

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування лікарського засобу
АРТИФЛЕКС ХОНДРО

Склад:

діюча речовина: 1 мл розчину містить хондроїтину сульфату натрію 100 мг;
допоміжні речовини: спирт бензиловий, вода для ін'екцій.

Лікарська форма. Розчин для ін'єкцій.

Основні фізико-хімічні властивості: прозора безбарвна або з легка жовтуватим відтінком рідина з запахом спирту бензилового.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що впливають на опорно-руховий апарат. Хондроїтину сульфат. Код ATХ M01A X25.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка. Основні діючі речовини препаратору – натрієві солі хондроїтину сульфату А та С (середня молекулярна маса 11000 дальтон). Хондроїтину сульфат – високомолекулярний мукополісахарид. Він є основним компонентом протеогліканів, які разом із колагеновими волокнами утворюють хрящовий матрикс.

Препарат гальмує процес дегенерації та стимулює регенерацію хрящової тканини, макрондропротекторну, протизапальну аналгезуючу дію. Замінює хондроїтину сульфат суглобного хряща, катализовані патологічним процесом. Пригнічує активність ензимів, що спричиняють деградацію суглобного хряща; інгібіє металопротеїнази, а саме – лейкоцитарну еластазу. Знижує активність гіалуронідаз. Частково блокує викид вільних кисневих радикалів; сприяє блокуванню хемотаксису, антигеннідестермінант.

Стимулює продукування хондроцитами протеогліканів. Впливає на фосфорно-калциевий обмін у хрящової тканині. Дає змогу відновити механічну та еластичну цілісність хрящового матриксу. Протизапальний та аналгезуючий ефекти досягаються завдяки зниженню викиду у синовіальну рідину медіаторів запалення та бальзових факторів через синовіоцити та макрофаги синовіальної оболонки, а також внаслідок пригнічення секреції лейкотріену В та простагландину Е.