

## **Склад**

*діюча речовина:* хондроїтину сульфат натрію;

1 таблетка містить хондроїтину сульфату натрію - 250 мг;

*допоміжні речовини:* кальцію стеарат, кросповідон, повідон, целюлоза мікрокристалічна, магнію карбонат.

## **Лікарська форма**

Таблетки.

Таблетки від білого з жовтуватим відтінком кольору до білого з кремуватим відтінком кольору, допускаються вкраплення, з рискою та фаскою.

## **Фармакотерапевтична група**

Нестероїдні протизапальні та протиревматичні засоби.

Код АТХ М01А Х25.

## **Фармакодинаміка**

Натуральний компонент хондроїтину сульфат одержують із хрящової тканини трахеї великої рогатої худоби. Хондроїтину сульфат є високомолекулярним мукополісахаридом, який гальмує процеси дегенерації хрящової тканини, що перешкоджає стисканню сполучної тканини. Пригнічує ферменти, які зумовлюють ураження хрящової тканини. Препарат 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 основної речовини у хрящовій тканині та зменшує запалення. Потенційно препарат може перешкоджати утворенню фібринових тромбів у синовіальному та субхондральному мікроциркуляторному руслі.

Препарат уповільнює прогресування остеоартрозу та остеохондрозу, нормалізує обмін речовин у гіаліновій тканині, стимулює регенераційні процеси у суглобовому хрящі. При застосуванні препарату зменшується біль та покращується рухливість уражених суглобів.

## **Фармакокінетика**

При одноразовому прийомі внутрішньо середньотерапевтичної дози максимальна концентрація у плазмі досягається через 3-4 години, у синовіальній рідині через 4-5 годин. Накопичується здебільшого у хрящовій тканині (максимальна концентрація у суглобовому хрящі досягається через 48 годин); синовіальна оболонка не є перешкодою для його проникнення у порожнину суглоба.

Виводиться в основному нирками протягом 24 годин.

### **Показання**

Дегенеративно-дистрофічні захворювання суглобів та хребта: остеоартроз, остеохондроз (у складі комплексного лікування).

### **Протипоказання**

Схильність до кровотеч, тромбофлебіти, порушення функції печінки або нирок у стадії декомпенсації, індивідуальна підвищена чутливість до препарату.

### **Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій**

Можливе підсилення дії непрямих антикоагулянтів, антиагрегантів, фібринолітиків, що потребує частого контролю показників згортання крові при сумісному застосуванні. При одночасному застосуванні з нестероїдними протизапальними засобами можливе підсилення болезаспокійливого ефекту останніх. При одночасному застосуванні з тетрациклінами хондроїтин може впливати на концентрацію тетрацикліну в сироватці крові. При одночасному застосуванні з глюкокортикостероїдами хондроїтин може знижувати потребу в них.

### **Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами**

Не впливає.

### **Застосування у період вагітності або годування груддю**

Протипоказане застосування.

### **Спосіб застосування та дози**

Препарат застосовувати внутрішньо дорослим по 500 мг (2 таблетки) 2 рази на добу.

Таблетки приймати, запиваючи невеликою кількістю води.

Рекомендована тривалість лікування складає 3-6 місяців. При необхідності можливе проведення повторних курсів лікування, тривалість яких визначає лікар індивідуально.

## **Діти**

Безпека та ефективність застосування не встановлена, тому препарат не слід застосовувати у дитячому віці.

## **Передозування**

*Симптоми:* нудота, блювання, діарея, при тривалому застосуванні у дуже великих дозах (більш ніж 3 г/добу) можливі геморагічні висипи.

*Лікування* симптоматичне. При передозуванні можливе посилення побічних ефектів. При випадковому гострому передозуванні необхідно викликати блювання.

## **Побічні реакції**

*З боку імунної системи:* алергічні реакції, у вигляді висипів на шкірі, включаючи кропив'янку; відчуття свербіжжю; еритема; дерматит; ангіоневротичний набряк.

*З боку травного тракту:* диспептичні розлади, нудота, блювання, біль у животі, запор, діарея.

*Інше:* набряки.

## **Термін придатності**

2 роки.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

## **Умови зберігання**

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

## **Упаковка**

По 10 таблеток у блістері, по 6 блістерів 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](#).