

Перед применением лекарственного препарата следует обязательно проконсультироваться с врачом и внимательно прочитать инструкцию!

СТРУКТУМ®

Инструкция по применению лекарственного средства для потребителей (аннотация – вкладыш)

Торговое название

Структум

Международное непатентованное название

Хондроитин сульфат натрия

Лекарственная форма

Капсулы 250мг и 500 мг

Состав

Одна капсула содержит

активное вещество - хондроитин сульфат натрия по 250мг и 500 мг

вспомогательные вещества: тальк, желатин, титана диоксид, индиготин.

Описание

Желатиновые капсулы голубого цвета, без запаха

Фармакологические свойства

Фармакокинетика

После приема внутрь хондроитин сульфат быстро абсорбируется из желудочно-кишечного тракта. Максимальная концентрация в плазме крови достигается в зависимости от исходного содержания хондроитина сульфата в крови, в среднем через 3-4 часа после приема препарата. Биодоступность хондроитин сульфата составляет 13%. Накопление хондроитин сульфата осуществляется главным образом в синовиальной жидкости суставов. Выведение осуществляется в основном почками в течение 24 ч.

Фармакодинамика

Структум влияет на обменные процессы в гиалиновом хряще, уменьшает дегенеративные изменения в хрящевой ткани суставов, стимулирует биосинтез глюкозаминогликанов. Структум обладает пролонгированным действием и сокращает число обострений остеоартроза. Оказывает анальгезирующее и противовоспалительное действие, уменьшает боли в покое и при ходьбе. При лечении препаратом Структум уменьшается болезненность, улучшается подвижность пораженных суставов, снижается потребность в нестероидных противовоспалительных препаратах.

Показания к применению

• дегенеративные заболевания суставов и позвоночника: остеоартрозы, межпозвоноковый остеохондроз.

Способ применения и дозы

Структум принимают внутрь, запивая водой.

Взрослым назначают по 1000 мг в сутки - по 2 капсулы 250мг или по 1 капсуле 500 мг 2 раза в день.

Рекомендуемая продолжительность начального курса лечения составляет 6 месяцев, период последствия препарата после его отмены – 3-5 месяцев в зависимости от локализации и стадии заболевания, продолжительность повторных курсов лечения устанавливается индивидуально и зависит от локализации и степени артроза и остеохондроза.

Побочные действия

• аллергические реакции
• тошнота, боли в эпигастрии, метеоризм, диарея, запор.

Противопоказания

• индивидуальная непереносимость препарата
• склонность к кровоточивости, тромбозы
• фенилкетонурия
• беременность и лактация
• детский возраст до 12 лет.

Лекарственные взаимодействия

При одновременном применении Структума с другими

лекарственными средствами возможно усиление действия непрямых антикоагулянтов, антиагрегантов, фибринолитиков

Особые указания

Особенности влияния на способность управлять транспортом и потенциально опасными механизмами Не влияет

С осторожностью следует назначать пациентам со склонностью к кровотечениям.

Передозировка

О случаях передозировки не сообщалось.

Симптомы: усиление побочных действий.

Лечение: промывание желудка, симптоматическая терапия.

Форма выпуска и упаковка

Капсулы по 250мг (60 капсул) упакованы в блистеры по 15шт: в картонной коробке 4 блистера с инструкцией по применению.

Капсулы по 500 мг (60 капсул) упакованы в блистеры:

• по 12 штук: в картонной пачке 5 блистеров,
• по 15 штук: в картонной пачке 4 блистера,
• по 20 штук: в картонной пачке 3 блистера,
с инструкцией по применению внутри картонной коробки.

Условия хранения

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

Срок годности

3 года – капсулы по 250мг

3 года – капсулы по 500мг

Не использовать препарат по истечении срока годности, указанного на упаковке.

Условия отпуска из аптек

По рецепту

Производитель

«Пьер Фабр Медикамент Продакшн»,
Франция Прогифарм,
45500 Жиен

ЎзР ССВ Фармакология қўмитаси
томонидан «МАЪҚУЛЛАНГАН»
Протокол №5 15 март 2007 йил
№5312

Дори воситасини қўллашдан
аввал албатта шифокор билан
маслаҳатлашинг ва диққат билан
йўриқномани ўқиб чиқинг!

СТРУКТУМ®

дори воситасини истеъмолчилар учун
қўллаш бўйича йўриқнома
(илова-варақа)

Савдо номи

Структум

Халқаро патентланмаган номи

Хондроитин натрий сульфати

Дори шакли

Капсулалар 250 мг ва 500 мг.

Таркиби

Бир капсула сақлайди

фаол модда: - хондроитин натрий сульфати 250 мг ва
500 мг дан

ёрдамчи моддалар: тальк, желатин, титан икки
оксиди, индиготин.

Таърифи

Ҳаво рангли желатин капсулалар, ҳидсиз

Фармакологик хусусиятлари

Фармакокинетикаси

Хондроитин сульфат ичга қабул қилингандан сўнг
меъда-ичак йўлларида тез сўрилади. Қон плазмасида
хондроитин сульфатнинг максимал концентрацияси
қабул қилинган препаратнинг қондаги бошланғич
миқдорига боғлиқ бўлиб, препарат қабул қилинганидан
кейин ўртача 3-4 соат ўтгач ҳосил бўлади.

Препаратнинг биокиришаолишлиги 13% ни ташкил
қилади. Хондроитин сульфатнинг тўпланиши
асосан бўғимларнинг синовиал суюқлигида амалга
оширилади. Чиқарилиш асосан буйраклар орқали
24 соат давомида амалга оширилади.

Фармакодинамикаси

Структум гиалин тоғайидаги алмашинув жараёнларига
таъсир қилади, бўғимларнинг тоғай тўқимасидаги
дегенератив ўзгаришларини камайтиради,
гликозаминогликанларнинг биосинтезини
рағбатлантиради. Структум узоқ муддатли таъсирга
эга ва остеоартроз хуружларини камайтиради.
Оғриқсизлантирувчи ва яллиғланишга қарши
таъсир кўрсатади, югандаги ва тинч ҳолатдаги
оғриқларни камайтиради. Структум препарати
билан даволанганда оғриқ камаяди, шикастланган
бўғимларнинг ҳаракатлиниши яхшиланади, нестероид
яллиғланишга қарши препаратларга эҳтиёж камаяди.

Қўлланилиши

• бўғимларнинг ва умуртқа поғонасининг дегенератив
касалликлари: остеоартрозлар, умуртқалараро
остеохондроз.

Қўллаш усули ва дозалари

Структум ичга сув билан қабул қилинади.
Катталарга суткада 1000 мг дан буюрилади – 250 мг
ли 2 капсула ёки 500 мг ли 1 капсула кунига 2 марта.
Тавсия қилинадиган бошланғич даволаш курси 6 ойни
ташқил этади, препарат бекор қилинганидан сўнг
унинг таъсири 3-5 ой давомида сақланиб қолади. Бу
касалликнинг жойига ва босқичига боғлиқ бўлади.

Қайта даволаш курсларининг давомийлиги
шахсий белгиланади ва артроз ва остеохондрозни
жойлашишига ва босқичига боғлиқ бўлади.

Ножўя таъсирлари

• аллергик реакциялар;
• кўнгил айниши, эпигастрий соҳасида оғриқлар,
метеоризм, диарея, қабзият.

Қўллаш мумкин бўлмаган ҳолатлар

• препаратни шахсий ўзлаштираолмаслик;
• қон кетишига мойиллик, тромбофлебитлар;

• фенилкетонурия;
• ҳомиладорлик ва лактация;
• 12 ёшгача бўлган болалар.

Дорилар билан ўзаро таъсири

Структум антикоагулянтлар, антиагрегантлар,
фибринолитиклар билан бирга қўлланганида уларнинг
таъсири кучайиши мумкин.

Махсус кўрсатмалар

*Транспорт воситаларини бошқариш ва механизмлар
билан ишлашга бўлган таъсири.*

Таъсир этмайди.

Қон кетишларига мойиллиги бўлган пациентларда
эҳтиёткорлик билан буюрилиши керак.

Дозани ошириб юборилиши

Бундай ҳолатлар тўғрисида маълумотлар йўқ.

Симптомлари: ножўя таъсирларининг кучайиши.

Даволаш: меъдани ювиш, симптоматик терапия.

Чиқарилиш шакли ва ўрами

Капсулалар 250 мг дан 15 донадан блистерда;
4 блистер (60 капсула) қўллаш бўйича йўриқномаси
билан бирга картон кутида.

Капсулалар 500 мг дан 12 донадан блистерда;
5 блистер, ёки 15 донадан 4 блистер картон кутида,
ёки 20 донадан 3 блистер (60 капсула) картон кутида
қўллаш бўйича йўриқномаси билан бирга.

Сақлаш шароити

25°С дан юқори бўлмаган ҳароратда сақлансин.

Болалар олаолмайдиган жойда сақлансин.

Яроқлилик муддати

3 йил – капсулалар 250 мг дан

3 йил – капсулалар 500 мг дан

Яроқлилик муддати ўтгандан сўнг препарат
ишлатилмасин.

Дорихоналардан бериш тартиби

Рецепт бўйича

Ишлаб чиқарувчи

«Пьер Фабр Медикамент Продакшн», ФРАНЦИЯ