

ІНСТРУКЦІЯ
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;
допоміжні речовини (оболонка капсули): желатин, індигогін (Е 132), титану діоксид (Е 171).

Лікарська форма. Капсули тверді.

Фармакотерапевтична група.

Нестероїдні протизапальні та протиревматичні засоби.
Код АТСМ01А Х25.

Клінічні характеристики.

Показання.

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

Протипоказання.

Алергічні реакції в анамнезі на будь-які компоненти препарату.

Спосіб застосування та дози.

Капсули слід ковтати цілими, запивати 250 мл води.
Дорослим та дітям віком від 15 років приймати по 1 капсулі (500 мг) двічі на день (усього 1 г на добу). Тривалість курсу лікування – 3-6 місяців.

Побічні реакції.

З боку шкіри і підшкірних тканин

Непоширені: еритема, кропив'янка, екзема, макулопапульозні висипи (зі свербіжем або без) та/або набряки.

З боку травного тракту

Рідко поширені: нудота, блювання.

З боку імунної системи

Поодинокі: ангіоневротичний набряк (набряк Квінке).

Передозування.

Лікування симптоматичне.

Застосування у період вагітності або годування груддю.

Оскільки відповідні дослідження не проводилися, препарат не застосовують для лікування вагітних і жінок, які годують груддю.

Діти.

Препарат протипоказаний дітям віком до 15 років.

Особливості застосування.

Немає.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або роботі з 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 у 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 та антивільнорадикальним властивостям хондроїтин сульфат інгібує розвиток запальних реакцій.

Фармакокінетика.

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

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

Фармацевтичні характеристики.

Основні фізико-хімічні властивості: непрозора капсула блакитного кольору, яка містить білого або жовтуватого кольору порошок з агломератами.

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.
Pierre Fabre Medicament Production.

Місцезнаходження.

(Прожіфарм) вул. Лісе, 45500 Жієн, Франція.
(Progrifarm) Rue du Lycee, 45500 Gien, France.
Юридична адреса: 45, пл. Абел Ганс, 92100 Булонь, Франція.
45, place Abel Gance, 92100 Boulogne, France.