

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по медицинскому применению препарата**

**ДОНА®**

**Регистрационный номер: П N013737/01 от 24.12.2007**

**Торговое название препарата: ДОНА®**

**Международное непатентованное название: глюкозамин**

**Лекарственная форма: раствор для внутримышечного введения.**

**Состав:**

**Раствор А:** каждая ампула (2 мл) содержит:

*действующее вещество:* глюкозамина сульфат кристаллический 502,5 мг (содержит 400 мг глюкозамина сульфата и 102,5 мг натрия хлорида);

*вспомогательные вещества:* лидокаина гидрохлорид 10,0 мг, вода для инъекций до 2 мл.

**Раствор Б:** ампула объемом (1 мл) содержит:

*вспомогательные вещества:* диэтаноламин - 24,0 мг, вода для инъекций до 1 мл.

**Описание:** раствор А - прозрачная жидкость от бесцветного до светло-коричневого цвета, без взвешенных частиц; раствор Б – бесцветная прозрачная жидкость без взвешенных частиц; раствор А плюс раствор Б – прозрачная жидкость от бесцветного до светло-коричневого цвета, без взвешенных частиц.

**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**

При внутримышечном введении биодоступность 95 %, быстро распространяется в тканях, период полувыведения около 60 часов, выводится, в основном, почками.

**Показания к применению**

Первичный и вторичный остеоартрит, остеохондроз, спондилоартроз.

**Противопоказания**

Индивидуальная повышенная чувствительность к глюкозамину, лидокаина гидрохлориду и другим компонентам препарата. Вследствие наличия лидокаина в составе продукта он противопоказан больным с нарушениями сердечной проводимости и острой сердечной недостаточностью, эпилептиформных судорогах в анамнезе, тяжелых нарушениях функций печени и почек; в период беременности и лактации, а также в детском возрасте до 12 лет.

**С осторожностью**

С осторожностью следует применять препарат пациентам с хронической сердечной недостаточностью, артериальной гипотонией. Следует соблюдать осторожность пациентам с аллергией на морепродукты (креветки, моллюски).

**Способ применения и дозы**

**ВНУТРИМЫШЕЧНО!** Препарат не предназначен для внутривенного введения.

Перед использованием смешать раствор Б (растворитель) с раствором А (раствор препарата) в одном шприце. Приготовленный раствор препарата вводят внутримышечно по 3 мл (растворы А + Б) 3 раза в неделю на протяжении 4-6 недель. Инъекции препарата можно сочетать с приемом препарата внутрь в порошке для приготовления раствора для приема внутрь (пакетики).

Продолжительность и схему лечения назначает лечащий врач.

#### **Побочное действие**

Переносимость препарата хорошая. В отдельных случаях возможны: метеоризм, диарея, запор, аллергические реакции - крапивница, зуд. Из-за содержания в препарате лидокаина возможны: тошнота, рвота, сонливость, диплопия, головная боль, головокружение, онемение языка и слизистой оболочки рта, тремор, эйфория, дезориентация, нарушение сердечной проводимости.

#### **Передозировка**

Случаи передозировки не отмечены.

#### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами**

Совместим с нестероидными противовоспалительными средствами, парацетамолом и глюкокортикостероидами.

Следует соблюдать осторожность при назначении инъекций препарата в сочетании с бета-адреноблокаторами, дигитоксеном, аймалином, амиодароном, верапамилом, хинидином, новокаиномидом, гексеналом или тиопенталом натрия, ингибиторами МАО, полимиксином-В, снотворными или седативными средствами, циметидином.

#### **Особые указания**

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

#### **Форма выпуска**

Раствор для внутримышечного введения 200 мг/мл. По 2 мл в ампулы А прозрачного светозащитного стекла, тип 1, ампулы имеют кольцо белого цвета, обозначающее место надлома ампул.

Растворитель. По 1 мл в ампулы Б прозрачного бесцветного стекла, тип 1, ампулы имеют кольцо белого цвета, обозначающее место надлома ампул.

По 6 ампул А в ПВХ планшете и 6 ампул Б (растворитель) в ПВХ планшете помещают вместе с инструкцией по применению в картонную пачку.

**Срок годности:** 2 года.

Не использовать препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.

#### **Условия хранения**

При температуре не выше 25° С.

Хранить в местах, недоступных для детей.

#### **Условия отпуска из аптек**

По рецепту.

#### **Владелец регистрационного удостоверения**

МЕДА Фарма ГмбХ и Ко. КГ,  
Бенцштрассе 1, 61352, Бад Хомбург, Германия

#### **Производитель**

Биологичи Италия Лабораториз С.р.л., Италия,  
Виа Филипо Серперо 2, 20060, Масате, Италия

**Организация, принимающая претензии потребителей:**

ООО «Майлан Фарма», Россия  
125315, г. Москва,  
вн. тер. г. Муниципальный округ Аэропорт, пр-кт Ленинградский,  
д. 72, к. 4.  
Тел. (495) 130-05-50  
Факс (495) 130-05-51