

Состав

действующее вещество: хондроитина натрия сульфат;

1 г эмульгеля содержит хондроитина натрия сульфата (в пересчете на 100% сухое вещество) 50 мг;

вспомогательные вещества: имидомочевина, диметилсульфоксид, пропиленгликоль, полиэтиленгликоля (макроголу) цетостеариловый эфир, кокоила каприлокапрат, спирт цетостеариловый, гидроксипропилкрахмала фосфат; лимонная кислота, моногидрат; цитрат натрия, диметикон, вода очищенная.

Лекарственная форма

Эмульгель для наружного применения 5%.

Основные физико-химические свойства: эмульгель белого цвета со слабым специфическим запахом. По внешнему виду должно быть однородным.

Фармакотерапевтическая группа

Лекарственные средства, применяемые для лечения заболеваний опорно-двигательного аппарата. Хондроитина сульфат.

Код АТХ М01А Х25.

Фармакодинамика

Хондроитин-Фитофарм содержит компонент природного происхождения хондроитина сульфат, который получают из хрящевой ткани трахеи крупного рогатого скота. Хондроитина сульфат является высокомолекулярным мукополисахаридом, тормозящим процессы дегенерации хрящевой ткани. Угнетает ферменты, способствующие распаду хрящевой ткани, 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 матрикса хрящевой ткани.

Хондроитин-Фитофарм уменьшает боль в пораженных суставах и способствует увеличению их подвижности, а также замедляет прогрессирование остеоартроза и остеохондроза.

Фармакокинетика

Препарат хорошо всасывается с поверхности кожи, максимальная концентрация хондроитина сульфата в плазме крови достигается через 3-4 часа после применения. Биодоступность составляет 25%. Выводится в основном почками в течение 24 часов.

Показания

Дегенеративно-дистрофические заболевания суставов и позвоночника (преимущественно локализованные формы): остеоартроз, остеохондроз.

Противопоказания

Тромбофлебиты, индивидуальная повышенная чувствительность к компонентам препарата, склонность к кровоточивости, острые воспалительные процессы в области нанесения препарата.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействий

При каждом применении препарата его взаимодействия с другими лекарственными средствами не установлено.

Особенности применения

Препарат следует наносить только на невредимые участки кожи, предотвращая попадание на открытые раны, в глаза и слизистые.

Лекарственное средство содержит цетостеариловый спирт, который может вызвать местные реакции (например контактный дерматит). Пропиленгликоль может вызвать раздражение кожи.

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

Не влияет.

Применение в период беременности или кормления грудью

Безопасность и эффективность применения не установлены, поэтому препарат не рекомендуется.

Способ применения и дозы

Эмульгель наносят 2-3 раза в сутки тонким слоем на кожу в области поражения, легко втирая до полного впитывания. Продолжительность курса лечения определяют индивидуально в зависимости от эффективности и переносимости терапии. Как правило она составляет 2-3 недели.

Дети

Не использовать детям.

Передозировка

Случаи передозировки препарата не описаны. При соблюдении рекомендаций по применению передозировка препарата маловероятна.

Побочные реакции

Препарат обычно хорошо переносится, однако возможны раздражение кожи, аллергические реакции, включая зуд, гиперемия, жжение, сыпь на коже. В случае появления каких-либо нежелательных реакций следует прекратить прием лекарственного средства и обратиться к врачу.

Срок годности

2 года.

Условия хранения

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

Упаковка

По 40 г эмульгеля в тубе; по 1 тубе в пачке.

Категория отпуска

Без рецепта.

Производитель

ЧАО «ФИТОФАРМ».

Местонахождение производителя и его адрес места осуществления деятельности

Украина, 84500, Донецкая область, г. Бахмут, ул. Сибирцева, 2.

Источник инструкции

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