

# Аденурік®

(фебуксостат)

80 мг № 28 та 120 мг № 28<sup>[1]</sup>

Лікування гіперурикемії  
з відкладенням кристалів<sup>[1]</sup>

< 0.0 мг/дл

Тримайте під контролем!  
Щоденно!<sup>[2,3,4]</sup>

Інформація про рецептурний лікарський засіб для професійної діяльності спеціалістів у галузі охорони здоров'я.

**Фармакотерапевтична група.** Лікарські засоби, що пригнічують утворення сечової кислоти. Код АТС M04A A03.

**Склад:** 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить діючу речовину фебуксостат 80 мг або 120 мг.

**Показання.** Лікування хронічної гіперурикемії при захворюваннях, що супроводжуються відкладенням кристалів уратів, у тому числі при наявності тофусів та/або подагричного артриту в даний час чи в анамнезі.

**Протипоказання.** Гіперчутливість до активної речовини або до будь-якої іншої допоміжної речовини препарату.

**Спосіб застосування та дози.** Рекомендована доза Аденуріку становить 80 мг 1 раз на добу перорально, незалежно від вживання їжі. Якщо концентрація сечової кислоти в сироватці крові перевищує 6 мг/дл (357 мкмоль/л) після 2-4 тиж лікування, дозу Аденуріку можна підвищити до 120 мг 1 раз на добу. Хворим із порушенням функції нирок легкого або помірного ступеня корекція дози не потрібна. При порушенні функції печінки легкого ступеня рекомендована доза становить 80 мг.

**Побічні реакції.** Найчастішими побічними реакціями у клінічних дослідженнях та в процесі постмаркетингового нагляду були загострення (напади) подагри, порушення функції печінки, діарея, нудота, головний біль, висипання та набряки. Ці реакції мали у більшості випадків легкий та середній ступінь тяжкості. Під час постмаркетингового нагляду були повідомлення про серйозні реакції гіперчутливості на фебуксостат, деякі з них супроводжувалися системними реакціями. Рідко: панцитопенія, тромбоцитопенія; анафілактичні реакції, гіперчутливість до препарату; шуми у вухах; панкреатит, виразки в ділянці рота; гепатит, жовтяниця; синдром Стивенса — Джонсона, генералізовані висипання (серйозні), еритема, ексфолиативні висипання, фолікулярні висипання, везикулярні висипання, пустульозні висипання, сверблячі висипання, еритематозні висипання, кореподібні висипання, алопеція, підвищена пітливість; тубулоінтерстиціальний нефрит, наполегливі позиви до сечовипускання. Часто: головний біль; діарея, нудота; набряки.

**Передозування.** Повідомлень про передозування не було. У випадку передозування показана симптоматична та підтримуюча терапія.

Повний перелік показань, протипоказань, побічних ефектів, а також докладну інформацію про спосіб та особливості застосування препарату можна знайти в інструкції для медичного застосування препарату (Аденурік® 80 мг та 120 мг від 18.03.2014 № 193, РП UA/13527/01 та РП UA/13527/02). **Перед застосуванням уважно прочитайте цю інструкцію.**

**Виробник Аденурік® 80 мг та 120 мг:** Менаріні – Фон Хейден ГмБХ. Лейпцігер штрассе 7-13, 01097 Дрезден, Німеччина.

<sup>1</sup> Інструкція для медичного застосування препарату Аденурік® 80 мг/Аденурік® 120 мг від 18.03.14 № 193.

<sup>2</sup> Zhang W et al, Ann Rheum Dis 2006;65:1312–1324 (EULAR guidelines).

<sup>3</sup> Khanna D et al, Arthritis Care Res 2012;64(10):1431-46 (ACR guidelines).

<sup>4</sup> Stack AG, Hanley A, Casserly LF, et al. Independent and conjoint associations of gout and hyperuricaemia with total and cardiovascular mortality. QJM. 2013 Apr 5. doi:10.1093/qjmed/hct083.