

НД РБ

2314 Б-2021



Листок-вкладыш – информация для потребителя

Глюкозамин-АМ, 1500 мг, порошок для приготовления

раствора для приема внутрь

(Глюкозамина гидрохлорид)

Перед приемом препарата полностью прочтайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

- Всегда принимайте препарат в точности с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача, работника аптеки или медицинской сестры.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

1. Что собой представляет препарат Глюкозамин-АМ, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед приемом препарата Глюкозамин-АМ.
3. Прием препарата Глюкозамин-АМ.
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Глюкозамин-АМ.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

1. Что собой представляет препарат Глюкозамин-АМ, и для чего его применяют

Препарат Глюкозамин-АМ содержит в качестве действующего вещества глюкозамина гидрохлорид и принадлежит в группе препаратов, называемых нестероидными противовоспалительными и противоревматическими препаратами.

Глюкозамин-АМ применяется для облегчения симптомов (от легкой до умеренной боли) при адекватно диагностированном остеоартрите коленного сустава.

2314Б-2021

2. О чём следует знать перед приемом препарата Глюкозамин-АМ

Не принимайте препарат Глюкозамин-АМ, если у вас:

- аллергия на глюкозамин или любые другие компоненты препарата (перечисленные в разделе 6 листка-вкладыша);
- аллергия на моллюсков, т.к. действующее вещество (глюкозамина гидрохлорид) получают из моллюсков и ракообразных.

Особые указания и меры предосторожности

Перед приемом препарата Глюкозамин-АМ необходимо проконсультироваться с лечащим врачом или работником аптеки.

Особая осторожность при приеме препарата Глюкозамин-АМ необходима:

- если у вас пониженная толерантность к глюкозе или сахарный диабет. В начале лечения данным препаратом вам могут потребоваться более частые измерения уровня глюкозы в крови;
- если у вас есть известный повышенный риск развития сердечно-сосудистых заболеваний, поскольку у пациентов, принимавших глюкозамин, в некоторых случаях наблюдалось повышение уровня липидов (жиров) в крови;
- если у вас астма. В начале лечения данным препаратом симптомы астмы могут усиливаться;
- если у вас есть иные сопутствующие заболевания, такие как, например, тяжелые нарушения функции печени и/или почек. В таком случае препарат Глюкозамин-АМ следует принимать под наблюдением врача.

Дети и подростки

Препарат Глюкозамин-АМ не применяют у детей и подростков в возрасте до 18 лет.

Другие препараты и препарат Глюкозамин-АМ

Сообщите лечащему врачу о том, что вы принимаете, недавно принимали или планируете принимать какие-либо другие препараты, в том числе отпускаемые без рецепта.

Следует соблюдать осторожность при одновременном применении препарата Глюкозамин-АМ с другими лекарственными препаратами, в частности, с:

- некоторыми препаратами, которые применяются для разжижения крови (например, варфарин, дикумарол, фенпрокумон, аценокумарол и флуиндион). Действие этих препаратов может усиливаться при одновременном применении с глюкозамином. Пациенты, получающие лечение такими комбинациями, должны находиться под особенно тщательным наблюдением лечащего врача в начале или при прекращении

лечения препаратом Глюкозамин-АМ;

- антибиотиками тетрациклического ряда (например, тетрациклин, доксициклин).

Препарат Глюкозамин-АМ может применяться одновременно с глюкокортикоидами (гормоны, которые применяются для лечения воспалительных заболеваний) и нестероидными противовоспалительными препаратами.

Беременность и грудное вскармливание

Если вы беременны или кормите ребенка грудью, думаете, что беременны, или планируете беременность, проконсультируйтесь с лечащим врачом, работником аптеки или медицинской сестрой перед приемом данного препарата.

Исследования эффективности и безопасности применения глюкозамина у беременных и кормящих женщин не проводились, в связи с чем прием препарата Глюкозамин-АМ во время беременности и в период кормления грудью не рекомендован.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Исследования влияния глюкозамина на способность управлять транспортными средствами или работать с потенциально опасными механизмами не проводились. Следует воздержаться от управления транспортным средством и работы с механизмами в случае развития сонливости, головокружения, усталости, головной боли или нарушения зрения.

Препарат Глюкозамин-АМ содержит сорбитол

Если у вас непереносимость некоторых сахаров, обратитесь к лечащему врачу перед приемом данного лекарственного препарата.

3. Прием препарата Глюкозамин-АМ

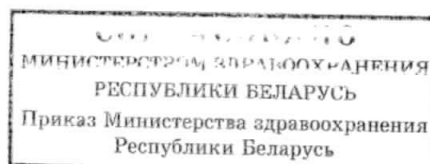
Всегда принимайте данный препарат в полном соответствии с листком-вкладышем или рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений посоветуйтесь с лечащим врачом, работником аптеки или медицинской сестрой.

Рекомендуемая доза

Один пакет препарата Глюкозамин-АМ 1 раз в сутки

Коррекция дозы для пожилых пациентов (старше 65 лет) не требуется.

Рекомендации по изменению дозы для пациентов с нарушениями функции печени и/или почек отсутствуют.



2314Б-2021

Препарат Глюкозамин-АМ не предназначен для лечения острых болевых симптомов. Облегчение симптомов (особенно облегчение боли) может наступить только после нескольких недель применения, а иногда и дольше. Если облегчение симптомов не наступило через 2-3 месяца приема препарата Глюкозамин-АМ, необходимо обратиться к врачу для пересмотра лечения. Если после начала приема препарата Глюкозамин-АМ болевой синдром усугубляется, следует обратиться к врачу.

Способ применения

Внутрь, предпочтительно во время еды.

Содержимое одного пакета следует растворить в стакане кипяченой и охлажденной до комнатной температуры воды.

Если вы приняли препарата Глюкозамин-АМ больше, чем следовало

Не известно ни об одном случае передозировки глюкозамином. В случае передозировки прием препарата должен быть прекращен. Вам может потребоваться симптоматическое лечение, направленное на восстановление водно-электролитного баланса.

Если вы забыли принять препарат Глюкозамин-АМ

Не принимайте двойную дозу, чтобы восполнить пропущенную дозу.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу, работнику аптеки или медицинской сестре.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Глюкозамин-АМ может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Сообщалось о следующих нежелательных реакциях при приеме препаратов глюкозамина.

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

- головная боль, сонливость;
- диарея, запор, тошнота, метеоризм, боль в животе, диспепсия;
- усталость.

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- приливы;
- эритема, зуд, сыпь.

Неизвестно (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- аллергические реакции, ангионевротический отек, крапивница (у

2314 Б-2021

- предрасположенных пациентов возможно развитие серьезных аллергических реакций на глюкозамин);
- неадекватный контроль уровня глюкозы в крови при диабете;
 - бессонница;
 - головокружение;
 - нарушения зрения;
 - аритмии (нарушения сердечного ритма), в том числе, тахикардия;
 - астма/ухудшение течения астмы;
 - рвота;
 - желтуха, повышение уровня «печеночных» ферментов в крови (причинно-следственная связь с приемом глюкозамина не была установлена);
 - отек/периферический отек;
 - повышение уровня глюкозы в крови, повышение артериального давления, колебания показателя МНО (международного нормализованного отношения).

Также сообщалось о случаях гиперхолестеринемии (повышения уровней липидов в крови), но причинно-следственная связь с приемом глюкозамина не была установлена.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у вас возникают какие-либо нежелательные реакции, рекомендуется проконсультироваться с врачом. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе не перечисленные в данном листке-вкладыше. Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (см. ниже). Сообщая о нежелательных реакциях, вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Республика Беларусь,

220037, г. Минск, Товарищеский пер., 2а

УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»

Телефон: +375 (17) 242 00 29

Электронная почта: rcpl@rceth.by, rceth@rceth.by

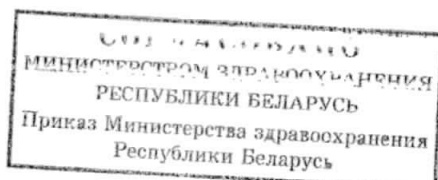
Сайт: www.rceth.by

5. Хранение препарата Глюкозамин-АМ

Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Храните препарат в защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25° С.

Срок годности 2 года.



Не принимайте препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке. Датой истечения срока годности является последний день месяца, указанного на упаковке.

6. Содержимое упаковки и прочие сведения

Препарат Глюкозамин-АМ содержит

Действующее вещество: глюкозамина гидрохлорид.

Каждый пакет содержит 1500 мг глюкозамина гидрохлорида.

Вспомогательные вещества: лимонная кислота безводная, сорбитол.

Внешний вид препарата Глюкозамин-АМ и содержимое упаковки

Порошок, состоящий из частиц различной степени измельчения, от белого до белого с желтоватым или белого с сероватым оттенком цвета.

По 3500 мг (1500 мг действующего вещества) в пакеты из материала упаковочного многослойного (пленка полиэтилентерефталатная/пленка полипропиленовая/фольга алюминиевая/пленка полиэтиленовая). По 10 или 20 пакетов вместе с листком-вкладышем в пачке из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

ООО «АмантисМед»

Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская 2и

тел/факс: (+375 1774) 25 286

e-mail: office@amantismed.by

Порядок отпуска: без рецепта.

Листок-вкладыш пересмотрен:

