

І Н С Т Р У К Ц І Я
для медичного застосування препарату
СТРУКТУМ®
(STRUCTUM®)

Склад:

діюча речовина: хондроїтин сульфат натрію;

1 капсула містить хондроїтину сульфату натрію 500 мг;

допоміжні речовини: вміст капсули – тальк; оболонка капсули – желатин, індигодин, титану діоксид.

Лікарська форма. Капсули.

Фармакотерапевтична група. Нестероїдні протизапальні та протиревматичні засоби.

Код АТС M01A X25.

Клінічні характеристики.

Показання.

Допоміжна терапія при дегенеративних захворюваннях суглобів і хребта (остеоартроз, міжхребцевий остеохондроз).

Протипоказання.

Алергічні реакції в анамнезі на будь-які компоненти препарату.

Дитячий вік до 15 років.

Спосіб застосування та дози.

Капсули ковтають цілими, запивають 250 мл води.

Дорослі та діти старше 15 років приймають по 1 капсулі (500 мг) двічі на день (всього 1 г на добу).

Тривалість курсу лікування – 3-6 місяців.

Побічні реакції.

Дерматологічні реакції: інколи – еритема, кропив'янка, дерматит, макулопапульозні висипання (зі свербіжем або без) та/або набряки.

З боку травного тракту: в поодиноких випадках – нудота, блювання.

Передозування.

У разі передозування пацієнта негайно госпіталізують.

Лікування симптоматичне.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Оскільки відповідні дослідження не проводилися, препарат не рекомендується призначати вагітним і жінкам, які годують груддю.

Діти.

Препарат протипоказаний дітям віком до 15 років.

Особливості застосування.

Препарат не рекомендується призначати вагітним і жінкам, які годують груддю.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами.

Не впливає.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій.

Не описана.

Фармакологічні властивості.

Фармакодинаміка.

Хондроїтин сульфат – важливий компонент кісток і хрящової тканини суглобів, який сприяє підтриманню цілісності матриксу хряща завдяки:

підвищенню анаболічної активності хондроцитів (стимуляції синтезу протеогліканів);

інгібуванню несприятливого впливу інтерлейкіну-1 β на матрикс хряща;

запобіганню надмірній деградації матриксу хряща (шляхом інгібування еластази в тканинах, а також шляхом зниження активності металопротеаз, таких як стромелізин і колагеназа, паралельно з підвищенням активності тканинного інгібітору металопротеаз, що блокує ці ферменти).

Хондроїтин сульфат також покращує гомеостаз синовіального середовища суглобів завдяки стимуляції синтезу гіалуронової кислоти, сприяючи таким чином підтриманню належної в'язкості синовіальної рідини. Завдяки ферментативним і антивільнорадикальним властивостям хондроїтин сульфат інгібує розвиток запальних реакцій.

Фармакокінетика.

Після перорального приймання хондроїтин сульфат абсорбується у шлунково-кишковому тракті, максимальна концентрація в плазмі крові досягається через 4 години.

Препарат накопичується переважно у синовіальній рідині. Виводиться переважно з фекаліями.

Фармацевтичні характеристики.

Основні фізико-хімічні властивості: непрозора блакитна капсула, яка містить білий або жовтуватий порошок.

Термін придатності. 3 роки.

Умови зберігання. Зберігати при температурі не вище 25 °С.

Зберігати у недоступному для дітей місці.

Упаковка. По 12 капсул у блістері. По 5 блістерів у картонній упаковці.

Категорія відпуску. За рецептом.

Виробник. П'єр Фабр Медикамент Продакшн.

Місцезнаходження. (Прожіфарм) вул. Лісе, 45500 Жієн, Франція.

Юридична адреса: 45, пл. Абел Ганс, 92100 Булонь, Франція.