

ХОНДРОГАРД® (CHONDROGUARD)

CHONDROITIN SULFATE SODIUM

зарегистрировано и произведено
ФармФирма СОТЕКС ЗАО (Россия)

ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА, СОСТАВ И УПАКОВКА

Раствор для в/м введения прозрачный, бесцветный или со слегка желтоватым оттенком, с запахом бензилового спирта.

1 мл

хондроитина сульфат натрия..... 100 мг

Вспомогательные вещества: бензиловый спирт – 9 мг, натрия метабисульфит – 1 мг, натрия гидроксид – до рН 6.0-7.5, вода д/и – до 1 мл.

1 мл – ампулы бесцветного стекла (5) – упаковки ячейковые контурные (1) – пачки картонные.

1 мл – ампулы бесцветного стекла (5) – упаковки ячейковые контурные (2) – пачки картонные.

1 мл – шприцы стеклянные с иглой (1) – упаковки ячейковые контурные (5) – пачки картонные.

1 мл – шприцы стеклянные с иглой (2) – упаковки ячейковые контурные (5) – пачки картонные.

1 мл – шприцы стеклянные без иглы (1) – упаковки ячейковые контурные (5) в комплекте с 5 иглами – пачки картонные.

1 мл – шприцы стеклянные без иглы (2) – упаковки ячейковые контурные (5) в комплекте с 10 иглами – пачки картонные.

Раствор для в/м введения прозрачный, бесцветный или со слегка желтоватым оттенком, с запахом бензилового спирта.

1 мл

1 амп.

хондроитина сульфат натрия..... 100 мг 200 мг

Вспомогательные вещества: бензиловый спирт – 18 мг, натрия метабисульфит – 2 мг, натрия гидроксид – до рН 6.0-7.5, вода д/и – до 2 мл.

2 мл – ампулы бесцветного стекла (5) – упаковки ячейковые контурные (1) – пачки картонные.

2 мл – ампулы бесцветного стекла (5) – упаковки ячейковые контурные (2) – пачки картонные.

2 мл – ампулы бесцветного стекла (5) – упаковки ячейковые контурные (5) – пачки картонные.

2 мл – шприцы стеклянные с иглой (1) – упаковки ячейковые контурные (5) – пачки картонные.

2 мл – шприцы стеклянные с иглой (2) – упаковки ячейковые контурные (5) – пачки картонные.

2 мл – шприцы стеклянные без иглы (1) – упаковки ячейковые контурные (5) в комплекте с 5 иглами – пачки картонные.

2 мл – шприцы стеклянные без иглы (2) – упаковки ячейковые контурные (5) в комплекте с 10 иглами – пачки картонные.

Номер и дата регистрации: ЛСР-005817/09 от 17.07.09

Код АТХ: M01AX25

Клинико-фармакологическая группа:

Препарат, стимулирующий процесс регенерации хрящевой ткани

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ ДЕЙСТВИЕ

Высокомолекулярный мукополисахарид, влияющий на обменные процессы в гиалиновом хряще. Уменьшает дегенеративные изменения в хрящевой ткани суставов, ускоряет процессы ее восстановления, стимулирует синтез протеогликанов.

При лечении препаратом уменьшается болезненность и улучшается подвижность пораженных суставов. При лечении дегенеративных изменений суставов с развитием вторичного синовита, положительный эффект может наблюдаться уже через 2-3 недели после начала введения препарата: уменьшается боль в суставах, исчезают клинические проявления реактивного синовита, увеличивается объем движений в пораженных суставах. Терапевтический эффект сохраняется длительное время после окончания курса лечения.

ФАРМАКОКИНЕТИКА

После в/м введения хондроитина сульфат быстро распределяется. Уже через 30 мин после инъекции он обнаруживается в крови в значительных концентрациях. C_{max} хондроитина сульфата в плазме достигается через 1 ч, затем постепенно снижается в течение 2 сут.

Хондроитина сульфат накапливается, главным образом, в хрящевой ткани суставов. Синовиальная оболочка не является препятствием для проникновения препарата в полость сустава. В экспериментах показано, что через 15 мин после в/м инъекции хондроитина сульфат обнаруживается в синовиальной жидкости, затем проникает в суставной хрящ, где его C_{max} достигается через 48 ч.

ПОКАЗАНИЯ

Дегенеративно-дистрофические заболевания суставов и позвоночника:

- остеоартроз периферических суставов;
- межпозвонковый остеохондроз и остеоартроз.

Для ускорения формирования костной мозоли при переломах.

РЕЖИМ ДОЗИРОВАНИЯ

Препарат назначают в/м по 100 мг через день. При хорошей переносимости дозу увеличивают до 200 мг, начиная с 4-й инъекции.

Курс лечения – 25-30 инъекций. При необходимости через 6 мес возможно проведение повторного курса лечения. Для формирования костной мозоли курс лечения составляет 3-4 недели (10-14 инъекций через день).

ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ

Аллергические реакции: кожный зуд, эритема, крапивница, дерматит.

Местные реакции: геморрагии в месте инъекции.

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

- повышенная чувствительность к компонентам препарата;
- кровотечения и склонность к кровоточивости;
- тромбозы;
- детский возраст;
- беременность (данные о безопасности применения препарата в настоящее время отсутствуют);
- период лактации (данные о безопасности применения препарата в настоящее время отсутствуют).

БЕРЕМЕННОСТЬ И ЛАКТАЦИЯ

Противопоказан к применению при беременности и в период лактации (данные о безопасности применения препарата в настоящее время отсутствуют).

ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ

Использование в педиатрии

Данные об эффективности и безопасности применения хондроитина сульфата у детей в настоящее время отсутствуют.

Влияние на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами

Информация о предостережении относительно применения препарата водителями транспортных средств и лицами, работающими с потенциально опасными механизмами, отсутствует.

ПЕРЕДОЗИРОВКА

В настоящее время о случаях передозировки хондроитина сульфата не сообщалось.

ЛЕКАРСТВЕННОЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ

Возможно усиление действия непрямых антикоагулянтов, антиагрегантов, фибринолитиков, что требует более частого контроля показателей свертываемости крови при одновременном применении.

УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОКИ ГОДНОСТИ

Препарат следует хранить в недоступном для детей, защищенном от света месте при температуре не выше 25°C. Срок годности раствора для в/м введения в ампулах – 3 года, в шприцах – 2 года.

УСЛОВИЯ ОТПУСКА ИЗ АПТЕК

Препарат отпускается по рецепту.

ФармФирма СОТЕКС ЗАО
141345 Московская обл.,
Сергиево-Посадский муниципальный р-н,
сельское поселение Березняковское,
пос. Беликово, д. 11
Тел./факс: (495) 956-29-30