

# ІНСТРУКЦІЯ

для медичного застосування препарату

**ХОНДРОКСИД®**

**(HONDROXIDE)**

## Склад лікарського засобу:

*діюча речовина:* хондроїтину сульфат;

1 г мазі містить хондроїтину сульфату 50 мг;

*допоміжні речовини:* диметилсульфоксид, ланолін, парафін білий м'який, моно-гліцериди, вода очищена.

## Лікарська форма. Мазь.

Мазь світло-жовтого кольору із запахом диметилсульфоксиду.

**Назва і місцезнаходження виробника.** ВАТ «НИЖФАРМ». Російська Федерація, 603950, Нижній Новгород, ГСП-459, вул. Салганська, 7.

**Фармакотерапевтична група.** Нестероїдні протизапальні та протиревматичні засоби. Хондроїтину сульфат. Код АТС М01А Х25.

Основною діючою речовиною препарату є хондроїтину сульфат, який виділяють з хрящової тканини трахеї великої рогатої худоби. Ця речовина чинить хондропротекторну, хондростимулюючу, регенеруючу, протизапальну та знеболювальну дію. Хондроїтину сульфат поліпшує фосфорно-кальцієвий обмін у хрящовій тканині, уповільнює резорбцію кісткової тканини, гальмує процеси дегенерації хрящової тканини, відіграє роль своєрідного мастила суглобових поверхонь. Нормалізує продукцію суглобової рідини, покращує рухомість суглобів, бере участь у відтворенні основної речовини кісткової та хрящової тканини, захищає хрящ при ушкодженнях. При зовнішньому застосуванні препарат уповільнює прогресування остеоартрозу, зменшує запалення та біль в уражених суглобах. Диметилсульфоксид, який входить до складу препарату, сприяє кращому проникненню хондроїтину вглиб тканин.

Препарат добре всмоктується з поверхні шкіри, максимальна концентрація хондроїтину сульфату у плазмі крові досягається через 3-4 години після застосування, а у синовіальній рідині – через 4–5 годин. Біодоступність – 20-40 %. Виводиться в основному нирками протягом 24 годин.

**Показання для застосування.** Дегенеративно-дистрофічні захворювання суглобів і хребта (переважно локалізовані форми): остеоартроз, остеохондроз.

**Протипоказання.** Індивідуальна підвищена чутливість до препарату, тромбофлебіт, схильність до кровоточивості, гострі запальні процеси у місці нанесення препарату.

## Належні заходи безпеки при застосуванні.

Препарат слід наносити лише на неушкоджені ділянки шкіри, запобігаючи потраплянню препарату на відкриті рани, в очі, на слизові оболонки.

## Особливі застереження.

**Застосування у період вагітності або годування груддю.** Безпека та ефективність застосування препарату у період вагітності або годування груддю не встановлені, тому застосовувати препарат можна лише у випадку, коли, на думку лікаря, користь від застосування переважає ризик.

**Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами.** Не впливає.

**Діти.** Не застосовують.

**Спосіб застосування та дози.** Препарат призначений для зовнішнього застосування. Мазь наносити тонким шаром над осередком запалення і втирати протягом 2-3 хвилин до повного її вбирання шкірою. Процедуру повторювати 2-3 рази на день.

Тривалість курсу лікування визначається індивідуально залежно від ефективності терапії і, як правило, становить 2-3 тижні. При необхідності курс лікування повторити.

**Передозування.** Випадки передозування не описані. Можливі випадки гіперчутливості, що потребують відміни препарату та проведення симптоматичної терапії.

**Побічні ефекти.** Можливі алергічні реакції, включаючи свербіж, гіперемію, печіння, висипання на шкірі.

У разі появи будь-яких небажаних явищ необхідно припинити застосування препарату та звернутися до лікаря.

**Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.** При нашкодному застосуванні препарату його взаємодія з іншими лікарськими засобами не встановлена.

**Термін придатності.** 3 роки.

Не застосовувати після закінчення терміну придатності, зазначеного на упаковці.

**Умови зберігання.** Зберігати при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

**Упаковка.** По 30 г в тубі в пачці з картону.

**Категорія відпуску.** Без рецепта.