



ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению лекарственного препарата
АРТРАФИК®

Регистрационный номер:

ЛП-№(002782)-(РГ-RU)

Торговое наименование: Артрафик®

Международное непатентованное или группировочное наименование: хондроитина сульфат.

Лекарственная форма: мазь для наружного применения.

Состав на 100 г мази:

Действующее вещество: хондроитина сульфат натрия в пересчете на сухое вещество – 5,0 г.

Вспомогательные вещества: вазелин – 50,0 г; ланолин – 15,0 г; диметилсульфоксид – 10,0 г; вода очищенная – до 100,0 г.

Описание: мазь светло-желтого цвета с характерным запахом.

Фармакотерапевтическая группа: другие средства для лечения заболеваний костно-мышечной системы.

Код АТХ: M09AX

Фармакологические свойства

Фармакодинамика

Хондроитин стимулирует регенерационные (восстановительные) процессы и нормализует обмен веществ в суставе хряща, 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 репа-

рации, 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

В соответствии с данными, полученными в экспериментальных исследованиях на мышах с использованием радиомеченого 3Н-хондроитина сульфата, показатель всасываемости хондроитина сульфата составляет 14 %. Хондроитина сульфат после нанесения мази на кожу поступает в сустав с достижением максимальной концентрации через 30 минут и последующим двухфазным выведением препарата из хрящевой ткани. Завершение быстрой фазы выведения происходит через 1 час после применения. Время удержания препарата в суставе составляет 5 часов.

Показания к применению

Лечение и профилактика остеохондроза, остеоартроза периферических суставов и позвоночника.

Противопоказания

Гиперчувствительность к действующему веществу и/или к любому из вспомогательных веществ, входящих в состав препарата. Нарушение целостности кож-



ных покровов в местах предполагаемого нанесения препарата.

Применение при беременности и в период грудного вскармливания

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

Способ применения и дозы

Наружно.

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

Побочное действие

Аллергические реакции.

Если Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

Передозировка

О случаях передозировки хондроитином не сообщалось.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Случаи взаимодействия или несовместимости с другими лекарственными средствами не описаны.

Особые указания

Не использовать препарат Артрафик® без консультации врача при беременности, в период лактации (грудного вскармливания) и в возрасте до 18 лет. Следует избегать попадания препарата Артрафик® на слизистые оболочки и открытые раны.

Вспомогательные вещества

Препарат Артрафик® содержит диметилсульфоксид, который может раздражать кожу, и ланолин, который может вызывать местные кожные реакции

(например, контактный дерматит).

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Препарат не вызывает седативного эффекта, психомоторных нарушений и не влияет на способность пациента заниматься потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенного внимания и быстроты психических и двигательных реакций.

Форма выпуска

Мазь для наружного применения 5 %.

По 30 или 50 г в тубу алюминиевую.

Одну тубу вместе с инструкцией по медицинскому применению (листок-вкладыш) помещают в картонную упаковку (пачку).

Условия хранения

При температуре не выше 25 °С в картонной упаковке (пачке).

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

3 года. Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают без рецепта.

Держатель регистрационного удостоверения: ООО «Атолл»

Россия, 445351, Самарская обл., г. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6.

Производитель: ООО «Озон»

Россия, Самарская обл., г.о. Жигулевск, ул. Гидростроителей, д. 6.

Организация, принимающая претензии потребителей: ООО «Озон»

Россия, 445351, Самарская обл., г.о. Жигулевск, г. Жигулевск,

ул. Гидростроителей, д. 6.

Тел.: +79874599991, +79874599992

E-mail: ozon@ozon-pharm.ru