

## **Состав**

*действующее вещество:* хондроитин сульфат натрия;

1 таблетка содержит хондроитина сульфата натрия - 250 мг;

*вспомогательные вещества:* кальция стеарат, кросповидон, повидон, целлюлоза микрокристаллическая, магния карбонат.

## **Лекарственная форма**

Таблетки.

Таблетки от белого с желтоватым оттенком цвета до белого с кремовым оттенком цвета, допускаются вкрапления, с насечкой и фаской.

## **Фармакотерапевтическая группа**

Нестероидные противовоспалительные средства.

Код АТХ М01А Х25.

## **Фармакодинамика**

Натуральный компонент хондроитина сульфат получают из хрящевой ткани трахеи крупного рогатого скота. Хондроитина сульфат является высокомолекулярным мукополисахаридами, который тормозит процессы дегенерации хрящевой ткани, препятствует сжатию соединительной ткани. Подавляет ферменты, которые вызывают поражение хрящевой ткани. Препарат стимулирует синтез гликозаминогликанов, способствует восстановлению суставной сумки и хрящевых поверхностей суставов, увеличивает выработку внутрисуставной жидкости, стимулирует синтетические процессы в хондроцитах, улучшая их структуру. Способствует восстановлению основного вещества в хрящевой ткани и уменьшает воспаление. Потенциально препарат может препятствовать образованию фибриновых тромбов в синовиальной и субхондральной микроциркуляторном русле.

Препарат замедляет прогрессирование остеоартроза и остеохондроза, нормализует обмен веществ в гиалиновой ткани, стимулирует регенерационные процессы в суставном хряще. При применении препарата уменьшается боль и улучшается подвижность пораженных суставов.

## **Фармакокинетика**

При однократном приеме внутрь среднетерапевтической дозы максимальная концентрация в плазме крови достигается через 3-4 часа, в синовиальной жидкости через 4-5 часов. Накапливается преимущественно в хрящевой ткани (максимальная концентрация в суставном хряще достигается через 48 часов); синовиальная оболочка не является препятствием для его проникновения в полость сустава.

Выводится в основном почками в течение 24 часов.

### **Показания**

Дегенеративно-дистрофические заболевания суставов и позвоночника: остеоартроз, остеохондроз (в составе комплексного лечения).

### **Противопоказания**

Склонность к кровотечениям, тромбофлебиты, нарушение функции печени или почек в стадии декомпенсации, индивидуальная повышенная чувствительность к препарату.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий**

Возможно усиление действия непрямых антикоагулянтов, антиагрегантов, фибринолитиками, что требует частого контроля показателей свертывания крови при совместном применении. При одновременном применении с нестероидными противовоспалительными средствами возможно усиление болеутоляющего эффекта последних. При одновременном применении с тетрациклинами хондроитин может влиять на концентрацию тетрациклина в сыворотке крови. При одновременном применении с ГКС хондроитин может снижать потребность в них.

### **Способность влиять на скорость реакции при управлении автотранспортом или работе с механизмами**

Не влияет.

### **Применение в период беременности или кормления грудью**

Противопоказано применение.

### **Способ применения и дозы**

Препарат применять внутрь взрослым по 500 мг (2 таблетки) 2 раза в сутки.

Таблетки принимать, запивая небольшим количеством воды.

Рекомендуемая продолжительность лечения составляет 3-6 месяцев. При необходимости возможно проведение повторных курсов лечения, продолжительность которых определяет индивидуально.

## **Дети**

Безопасность и эффективность применения не установлена, поэтому препарат не следует применять в детском возрасте.

## **Передозировка**

*Симптомы:* тошнота, рвота, диарея, при длительном применении в очень больших дозах (более 3 г / сут) возможны геморрагические высыпания.

*Лечение* симптоматическое. При передозировке возможно усиление побочных эффектов. При случайном острой передозировке необходимо вызвать рвоту.

## **Побочные реакции**

*Со стороны иммунной системы:* аллергические реакции в виде высыпаний на коже, включая крапивницу; зуд; эритема дерматит ангионевротический отек.

*Со стороны пищеварительного тракта:* диспепсические расстройства, тошнота, рвота, боль в животе, запор, диарея.

*Прочее:* отеки.

## **Срок годности**

2 года.

Не применять после истечения срока годности, указанного на упаковке.

## **Условия хранения**

Хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 ° С. Хранить в недоступном для детей месте.

## **Упаковка**

По 10 таблеток в блистере, по 6 блистеров в картонной пачке.

**Категория отпуска**

Без рецепта.

**Производитель**

ОАО «НИЖФАРМ».

**Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности**

Российская Федерация, 603950, м. Нижний Новгород, ГСП-459, ул. САЛГАНСКИЙ, 7.

**Источник инструкции**

Инструкция лекарственного средства взята из официального источника — [Государственного реестра лекарственных средств Украины](#).