

GLUCOSAMINE SULFATE, CHONDROITIN SULFATE, IBUPROFEN- glucosamine sulfate, chondroitin sulfate, ibuprofen capsule
Contract Pharmacal Corp.

3479- Export

Belarus Label



LEBG705J 4

Состав
 Действующие вещества: глюкозамин сульфата калия хлорид 250 мг, хондроитин сульфат натрия 200 мг, ибупрофен 100 мг.
 Вспомогательные вещества: микрокристаллическая целлюлоза (E460), кумбурузан крахмал, стеариновая кислота (E570), натрия крахмала гликолят, кросповидон, магния стеарат (E572), поливинилпирролидон, кремния диоксид (E551) и др.
 Капсула: желатин (E441), титана диоксид (E171), FD&C голубой №1 (E133).

Показания к применению
 Для краткосрочного облегчения боли и других симптомов воспаления при острении остеоартроза, остеоартроза, дегенеративно-дистрофических заболеваний коленного и тазобедренного суставов и позвоночника.

Способ применения и дозы
 Врослым применять по 1-2 капсулы 2-3 раза в день после еды.

Условия хранения
 Условья хранения
 При температуре не выше 25 °С, в недоступном для детей месте.

Срок годности
 5 лет. Не использовать по истечении срока годности, указанного на упаковке.

ТЕРАФЛЕКС®

АДВАНС



Russia Label



date:
BOSSSED ONLINE

№:

X
-MM/YY

4 250369 50404039

6307

Байер
Bayer

140391/RU/3

135 Adams Avenue, Koppur, Нью-Йорк 11788, США
Произведено: Контракт Фармакал Корпорейшн
Владенер, пер. ул.: АО «БАЙЕР», Россия

Per. yл.: ЛС-002678

Без рецепта.

Условия отпуска

2 года. Не использовать по истечении срока годности.

Срок годности

При температуре не выше 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте.

Условия хранения

препарата следует согласовывать с врачом.

без консультации врача не должна превышать 3 недели. Дальнейшее применение

принимает внутрь, запивая небольшим количеством воды. Длительность приема

Внутри. Взрослым принимать по 2 капсулы 3 раза в сутки после еды. Капсулы

Способ применения и дозы

умеренным болевым синдромом.

Остеоартроз крупных суставов, остеохондроз позвоночника, сопровождающийся

Показания к применению

ибупрофен

хондроитина сульфат натрия

250 мг
200 мг
100 мг

Глюкозамин сульфат в форме D-глюкозамин сульфата калия хлорида

Состав

250 мг + 100 мг + 200 мг
Глюкозамин + Ибупрофен + Хондроитина сульфат

ТЕРАФЛЕКС® АДВАНС

60
капсул

ТЕРАФЛЕКС®
АДВАНС

Kazakhstan Label

PK-ЛС-5№010122
KP-ДЗ-5№010122



ТЕРАФЛЕКС® АДВАНС

ГЛЮКОЗАМИНА СУЛЬФАТ / ГЛЮКОЗАМИН СУЛЬФАТЫ 250 МГ
ХОНДРОИТИНА СУЛЬФАТ НАТРИЯ /
НАТРИЙ ХОНДРОИТИН СУЛЬФАТЫ 200 МГ
ИБУПРОФЕН / ИБУПРОФЕН 100 МГ

УМЕНЬШАЕТ ИНТЕНСИВНОСТЬ БОЛИ И ВОСПАЛЕНИЯ
СТИМУЛИРУЕТ ВОССТАНОВЛЕНИЕ СУСТАВНОГО ХРЯЩА
ПОМОГАЕТ УЛУЧШИТЬ ПОДВИЖНОСТЬ СУСТАВОВ

ҚАБЫНУ ЖӘНЕ АУЫРУ ҚАРҚЫНДЫЛЫҒЫН БАСАДЫ
БУЫН ШЕМІРШЕПНІҢ ҚАЛПИНА КЕЛУІН КӨТЕРМЕЛЕЙДІ
БУЫНДАРДЫҢ ҚОЗҒАЛҒЫШТЫҒЫН ЖАҚСARTУЫНА
КӨМЕКТЕСЕДІ

ТЕРАФЛЕКС®
АДВАНС

60
капсул

ЛЕКАРСТВЕННОЕ
СРЕДСТВО ДЛЯ ЛЕЧЕНИЯ
ЗАБОЛЕВАНИЙ И ТРАВМ

ТЕРАФЛЕКС®
АДВАНС



УМЕНЬШАЕТ
ИНТЕНСИВНОСТЬ
БОЛИ И ВОСПАЛЕНИЯ





GLUCOSAMINE SULFATE, CHONDROITIN SULFATE, IBUPROFEN

glucosamine sulfate, chondroitin sulfate, ibuprofen capsule

Product Information

Product Type	HUMAN OTC DRUG	Item Code (Source)	NDC:10267-3479
Route of Administration	ORAL		

Active Ingredient/Active Moiety

Ingredient Name	Basis of Strength	Strength
CHONDROITIN SULFATE (BOVINE) (UNII: 6IC1M3OG5Z) (CONDOLIASE - UNII:7SI2UZG934)	CHONDROITIN SULFATE (BOVINE)	200 mg

GLUCOSAMINE SULFATE (UNII: 1FW7WLR731) (GLUCOSAMINE - UNII:N08U5BOQ1K)	GLUCOSAMINE SULFATE	250 mg
IBUPROFEN (UNII: WK2XYI10QM) (IBUPROFEN - UNII:WK2XYI10QM)	IBUPROFEN	100 mg

Inactive Ingredients

Ingredient Name	Strength
STARCH, CORN (UNII: O8232NY3SJ)	
CROSPVIDONE (UNII: 2S7830E561)	
STEARIC ACID (UNII: 4ELV7Z65AP)	
FD&C BLUE NO. 1 (UNII: H3R47K3TBD)	
MICROCRYSTALLINE CELLULOSE (UNII: OP1R32D61U)	
MAGNESIUM STEARATE (UNII: 70097M6I30)	
GELATIN (UNII: 2G86QN327L)	
SILICON DIOXIDE (UNII: ETJ7Z6XBU4)	
TITANIUM DIOXIDE (UNII: 15FIX9V2JP)	
SODIUM STARCH GLYCOLATE TYPE A POTATO (UNII: 5856J3G2A2)	
POVIDONE K30 (UNII: U725QWY32X)	
CROSCARMELLOSE SODIUM (UNII: M28OL1HH48)	

Product Characteristics

Color	white (blue)	Score	no score
Shape	CAPSULE	Size	22mm
Flavor		Imprint Code	THERAFLEX;ADVANCE
Contains			

Packaging

#	Item Code	Package Description	Marketing Start Date	Marketing End Date
1	NDC:10267-3479-3	1 in 1 CARTON	05/24/2011	09/30/2018
1		30 in 1 BOTTLE; Type 0: Not a Combination Product		
2	NDC:10267-3479-7	1 in 1 CARTON	04/19/2010	
2		60 in 1 BOTTLE; Type 0: Not a Combination Product		
3	NDC:10267-3479-5	1 in 1 CARTON	04/19/2010	
3		120 in 1 BOTTLE; Type 0: Not a Combination Product		

Marketing Information

Marketing Category	Application Number or Monograph Citation	Marketing Start Date	Marketing End Date
Export only		04/19/2010	

