

**І Н С Т Р У К Ц І Я**  
**для медичного застосування препарату**  
**РУМАЛОН**  
**(RUMALON)**

**Загальна характеристика:**

**основні фізико-хімічні властивості:** прозорий розчин жовтувато-коричневого кольору з запахом метакрезолу без сторонніх включень;  
**склад:** 1 мл розчину містить глікозаміногліканопептидний комплекс – 2,5 мг;  
**допоміжні речовини:** метакрезол, вода для ін'єкцій.

**Форма випуску.** Розчин для ін'єкцій.

**Фармакотерапевтична група.** Засоби, що застосовуються при патології опорно-рухового апарату. Код АТС М09А Х10\*\*.

**Фармакологічні властивості.**

**Фармакодинаміка.** Комбінований препарат тваринного походження. Стимулятор регенерації хрящової тканини. Препарат являє собою екстракт із хрящової тканини і тканини кісткового мозку молодих телят.

Препарат відноситься до групи хондропротекторів - препаратів, які сповільнюють прогресування остеоартрозу, нормалізують обмін речовин у гіаліновій тканині хрящів. Він стимулює синтез глікозаміногліканів і колагену хрящової тканини, зменшує активність ферментів, які сприяють руйнуванню суглобного хряща, покращує трофіку суглобових хрящів, посилює регенерацію та гіалінізацію хрящів суглобів, збільшує кількість синовіальної рідини, уповільнює розвиток остеоартрозу.

**Фармакокінетика.** Не вивчалася.

**Показання для застосування.** Дегенеративно-дистрофічні захворювання суглобів: гонартрози, артрози міжпальцевих суглобів, коксартрози, спондильози, спондилоартрози, меніскопатія, хондромаліяція надколінника.

**Спосіб застосування та дози.** Препарат застосовують лише для внутрішньом'язових ін'єкцій. Після визначення переносимості препарату (дорослим введення 0,3 мл у 1-й день і 0,5 мл на 2-й день) його вводять глибоко внутрішньом'язово дорослим по 1 мл 3 рази на тиждень або по 2 мл 2 рази на тиждень. Ефект (зменшення болючості, поліпшення рухливості суглобів) спостерігається зазвичай через 2-3 тижні після початку лікування. Курс лікування включає 25 ін'єкцій по 1 мл або 15 ін'єкцій по 2 мл (протягом 6-8 тижнів).

**Побічна дія.** Рідко - алергічні реакції (висипи за типом кропив'янки).

Іноді після 3 - 6 ін'єкцій спостерігається посилення болю у суглобах, що минає самостійно і не потребує відміни препарату. Диспепсія, головний біль, запаморочення.

**Протипоказання.** Підвищена індивідуальна чутливість до препарату, ревматоїдний артрит, вагітність, лактація, дитячий вік (до 12 років).

**Передозування.** Про випадки передозування не повідомлялося.

**Особливості застосування.** Курси ін'єкцій повторюють 2 рази на рік (при тяжкому перебігу хвороби – 3-4 рази на рік) протягом багатьох років.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами.** Взаємодія препарату з іншими лікарськими засобами невідома.

**Умови та термін зберігання.** Зберігати у захищеному від світла та недоступному для дітей місці, при температурі 18 - 20 С. Термін придатності – 5 років.

Не можна застосовувати препарат після дати, зазначеної на упаковці.

**Умови відпуску.** За рецептом.

**Упаковка.** По 1 мл в ампулах; по 5 ампул у контурній чарунковій упаковці.  
По 2 контурні чарункові упаковки у пачці.

**Виробник.** ЗАТ "Бринцалов-А".

**Адреса.** 117105, Росія, м. Москва, вул. Нагатинська, 1.