



ИНСТРУКЦИЯ
по применению лекарственного средства
ХОНДРОМЕД

Торговое название

Хондромед

Международное непатентованное название

Хондроитина сульфат (chondroitin sulfate).

Описание

Капсулы твердые желатиновые желтого цвета. Содержимое капсул – порошок от белого с желтоватым оттенком до светло-желтого с сероватым оттенком цвета, без запаха.

Состав

Активное вещество: хондроитина сульфата натриевая соль - 250 мг.

Вспомогательные вещества: кальция стеарат, крахмал картофельный.

Состав оболочки капсулы: хинолиновый желтый (Е 104), пунцовый 4R (Е 124), азорубин (Е 122), титана диоксид (Е 171), желатин.

Форма выпуска

Капсулы.

Фармакотерапевтическая группа

Прочие нестероидные противовоспалительные препараты и противоревматические средства.

Код АТХ

M01AX25

Фармакологическое действие*Фармакодинамика*

Основные действующие вещества лекарственного средства – натриевые соли хондроитина сульфата А и С (средняя молекулярная масса 11 000 дальтон). Хондроитина сульфат – высокомолекулярный мукополисахарид. Является основным компонентом протеогликанов, составляющих вместе с коллагеновыми волокнами хрящевой матрикс.

Лекарственное средство оказывает противовоспалительное, анальгезирующее действие. Хондроитина сульфат подавляет активность энзимов, вызывающих деградацию суставного хряща: ингибирует металлопротеиназы, в частности, лейкоцитарную эластазу. Снижает активность гиалуронидазы. Хондроитина сульфат частично блокирует выброс свободных кислородных радикалов, способствует блокированию хемотаксиса. Стимулирует выработку хондроцитами протеогликанов. Противовоспалительный и анальгезирующий эффекты достигаются благодаря снижению выброса в синовиальную жидкость медиаторов воспаления и боли, а также вследствие подавления секреции лейкотриена В4 и простагландина Е2.

Применение лекарственного средства препятствует сжатию хрящевой ткани, выполняет роль смазки суставных поверхностей, нормализует продукцию синовиальной жидкости, способствует уменьшению интенсивности боли.

Фармакокинетика
Не исследована.

ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0 0 0 2

Показания к применению

Облегчение симптомов (от легкой до умеренной боли) при подтвержденном диагнозе остеоартрита коленного и тазобедренного суставов.

Способ применения и дозировка**Взрослые и подростки старше 15 лет:**

По две капсулы два раза в день (1000 мг в сутки).

Капсулы принимают внутрь, проглатывая целиком и запивая достаточным количеством воды.

Применение у детей:

Данные по эффективности и безопасности применения хондроитина сульфата у детей младше 15 лет отсутствуют, поэтому его применение у детей не рекомендуется.

Побочное действие

Со стороны кожи и подкожной клетчатки: частота неизвестна – эритема, крапивница, экзема, макулопапулезная сыпь, сопровождающаяся или не сопровождающаяся зудом и/или отеком.

Со стороны желудочно-кишечного тракта: редко – тошнота, рвота.

Со стороны иммунной системы: очень редко – ангионевротический отек.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к хондроитина сульфату или любым другим компонентам лекарственного средства, беременность, период грудного вскармливания, дети младше 15 лет.

Меры предосторожности

Не рекомендуется применение лекарственного средства во время беременности и в период грудного вскармливания.

Применение при беременности и кормлении грудью

Не рекомендуется применять лекарственное средство при беременности и в период грудного вскармливания в связи с отсутствием данных, подтверждающих безопасность его приема у женщин в этот период.

Влияние на способность к вождению автомобиля и управлению механизмами

Лекарственное средство не оказывает влияния на способность к управлению автотранспортом и другими механизмами.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Не описано взаимодействий хондроитина сульфата с другими лекарственными средствами.

Передозировка

В случае передозировки назначают симптоматическое лечение.

Условия хранения

В защищенном от влаги и света месте при температуре не выше 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Упаковка

По 10 капсул в контурной ячейковой упаковке. По три или шесть контурных ячейковых упаковок по 10 капсул вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачке из картона.

ЛП-№007753-РГ-ВУ

УТВЕРЖДЕНО
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ
Приказ Министерства здравоохранения
Республики Беларусь

Условия отпуска

Без рецепта.

ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0 0 0 2

Информация о производителе

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а/4.

Тел./факс: (01774)-53801, www.lekpharm.by.