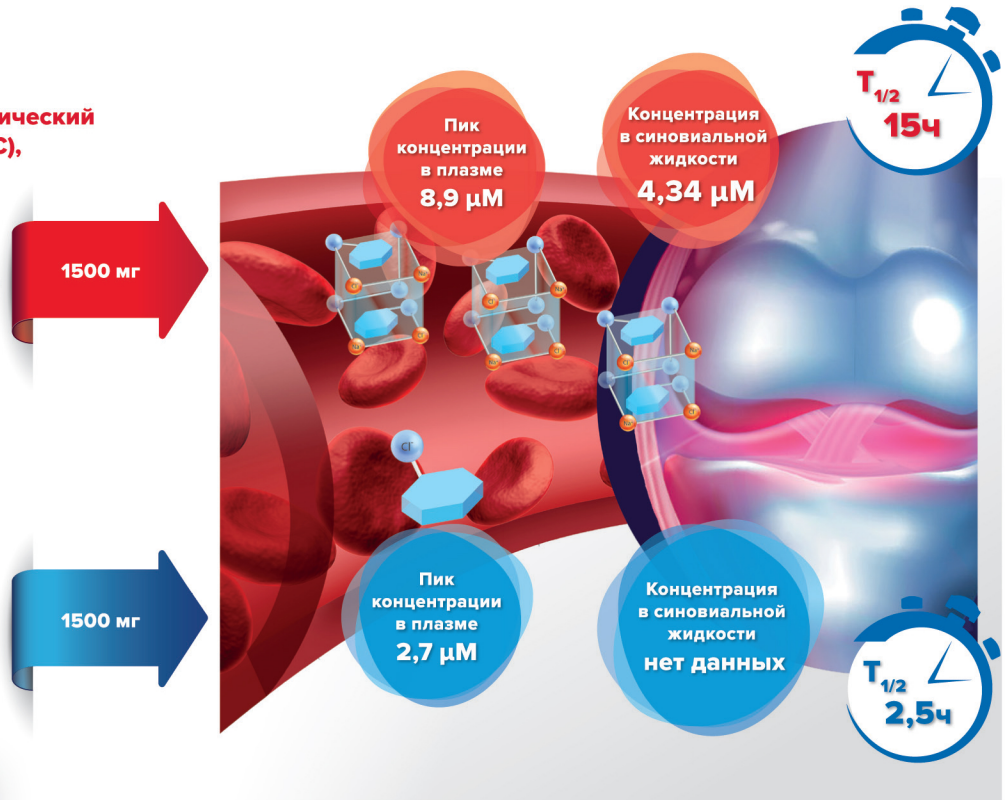


МЕДА

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



Только пКГС достигает эффективной концентрации и имеет необходимый период полувыведения

ІНСТРУКЦІЯ ДЛЯ МЕДИЧНОГО ЗАСТОСУВАННЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ ДОНА® (DONA®)
Склад: дюча речовина: 1 саше містить кристалічного глюкозаміну сульфату 1884 мг, еквівалентного 1500 мг глюкозаміну сульфату та натрію хлориду 384 мг. **Лікарська форма.** Порошок для орального розчину. **Фармакотерапевтична група.** Нестероїдні протизапальни та протиревматичні засоби. Код ATХ М01А Х05. **Показання.** Лікування симптомів остеоартриту, болю і функціонального обмеження. **Протипоказання.** Підвищена чутливість до глюкозаміну або до будь-якої з допоміжних речовин; порушення функцій почок та нирок у стадії дегенерації; скінливість до кровоточ. Порошок для орального розчину містить аспартам і тому протипоказаний пацієнтам із фенілкетонурієм. Препарат ДОНА® не можна застосовувати пацієнтам з алергією на молоски, оскільки дюча речовина отримана із молосків. **Категорія відпуску.** За рецептром. **Виробник.** Ротафарм Лтд, Ірландія. Р П № UA/0878/01/01 від 03.07.2014.

Склад: дюча речовина: 2 мл розчину (ампула А) містить кристалічного глюкозаміну сульфату 502,5 мг, еквівалентного глюкозаміну сульфату 400 мг, та натрію хлориду 102,5 мг. **Лікарська форма.** Розчин для ін'єкцій. **Фармакотерапевтична група.** Нестероїдні протизапальні та протиревматичні засоби. Код ATХ М01А Х05. **Показання.** Лікування симптомів остеоартриту, болю і функціонального обмеження. **Протипоказання.** Індивідуальна підвищена чутливість до дючої речовини або до будь-якої з допоміжних речовин, скінливість до кровоточ. Препарат Дона® не слід застосовувати пацієнтам з алергією на молоски, тому що дючу речовину одержують із панцирів молосків, такі пацієнти можуть бути більш скінливими до розвитку алергічних реакцій на глюкозамін із молівним загостренням симптомів їх захворювання та ін. **Категорія відпуску.** За рецептром. **Виробник.** Біологіч Італія Лабораторія С.р.Л. Р П № UA/4178/01/01 від 04.12.2015.

Для докладної інформації дивися інструкцію для медичного застосування
ІНФОРМАЦІЯ ДЛЯ ПРОФЕСІЙНОЇ ДІЯЛЬНОСТІ МЕДИЧНИХ І ФАРМАЦЕВТИЧНИХ ПРАЦІВНИКІВ

Література. 1. Roman-Blas J.A., 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 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 C.G., Plaas A.H., Sandy J.D., Hua C., Kim-Rolands S., Barnhill J.G., Harris C.L., Clegg D.O. The human pharmacokinetics of oral ingestion of glucosamine and chondroitin sulfate taken separately or in combination. *Osteoarthritis Cartilage.* 2010 Mar;18(3):297-302.