

ІНСТРУКЦІЯ
для медичного застосування препарату
МОВЕКС КОМФОРТ

Склад лікарського засобу:

Діючі речовини: 1 таблетка містить глюкозаміну сульфату 500 мг, хондроїтину сульфату 400 мг; *допоміжні речовини:* целюлоза мікрокристалічна, кремнію діоксид колоїдний безводний, тальк очищений, натрію кроскармелоза, натрію крохмальгіколят, гіпромелоза, макрогол (PEG-6000), титану діоксид (Е 171), тартразин (Е 102), етилцелюлоза.

Лікарська форма. Таблетки, вкриті оболонкою.

Таблетки жовтого кольору, овальної форми, двоопуклі, з рискою з одного боку, вкриті оболонкою.

Назва і місце знаходження виробника.

Сінмедік Лабора́торі́з.
202 Саї Плаза, 187–188 Сент-Нагар, Іст оф Кайлаш, НДІ- 110 065, РІ.

Назва і місце знаходження заявника.

Мові Хелс ГмХ. Швейцарія, Егерштрассе 35, Баар 6340.

Фармакотерапевтична група. Засоби, що застосовуються при захворюваннях опорно-рухового апарату. Глюкозамін і хондроїтин.

Код АТС M01A X55.

Глюкозамін є субстратом побудови суглобного хряща та стимулює регенерацію хрящової тканини. Будь-який несприятливий вплив (захворювання, вікові порушення обміну речовин, травматизм) зменшує його синтез і концентрацію у сполучній тканині, що призводить до порушення структури, функції суглобів і появи болю. Глюкозаміноглікани і протеоглікани є часткою складної матриці, з якої складається хрящ.

Глюкозамін входить до складу ендогенних глюкозаміногліканів хрящової тканини, стимулює вироблення протеогліканів і збільшує поглинання сульфату суглобним хрящем.

Таким чином, глюкозамін поповнює ендогенний дефіцит глюкозаміну. Бере участь у біосинтезі протеогліканів і гіалуронової кислоти, чим протидіє прогресуванню дегенеративних процесів у суглобах, хребті і навколишніх м'яких тканинах, стимулює утворення хондроїтинсірчаной кислоти, нормалізує відкладення кальцію у кістковій тканині, сприяє відновленню суглобних функцій і зникненню больового синдрому.

Хондроїтину сульфат чинить хондропротекторну дію, стимулює регенерацію хрящової тканини, виявляє протизапальну, анальгезуючу дію. Хондроїтину сульфат, який впливає на фосфорно-кальцієвий обмін у хрящовій тканині, є високомолекулярним мукополісахаридом (м. м. 20 000–30 000). Препарат уповільнює резорбцію кісткової тканини і знижує втрату кальцію, уповільнює процеси дегенерації хрящової тканини. Перешкоджає стисненню сполучної тканини, "змашує" суглобові поверхні та нормалізує вироблення суглобової рідини.

Глюкозаміну сульфат. Біодоступність глюкозаміну при пероральному способі введення – 25–26 %. Після розподілу у тканинах найбільшій концентрації визначаються у печінці, нирках і хрящовій тканині. Приблизно 90 % глюкозаміну, який надійшов до організму пероральним шляхом, у вигляді солі глюкозаміну всмоктується з тонкої кишки і вливає через порталний кровообіг надходить до печінки. Вагома частина глюкозаміну, що всмоктується, метаболізується в печінці. Розпадається до сечовини, води і вуглекислого газу. Близько 30 % прийнятої дози тривалий час перенісуге у сполучній тканині. Виводиться, головним чином, нирками, і в дуже незначній кількості – із калом.

Хондроїтину сульфат. Після одноразового прийому хондроїтину максимальна концентрація у плазмі крові (C_{max}) досягається через 3–4 год. у синовіальній рідині – через 4–5 год. Концентрація у синовіальній рідині перевищує концентрацію у плазмі. Біодоступність хондроїтину сульфату становить 13–15 %. Виводиться нирками протягом 24 год.

Показання для застосування.

Остеоартроз (у тому числі артроз колінного та кульшового суглобів, міжхребцевий остеохондроз, спонділоартроз). Хондромалія надколінка, лопатково-плечовий періартрит, переломи, стани, що супроводжуються дегенеративно-дистрофічними змінами тканин суглобного хряща.

Протипоказання.

Підвищена чутливість до компонентів препарату, фенілкетонурія, схильність до кровотеч, тромбофлебії, цукровий діабет, вагітність, годування груддю, дитячий вік до 12 років.

Особливі застереження.

Не перевищувати рекомендовану дозу.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Препарат не застосовують у період вагітності та годування груддю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з іншими механізмами

Препарат може впливати на швидкість реакції, тому не рекомендується застосовувати його при керуванні транспортними засобами або роботі зі складними механізмами.

Діти

Не застосовують дітям віком до 12 років.

Спосіб застосування та дози.

Препарат застосовують дорослим та дітям віком від 12 років. Таблетки приймають внутрішньо, запиваючи невеликою кількістю рідини.

Дорослим і дітям старше 12 років протягом перших трьох тижнів призначають по одній таблетці 3 рази на добу, у наступні дні – по 1–2 таблетки 2 рази на добу протягом 3-х місяців. Курс повторюють 2 - 3 рази на рік.

За призначенням лікаря лікування може бути більш тривалим.

Передозування. Можливе посилення побічних ефектів. У разі прийому більших доз препарату, ніж рекомендовано, слід звернутися до лікаря.

Побічні ефекти.

Можливий біль в епігастральній ділянці, метеоризм, діарея або запор, нудота, алергічні реакції. Сонливість, головний біль і безсоння спостерігаються рідко.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Збільшує всмоктування тетрациклінів, зменшує – пеніцилінів і хлорамфеніколу.

При застосуванні препарату зникається потреба в нестероїдних протизапальних засобах.

Термін придатності. 3 роки.

Умови зберігання. Зберігати в недоступному для дітей місці, в оригінальній упаковці, при температурі не вище 25 °С.

Упаковка. По 30 або по 60 таблеток, вкритих оболонкою, у поліетиленовій пляшці, з інструкцією для медичного застосування, у картонній упаковці; 2 поліетиленові пляшки по 60 таблеток, вкритих оболонкою, №120 з інструкцією для медичного застосування, у картонній упаковці.

Категорія відпуску. Без рецепта.