

УДОБНЫЙ ПРИЕМ - 1 РАЗ В ДЕНЬ

ARTRA. ОТВЕЧАЕТ ЗА ВОССТАНОВЛЕНИЕ СУСТАВОВ

ДВИЖЕНИЕ - ЖИЗНЬ



ОДНОЙ УПАКОВКИ
ХВАТАЕТ НА 3-4
МЕСЯЦА

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА ДЛЯ МЕДИЦИНСКОГО ПРИМЕНЕНИЯ АРТРА®. Торговое название: Артра®. Лекарственная форма: таблетки, покрытые пленочной оболочкой. СОСТАВ (одна таблетка содержит): Действующие вещества: субстанция-смесь: * 1165 мг: глюкозамин гидрохлорид 500 мг, хондроитин сульфат натрия 500 мг. Вспомогательные вещества: микрокристаллическая целлюлоза 223 мг, кальция гидрофосфата дигидрат 125 мг, натрия крахмалогидрат 100 мг, старинная магнезия 50 мг, желтый оксид железа 17 мг, оболочка пленочной таблетки прозрачная 3 мг (гипрометеллоз 3,73 мг, тристеарин 1,25 мг), пленочное покрытие желтое 35 мг (гипрометеллоз 10,35 мг, титана диоксид 9,41 мг, полисорбат 9,10 мг, тальк 2,45 мг, мальтодекстрин 1,75 мг, среднемолекулярные триглицериды 1,40 мг, краситель желтый оксид железа 0,04 мг). * В процессе производства используют субстанцию-смесь, состоящую из глюкозамин гидрохлорид и хондроитин сульфата натрия, запатентован с учетом изобретения 525,5 мг (в пересчете на сухое вещество) и 613,1 мг (в пересчете на сухое вещество) соответственно. ОПИСАНИЕ: плоскоовальные таблетки овальной формы, покрытые пленочной оболочкой от белого до белого с желтоватым оттенком цвета, с выделением и прозрачной «АТТРА» с одной стороны таблетки, с характерным запахом. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ ГРУППА: регенерации хрящевой ткани стимулятор. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКОЕ СВОЙСТВО: стимулирует регенерацию хрящевой ткани. Глюкозамин и хондроитин сульфат натрия принимают участие в биосинтезе соединительной ткани, способствуя репаративным процессам разрушения хряща, стимулирует регенерацию ткани. Введение экзогенного глюкозамина усиливает выработку хрящевого матрикса и обеспечивает неспецифическую защиту, в т.ч. от НПВП и глюкокортикоидов (ГК). Препарат обладает умеренным противовоспалительным действием. Хондроитин сульфат натрия, независимо от того, вводится ли он в интальной форме или же в виде отдельных компонентов, служит дополнительными субстратом для образования здорового хрящевого матрикса. Стимулирует образование протеогликанов и коллагена типа II, в т.ч. также защищает хрящевой матрикс от ферментативного расщепления (путем повышения активности гиалуронидазы) и от окислительного действия свободных радикалов, поддерживает вязкость синовиальной жидкости, стимулирует механизмы репарации хряща и поддвывает активность тех ферментов (эластаза, гиалуронидаза), которые расщепляют хрящ. При лечении остеоартрита облегчает симптомы заболевания и уменьшает потребность в НПВП. ФАРМАКОКИНЕТИКА: биодоступность глюкозамина при пероральном приеме - 25% (сфидат первого прохождения через печень). Расщепляется в ткани; наибольшая концентрация обнаруживается в печени, почках и суставе колена. Около 30% принятой дозы длительно персистирует в костной и мышечной ткани. Связывается преимущественно с молочной в неизмененном виде, частично с кальем. T1/2 - 88 ч. Биодоступность хондроитина сульфата около 13%. ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ: остеоартроз периферических суставов и позвоночника, ПРОТОПОПКАЗАНИЯ: выраженное нарушение функции почек, повышенная чувствительность к компонентам препарата. С осторожностью применяют при кровотечениях или склонности к кровотечениям, при бронхиальной астме, при сахарном диабете. СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ: внутрь. Взрослым и детям старше 15 лет назначают по 1 таб. 2 раза/сут в течение трех первых недель, по 1 таб. 1 раз/сут в течение последующих недель и месяцев. Устойчивый лечебный эффект достигается при приеме препарата не менее 6 мес. БЕГЕМЕННОСТЬ И ЛАКТАЦИЯ: не рекомендуется принимать во время беременности и лактации. ПОСРОК ДЕЙСТВИЯ: со стороны пищеварительной системы возможны легкие нарушения функций ЖКТ - боли в эпигастрии, метеоризм, диарея, запор (обусловлены действием глюкозамина). Со стороны ЦНС: головомучение (обусловлены действием глюкозамина). Прочие: аллергические реакции (обусловлены действием глюкозамина и хондроитин сульфата). ПЕРЕДОЗИРОВКА: до настоящего времени о случаях передозировки препарата Артра не сообщалось. Лечение: промывание желудка, симптоматическая терапия. ВЗАИМОДЕЙСТВИЕ С ДРУГИМИ ЛЕКАРСТВЕННЫМИ ПРЕПАРАТАМИ: при одновременном применении возможно усиление действия антикоагулянтов и антиагрегантов. Понижает абсорбцию тетрациклинов, уменьшает действие полусинтетических пенициллинов. Препарат совместим с глюкокортикоидными препаратами (ГК). ФОРМА ВЫПУСКА, таблетки, покрытые пленочной оболочкой. По 30, 60 или 120 таблеток во флаконе из полпрозрачного пластика с завинчивающейся крышкой из полипропилена и предохранительным элементом для контроля первого вскрытия. На флакон наклеивают этикетку, флакон затравивают пленкой и вместе с инструкцией по применению помещают в картонную пачку. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ: хранить при температуре не выше 25° С. Хранить в недоступном для детей месте! СРОК ГОДНОСТИ: 4 года. Не применять по истечении срока годности, указанного на упаковке. УПОСЯНИЕ ОТПУСКА: отпускают без рецепта. Регистрационное удостоверение: № П101462901 от 20.12.2007. Производитель: Америфарма Лабс ЛПС, США, 71 Вернона авеню, здание 4/5, Соммерсет, Нью-Джерси, штат Нью-Джерси, 08873, США. Фасовщик/упаковщик/выполняющий контроль качества: Юнифарм, Инк., США Уотерберри, Прогресс-Лейн, 75, Коннектикут-штат Коннектикут, 06705, США. ВЛАДЕЛЕЦ: АО «НИЖФАРМ». Дата выхода материала: май 2021 г. ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ МЕДИЦИНСКИХ РАБОТНИКОВ.