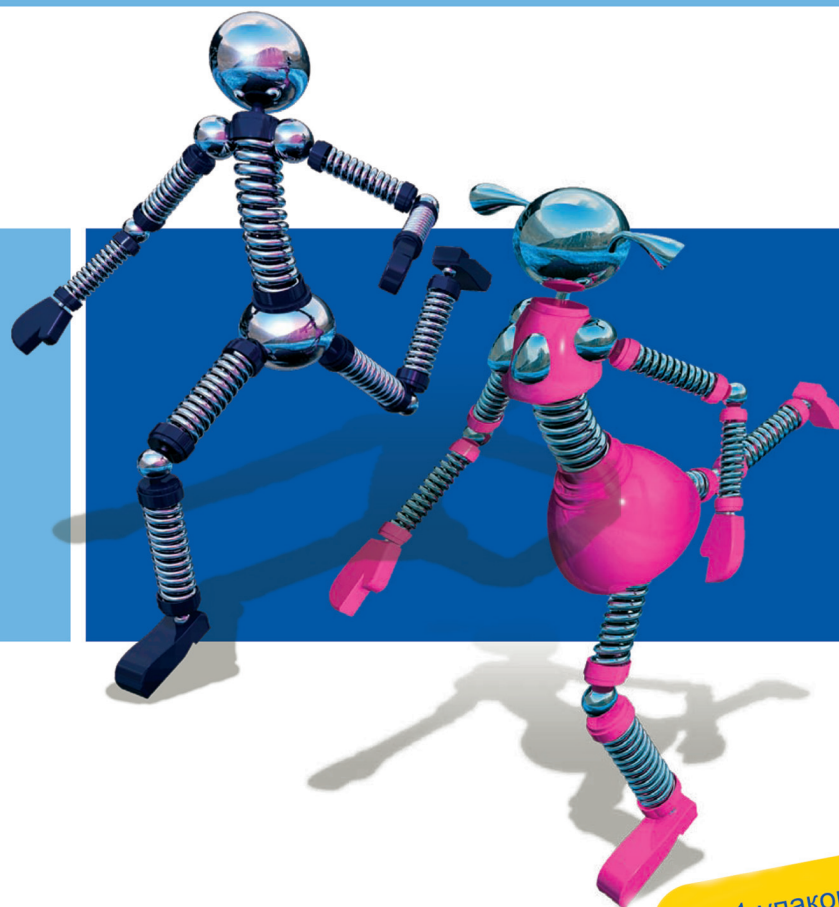


СТРУКТУМ® 500 мг

ХОНДРОЇТИНУ СУЛЬФАТ НАТРІЮ

Найбільш потужний хондропротектор*



Інформація про лікарський засіб.
Інформація для професійної діяльності медичних та фармацевтичних працівників.



1 упаковка
=
1 місяць лікування

СТРУКТУМ®. **Склад:** діюча речовина: хондроїтин сульфат натрію; 1 капсула містить хондроїтину сульфату натрію 500 мг. **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. **Побічні реакції. Дерматологічні реакції:** інколи – еритема, кропив'янка, дерматит, макулопапульозні висипання (зі свербіжем або без) та/чи набряки. **З боку травного тракту:** в поодиноких випадках – нудота, блювання. **Фармакологічні властивості. Фармакокінетика.** 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 і антивільноорадикальним властивостям хондроїтин сульфат інгібує розвиток запальних реакцій. **Фармакокінетика.** Після перорального прийому хондроїтин сульфат абсорбується у шлунково-кишковому тракті, максимальна концентрація в плазмі крові досягається через 4 год. Препарат накопичується переважно у синовіальній рідині. Виводиться переважно з калом. **Виробник.** П'єр Фабр Медикамент Продакшн. **Місцезнаходження.** (Прожіфарм) вул. Лісе, 45500 Жієн, Франція. Юридична адреса: 45, пл. Абель Ганс, 92100 Булонь, Франція. РП UA/7504/01/01 від 18.12.07. Повна інформація про препарат міститься в інструкції для медичного застосування.


Pierre Fabre
Médicament

EUROMEDEX

Представництво «Євромедекс Франс»: Київ, вул. Грушевського, 28/2, НП 43
Тел./факс: (044) 359-03-56