

Склад

діюча речовина: хондроїтину сульфат;

1 г гелю містить хондроїтину сульфату 50 мг (0,05 г);

допоміжні речовини: диметилсульфоксид, пропіленгліколь, спирт ізопропіловий, етанол, натрію метабісульфіт (E 223), метилпарагідроксибензоат (E 218), пропілпарагідроксибензоат (E 216), карбомер, апельсиновий аромат (містить бергамотову олію та інші), вода очищена.

Лікарська форма

Гель.

Жовтуватий напівпрозорий однорідний гель з фруктовим запахом

Фармакотерапевтична група

Нестероїдні протизапальні та протиревматичні засоби. Хондроїтину сульфат. Код АТХ M01A X25.

Фармакодинаміка

Хондроксид містить натуральний компонент хондроїтину сульфат, який одержують із хрящової тканини трахеї великої рогатої худоби. Хондроїтину сульфат є високомолекулярним мукополісахаридом, який гальмує процеси дегенерації хрящової тканини. Пригнічує ферменти, які сприяють розпаду хрящової тканини, стимулює синтез глікозаміногліканів, сприяє відновленню суглобової сумки та хрящових поверхонь суглобів, збільшує продукування внутрішньосуглобової рідини, стимулює синтетичні процеси у хондроцитах, покращуючи їхню структуру. Сприяє відновленню матрикса хрящової тканини.

Диметилсульфоксид, який входить до складу гелю, сприяє кращому проникненню хондроїтину сульфату вглиб тканин.

Фармакокінетика

Препарат добре всмоктується з поверхні шкіри, максимальна концентрація хондроїтину сульфату у плазмі крові досягається через 3-4 години після застосування. Біодоступність становить 25%. Виводиться в основному нирками протягом 24 годин.

Хондроксид зменшує біль в уражених суглобах та сприяє збільшенню їх рухливості, а також уповільнює прогресування остеоартрозу та остеохондрозу.

Показання

Дегенеративно-дистрофічні захворювання суглобів та хребта (переважно локалізовані форми): остеоартроз периферичних суглобів та остеохондроз хребта.

Протипоказання

Індивідуальна підвищена чутливість до препарату, тромбофлебіт, схильність до кровоточивості, гострі запальні процеси у місці нанесення препарату.

Належні заходи безпеки при застосуванні.

Препарат слід наносити лише на неушкоджені ділянки шкіри, запобігаючи потраплянню препарату на відкриті рани, в очі, на слизові оболонки.

Лікарський засіб містить бергамотову олію, яка може підвищувати чутливість до ультрафіолетового опромінення (природного та штучного).

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

Невідома.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами

Не впливає.

Застосування у період вагітності або годування груддю

Безпека та ефективність застосування не встановлена, тому застосовувати препарат можливо лише у випадку, коли, на думку лікаря, користь від застосування переважає ризик.

Спосіб застосування та дози

Препарат призначений для зовнішнього застосування. Хондроксид наносити 2-3 рази на день тонким шаром над осередком запалення і легко втирати поплескуючими рухами протягом 2-3 хвилин до повного його вбирання шкірою. Курс лікування визначається індивідуально залежно від ефективності і

переносимості та становить від 2-3 тижнів до 2-3 місяців. При необхідності курс лікування повторити.

Препарат не лишає на шкірі слідів, не забруднює одяг.

Діти

Не застосовувати.

Передозування

Випадки передозування не описані.

Побічні реакції

Можливі алергічні реакції, включаючи свербіж, гіперемію, печіння, висипання на шкірі. У разі появи будь-яких небажаних явищ необхідно припинити застосування препарату та звернутися до лікаря.

Термін придатності

2 роки.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

Умови зберігання

Зберігати в недоступному для дітей місці при температурі не вище 25 °С.

Упаковка

По 30 г в алюмінієвій тубі у картонній пачці.

Категорія відпуску

Без рецепта.

Виробник

ВАТ «НИЖФАРМ».

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності

Російська Федерація, 603950, м. Нижній Новгород, ГСП-459, вул. Салганська, 7.

Джерело інструкції

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).