

ИНСТРУКЦИЯ ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ
ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Хондроитин

Регистрационный номер:

Торговое наименование

Хондроитин

Международное непатентованное или группировочное наименование

Хондроитина сульфат

Лекарственная форма

Мазь для наружного применения

Состав

Состав на 100 г:

Действующее вещество:

Хондроитина сульфат натрия
в пересчете на сухое вещество

- 5,0 г

Вспомогательные вещества:

Диметилсульфоксид

- 10,0 г

Вазелин

- 50,0 г

Ланолин

- 15,0 г

Вода очищенная

- до 100,0 г

Описание

Однородная мазь светло-желтого цвета с характерным запахом.

Фармакотерапевтическая группа

Другие средства для лечения заболеваний костномышечной системы.

Код АТХ: M09AX

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Хондроитин стимулирует регенерационные (восстановительные) процессы и нормализует обмен веществ в суставном хряще, оказывает анальгезирующее и противовоспалительное действие, замедляет прогрессирование остеоартроза и остеохондроза.

Хондроитин содержит натуральный компонент хондроитина сульфат (высокомолекулярный мукополисахарид), получаемый из тканей крупного рогатого скота. Хондроитина сульфат улучшает фосфорно-кальциевый обмен в хрящевой ткани, ускоряет процессы ее репарации, тормозит процессы дегенерации (разрушения) хрящевой ткани; препятствует коллапсу соединительной ткани; ингибирует ферменты, вызывающие повреждение хрящевой ткани, стимулирует синтез глюкозаминогликанов, способствует регенерации (восстановлению) суставной сумки и хрящевых поверхностей суставов, увеличивает продукцию внутрисуставной жидкости. Это приводит к уменьшению болезненности и увеличению подвижности пораженных суставов.

Фармакокинетика

Всасывание

В соответствии с данными, полученными в экспериментальных исследованиях на мышах с использованием радиомеченного ЗН-хондроитина сульфата, показатель всасываемости хондроитина сульфата составляет 14 %.

Биотрансформация

Хондроитина сульфат после нанесения на кожу быстро и избирательно поступает в сустав с достижением максимальной концентрации через 30 минут.

Выведение

Выведение препарата из хрящевой ткани состоит из двух фаз. Завершение быстрой фазы выведения происходит через 1 час после применения. Время удержания препарата в суставе составляет 5 часов.

Показания к применению

Препарат показан к применению у взрослых пациентов в возрасте от 18 лет для лечения и профилактики остеохондроза, остеоартроза периферических суставов и позвоночника.

Противопоказания

Повышенная чувствительность к компонентам препарата. Нарушение целостности кожных покровов в местах предполагаемого нанесения препарата.

С осторожностью

Беременность, период грудного вскармливания, детский возраст до 18 лет (эффективность и безопасность не установлены).

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Беременность

Применение препарата в период беременности возможно, когда ожидаемая польза применения препарата для матери превышает потенциальный риск для плода.

Период грудного вскармливания

Клинические данные о применении препарата у кормящих грудью женщин отсутствуют. Применение препарата в период лактации возможно, когда ожидаемая польза применения препарата для матери превышает потенциальный риск для ребенка.

Способ применения и дозы

Наружно. Наносят мазь Хондроитин 2-3 раза в день на кожу над очагом поражения и втирают в течение 2-3 мин до полного впитывания. Курс лечения – 2-3 недели. При необходимости курс лечения повторяют.

Побочное действие

Аллергические реакции.

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются или отмечаются любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, следует немедленно сообщить об этом врачу.

Передозировка

О случаях передозировки хондроитином не сообщалось.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Не изучалось.

Особые указания

Следует избегать попадания препарата Хондроитин на слизистые оболочки и открытые раны.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Препарат не влияет на способность управлять транспортом или заниматься другими потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенного внимания и быстроты психических и двигательных реакций.

Форма выпуска

Мазь для наружного применения 5 %.

По 30 г, 50 г или 100 г в банки темного стекла с винтовой горловиной с навинчиваемыми крышками из полиэтилена высокого или низкого давления или по 30 г, 50 г или 100 г в банки стеклянные с треугольным венчиком с крышками натягиваемыми.

По 30 г, 50 г или 100 г в банки из полиэтилена высокого или низкого давления в комплекте с крышками или в банки из полиэтилентерефталата в комплекте с крышками из полиэтилена высокого или низкого давления.

По 30 г, 50 г или 100 г в тубы алюминиевые, покрытые лаком БФ-2, в комплекте с колпачками из полиэтилена высокого или низкого давления или в тубы ламинатные в комплекте с колпачками из полиэтилена высокого или низкого давления.

Каждую банку или тубу вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Допускается упаковка банок или туб без пачки от 9 до 300 штук вместе с равным количеством инструкций по применению в коробку картонную (для стационаров).

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре не выше 20 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года. Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Владелец регистрационного удостоверения/Производитель/Организация, принимающая претензии:

ОАО «Ивановская фармацевтическая фабрика», Россия

153007, г. Иваново, ул. Генерала Горбатова, д. 19-а

Тел.: (4932) 33-42-73, факс: (4932) 33-42-72

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ
от 12.02.2025 № 3356 5
(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0001)