

МИНИСТЕРСТВО ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИНСТРУКЦИЯ
по медицинскому применению лекарственного препарата

Биартрин



Регистрационный номер: ЛП-000606

Торговое название препарата: Биартрин

Международное непатентованное или группировочное название: гликозаминогликан-пептидный комплекс

Лекарственная форма: раствор для внутримышечного введения

Состав

1 мл препарата содержит:

действующее вещество: гликозаминогликан-пептидный комплекс – 2,5 мг;

вспомогательные вещества: метакрезол – 2,5 мг;

вода для инъекций – до 1 мл.

Описание

Прозрачный раствор желтовато-коричневого цвета с запахом метакрезола.

Фармакотерапевтическая группа

Регенерации тканей стимулятор.

Код АТХ: M09AX

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Препарат животного происхождения, содержит гликозаминогликан-пептидный комплекс из хрящей и костного мозга молодых телят. Действие препарата обусловлено совокупным действием его активных компонентов. Нормализует обмен веществ в хрящевой гиалиновой ткани: усиливает биосинтез сульфатированных мукополисахаридов и коллагена, стимулирует регенерацию суставного хряща, уменьшает активность ферментов и тормозит катаболические процессы в хрящевой ткани.

Фармакокинетика

Данные отсутствуют.

Показания к применению

Дегенеративно-дистрофические заболевания суставов: гонартроз, артроз межпальцевых суставов, коксартроз, спондилез, спондилоартроз, менископатия, хондромалиция надколенника.

Противопоказания

- повышенная чувствительность к компонентам препарата;
- ревматоидный артрит;
- беременность, период грудного вскармливания;
- возраст до 18 лет;
- применение у женщин репродуктивного возраста, не соблюдающих надежных методов контрацепции.

С осторожностью

При одновременном применении с непрямymi антикоагулянтами, антиагрегантами, фибринолитиками необходим частый контроль показателей свертывания крови.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

Применение препарата при беременности и в период грудного вскармливания противопоказано (в связи с отсутствием сведений о применении препарата у данных групп пациентов). Женщинам репродуктивного возраста в период лечения препаратом необходимо соблюдать надежные методы контрацепции.

Способ применения и дозы

Препарат вводят глубоко внутримышечно: в первый день - 0,3 мл, во второй день - 0,5 мл, далее - по 1 мл 3 раза в неделю в течение 5-6 недель.

Повторный курс лечения - после консультации с врачом по той же схеме.

Побочное действие

Аллергические реакции (редко), в том числе анафилактикоидные реакции, анафилактический шок.

Если любые из указанных в инструкции побочных эффектов усугубляются или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, **сообщите об этом врачу.**

Передозировка

Сведения о случаях передозировки при применении препарата отсутствуют.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Можно применять одновременно с нестероидными противовоспалительными препаратами и глюкокортикостероидами. При одновременном применении с непрямymi антикоагулянтами, антиагрегантными средствами и фибринолитиками возможно усиление их действия.

Особые указания

Учитывая вероятность развития аллергических реакций, в том числе анафилактического шока, за каждым пациентом необходимо обеспечить медицинское наблюдение в течение одного часа после введения препарата.

Влияние на способность к управлению транспортными средствами и механизмами

Сведения о влиянии препарата Биартрин на способность управлять автомобилем и другими транспортными средствами, а также на выполнение потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций, отсутствуют.

Форма выпуска

Раствор для внутримышечного введения, 1.0 мл.

По 1 мл в ампулы светозащитного стекла вместимостью 2 мл.

5 ампул помещают в контурную пластиковую упаковку (поддон) из пленки поливинилхлоридной или из пленки полиэтилентерефталатной.

5 ампул помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной или из пленки полиэтилентерефталатной и фольги алюминиевой печатной лакированной или материала упаковочного.

1, 2 контурных пластиковых упаковок (поддонов) или контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

5, 10 ампул вместе с инструкцией по применению помещают в пачку с разделительной вставкой из картона.

Условия хранения

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

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

5 лет.

Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска

Отпускают по рецепту.

Владелец регистрационного удостоверения/Организация, принимающая претензии:

ЗАО «Бинергия»,

Россия, 143910, Московская область, г. Балашиха, ул. Крупешина, д. 1.

Тел.: 8-495-580-55-02

Факс: 8-495-580-55-03

Производитель: ЗАО «ЭкоФармПлюс»

Юридический адрес:

Россия, 142211, Московская область, г. Серпухов, ул. 1-я Московская, д. 44.

Адрес производственной площадки:

Россия, 142279, Московская область, Серпуховский район, пос. Оболенск, зд. 89.

Начальник отдела регистрации,
стандартизации и лицензирования
ЗАО «Бинергия»



Устинова Т.А.