

ИНСТРУКЦИЯ

по медицинскому применению препарата

СТРУКТУМ

(STRUCTUM®)

Регистрационный номер: П N013685/01-060707

Торговое название препарата: СТРУКТУМ (STRUCTUM®)

ГРУППИРОВОЧНОЕ НАЗВАНИЕ: хондроитина сульфат

Химическое название: хондроитин-4,6-сульфат натрия

Лекарственная форма: капсулы

Состав:

Активное вещество: хондроитина сульфат натрия 250 мг или 500 мг

Вспомогательные вещества: тальк 5мг или 10 мг

Состав оболочки капсул (корпуса и крышечки): индиго кармин, титана диоксид, желатин

Описание: Желатиновые капсулы голубого цвета, содержимое капсул - порошок беловато-кремового цвета, допускается наличие конгломератов (комочков), связанных с особенностями пространственной структуры. Размер капсул № 1 (для 250 мг) и № 0 (для 500 мг)

Фармакотерапевтическая группа: Репарации тканей стимулятор

Код АТХ M01AX25

Фармакологическое действие

Фармакодинамика

Влияет на обменные процессы в гиалиновом и волокнистом хрящах, уменьшает дегенеративные изменения в хрящевой ткани суставов, стимулирует биосинтез гликозаминогликанов. Замедляет резорбцию костной ткани и снижает потери кальция, ускоряет процессы восстановления костной ткани. При лечении препаратом Структум уменьшается болезненность и улучшается подвижность пораженных суставов. Терапевтический эффект сохраняется длительное время после окончания курса лечения.

Фармакокинетика

Более 70% хондроитина сульфата всасывается в пищеварительном тракте. Биодоступность препарата составляет 13%. При однократном приеме внутрь среднетерапевтической дозы максимальная концентрация в плазме отмечается через 3-4 часа, в синовиальной жидкости через 4-5 часов. Абсорбированный в ЖКТ препарат накапливается в синовиальной жидкости. Выводится почками.

Показания к применению

Остеоартрозы, межпозвонковый остеохондроз.

Противопоказания

- Повышенная чувствительность к компонентам препарата;
- Детский возраст до 15 лет (ввиду отсутствия точных данных).

Беременность и лактация

Структурм не рекомендуется назначать в период беременности и лактации ввиду отсутствия достаточного количества клинических данных.

Способ применения и дозы

Внутрь, запивая водой. Взрослым и подросткам с 15 лет назначают по 1 г в сутки - по 2 капсулы 250 мг или по 1 капсуле 500 мг 2 раза в день. Рекомендуемая продолжительность начального курса лечения составляет 6 месяцев, период действия препарата после его отмены - 3-5 месяцев в зависимости от локализации и стадии заболевания, продолжительность повторных курсов лечения устанавливается врачом.

Побочное действие

Редко: Аллергические реакции (крапивница, эритема, кожный зуд); тошнота, рвота.

Передозировка

В редких случаях возможны проявления симптомов передозировки со стороны желудочно-кишечного тракта: тошнота, рвота, диарея; при длительном приеме чрезмерно высоких доз (свыше 3 г в сутки) возможны геморрагические высыпания.

Лечение симптоматическое.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

При одновременном применении Структума с другими лекарственными средствами возможно усиление действия непрямых антикоагулянтов, антиагрегантов, фибринолитиков.

Особые указания

С осторожностью следует назначать пациентам с кровотечениями, а также пациентам со склонностью к кровотечениям.

Форма выпуска

Капсулы 250 мг и 500 мг.

Для капсул 500 мг

По 12 капсул в блистер из ПВХ и алюминиевой фольги, по 5 блистеров в картонную пачку вместе с инструкцией по применению.

Для капсул 250 мг

1. По 15 капсул в блистере из ПВХ и алюминиевой фольги, по 4 блистера в картонную пачку вместе с инструкцией по применению

Срок годности

3 года.

Не использовать препарат по истечении срока годности.

Условия хранения

При температуре не выше 25°C.

Хранить в местах, недоступных для детей.

Условия отпуска из аптек

По рецепту.

Производитель

«Пьер Фабр Медикамент Продакшн», Франция

Прогифарм, 45502 Жиен.

Рю дю Лисе, Промышленная зона де Кюири

Адрес в России:

ООО «Пьер Фабр»

119435, Москва, Саввинская наб., 11