

# ИНСТРУКЦИЯ

по применению лекарственного препарата для медицинского применения

## Арта®

**Торговое наименование препарата:**

Арта®

**Лекарственная форма:**

таблетки, покрытые пленочной оболочкой

**Краткое описание:**

Применяется при Остеоартрозе периферических суставов и позвоночника.

Стимулирует регенерацию хрящавой ткани. Глюкозамин и хондроитин сульфат натрия принимают участие в биосинтезе соединительной ткани, способствуя предотвращению процессов разрушения хряща, стимулируя регенерацию ткани. Введение экзогенного глюкозамина усиливает выработку хрящевого матрикса и обеспечивает неспецифическую защиту, в т.ч. от НПВП и ГКС. Препарат обладает умеренным противовоспалительным действием.

**ФАРМАКОЛОГИЧЕСКАЯ ГРУППА:**

Регенерации хрящевой ткани.

**ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА:**

Стимулирует регенерацию хрящавой ткани. Глюкозамин и хондроитин сульфат натрия принимают участие в биосинтезе соединительной ткани, способствуя предотвращению процессов разрушения хряща, стимулируя регенерацию ткани. Введение экзогенного глюкозамина усиливает выработку хрящевого матрикса и обеспечивает неспецифическую защиту, в т.ч. от НПВП и ГКС. Препарат обладает умеренным противовоспалительным действием.

Хондроитин сульфат натрия, независимо от того, всасывается ли он в интактной форме или же в виде отдельных компонентов, служит дополнительным субстратом для образования здорового хрящевого матрикса. Стимулирует образование протеогликанов и коллагена типа II, а также защищает хрящевой матрикс от ферментативного расщепления (путем подавления активности гиалуронидазы) и от повреждающего действия свободных радикалов; поддерживает вязкость синовиальной жидкости, стимулирует механизмы репарации хряща и подавляет активность тех ферментов (эластаза, гиалуронидаза), которые расщепляют хрящ. При лечении остеоартрита облегчает симптомы заболевания и уменьшает потребность в НПВП. Фармакинетика.

**Показания:**

Остеоартроз периферических суставов и позвоночника.

**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.

**Побочные действия:**

Со стороны пищеварительной системы: возможны легкие нарушения функции ЖКТ - боли в эпигастрии, метеоризм, диарея, запор (обусловлены действием глюкозамина). Со стороны ЦНС: головокружение (обусловлены действием глюкозамина). Прочие: аллергические реакции (обусловлены действием глюкозамина и хондроитин сульфата).

**ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ:**

- выраженное нарушение функции почек;
- повышенная чувствительность к компонентам препарата.

С осторожностью применяют при кровотечениях или склонности к кровотечениям, при бронхиальной астме, при сахарном диабете.

**Передозировка:**

До настоящего времени о случаях передозировки препарата Артра не сообщалось.

Лечение: промывание желудка, симптоматическая терапия.

**Особые указания:**

Использование в педиатрии Клинические данные об эффективности и безопасности применения препарата Артра® у детей в возрасте до 15 лет отсутствуют.

Упаковка на курс 3-4 месяца.

**Взаимодействие с другими препаратами:**

При одновременном применении возможно усиление действия антикоагулянтов и антиагрегантов. Повышает абсорбцию тетрациклинов, уменьшает действие полусинтетических пенициллинов.

Препарат совместим с ГКС.

**СОСТАВ (одна таблетка содержит):**

хондроитин сульфат натрия 500 мг

глюкозамина гидрохлорид 500 мг

*Вспомогательные вещества:* кальция сульфат двузамещенный, целлюлоза микрокристаллическая, натрия кроскармеллоза, стеариновая кислота, магния стеарат.  
Состав оболочки: гидроксипропил метилцеллюлоза, титана диоксид (E171), триацетин.

**Условия хранения:**

Хранить при температуре не выше 25С.

Хранить в недоступном для детей месте!

**СРОК ГОДНОСТИ:**

Срок годности – 5 лет. Не использовать по истечению срока годности.

**УСЛОВИЯ ОТПУСКА:**

Отпускают без рецепта.

**Минимальный возраст применения для детей:**

рекомендуется проконсультироваться с врачом

**Регистрационное удостоверение:**

№: П 014829/01 от 20.12.2007

**Юридическое лицо, на имя которого выдано регистрационное удостоверение:**

Юнифарм, Инк., США

**Производитель**

Америфарма Лабе ЛЛС, США

71 Вероника авеню, здания 4,5, Сомерсет, Нью-Джерси, штат Нью- Джерси, 08873, США

**Фасовщик/Упаковщик/Выпускающий контроль качества**

Юнифарм, Инк., США Уотербери, Прогресс Лейн, 75, Коннектикут, штат Коннектикут, 06705, США

**Организация, уполномоченная принимать претензии потребителей**

Представительство Корпорации «Юнифарм, Инк.» (США) 115162, Россия, г. Москва, ул. Шаболовка, д. 31, стр. Б.

Тел./факс: +7 (495) 995-77-67,

[www.unipharm.ru](http://www.unipharm.ru)