

АТХ

[M09AX Прочие препараты для лечения заболеваний костно-мышечной системы](#)

Фармакологическая группа

[Корректоры метаболизма костной и хрящевой ткани](#)

Лекарственная форма

Раствор для внутримышечного и внутрисуставного введения.

Состав

Состав на 1 мл

Биоактивный экстракт из мелкой морской рыбы* 50 ЕД.

* Примечание. Биоактивный экстракт из мелкой морской рыбы получают из экстракта концентрированного из мелкой морской рыбы в количестве 0,1 г/мл с добавлением фенола до 0,005 г/мл и воды очищенной до 1 мл.

Описание лекарственной формы

Прозрачный бесцветный или от светло-желтого до светло-коричневого цвета раствор.

Фармакокинетика

Чувствительность современных физико-химических методов анализа не позволяет оценить содержание активных компонентов препарата в биологических жидкостях, органах и тканях.

Фармакодинамика

Лекарственный препарат Инкормарин® — хондропротектор, активным компонентом которого является биоактивный концентрат из мелкой морской рыбы. Концентрат содержит мукополисахариды (хондроитин сульфат), аминокислоты, пептиды, ионы натрия, калия, кальция, магния, железа, меди и цинка.

Лекарственный препарат Инкормарин® предотвращает разрушение макромолекулярных структур нормальных тканей, стимулирует процессы восстановления в интерстициальной ткани и ткани суставного хряща, что объясняет его обезболивающее действие.

Противовоспалительное действие и регенерация тканей основаны на угнетении активности гиалуронидазы и нормализации биосинтеза гиалуроновой кислоты.

Оба эти эффекта синергичны и обуславливают активацию восстановительных процессов в тканях (в частности, восстановление структуры хряща).

Показания

Препарат применяют у взрослых при первичном и вторичном остеоартрозе различной локализации (коксартрозе, гонартрозе, артрозе мелких суставов), остеохондрозе и спондилезе.

Противопоказания

- Повышенная чувствительность к компонентам препарата.
- Беременность.
- Период грудного вскармливания.
- Детский возраст до 18 лет.

Применение при беременности и кормлении грудью

При беременности и в период грудного вскармливания применение лекарственного препарата Инкормарин® противопоказано.

Внутримышечное введение

При полиартрозе и остеохондрозе препарат вводят глубоко внутримышечно:

- по 1 мл в день, курс лечения составляет 20 инъекций (по 1 мл в сутки в течение 20 дней)

или

- по 2 мл через день, курс лечения составляет 10 инъекций (по 1 инъекции через день в течение 20 дней).

Внутрисуставное введение

При преимущественном поражении крупных суставов препарат вводят внутрисуставно по 1–2 мл в каждый сустав с интервалом между инъекциями 3–4 дня. Курс лечения — 5–6 инъекций в каждый сустав.

Возможно сочетание внутримышечного и внутрисуставного введения.

Курс лечения целесообразно повторить через 6 месяцев после консультации врача.

Побочные действия

Частота побочных эффектов классифицирована в соответствии с классификацией частоты развития нежелательных реакций ВОЗ: очень часто (>1/10), часто (>1/100 до <1/10), нечасто (>1/1000 до <1/100), редко (>1/10000 до <1/1000), очень редко (<1/10000), частота неизвестна (частота не может быть определена на основе имеющихся данных).

Редко: зудящий дерматит, покраснение кожи и ощущение жжения в месте введения препарата, кратковременные миалгии.

Очень редко: развитие анафилактических реакций.

Частота неизвестна: при внутрисуставных инъекциях возможно преходящее усиление болевого синдрома.

До настоящего времени лекарственное взаимодействие лекарственного препарата с другими лекарственными средствами не установлено.

Передозировка

Симптомы:

У предрасположенных пациентов возможны аллергические реакции, иногда тяжелого течения.

Лечение:

Отмена препарата, проведение симптоматической терапии.

Особые указания

В случае индивидуальной непереносимости морепродуктов (препарат содержит морскую рыбу) возрастает риск развития аллергических реакций.

Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами

Применение препарата не оказывает влияния на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами, работа диспетчера и оператора).

Форма выпуска

Раствор для внутримышечного и внутрисуставного введения, 50 ЕД/мл.

По 1 мл или 2 мл в ампулы светозащитного стекла или коричневого стекла первого гидролитического класса с точками надлома или кольцами.

По 5 ампул помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной.

По 1 или 2 контурные ячейковые упаковки вместе с инструкцией по применению помещают в пачку из картона.

Условия отпуска из аптек

Отпускают по рецепту.

Условия хранения

В защищенном от света месте при температуре не выше 25 °С. Не замораживать.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

2 года.

Не применять по истечении срока годности.