



# Аденурік®

(фебуксостат)

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

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

< 60 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 ATC M04A A03.

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

**Показання:** Лікування хроничної гіперурикемії при захворюваннях, що супроводжуються відкладеннями кристалів уратів, у тому числі при наявності тофусів та/або подагрічного артриту в даний час чи в анамнезі.

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

**Способ застосування та дози.** Рекомендована доза Аденуріку становить 80 мг 1 раз на добу перворельно, незалежно від вживання їжі. Якщо концентрація сечової кислоти в сироватці крові перевищує 6 мг/дл (357 мкмоль/л) після 2-4 тижнів 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 повідомлені про серйозні реакції гіперчутливості на фебуксостат, деякі з них супроводжувалися системними реакціями. Рідко: панцитопенія, тромбоцитопенія; анафілактичні реакції, гіперчутливість до препарату; шум у вухах; панкреатит, виразки в ділянці рота; гепатит, жовтянина; синдром Стивенса — Джонсона, підвищена пітієвисть; тубулонефротичний нефрит, наполегливі позиви до сечовипускання. Часто: головний біль; діарея, нудота; набряки.

**Передозування:** Поводомлені про передозування не було. У випадку передозування показана симптоматична та підтримучча терапія.

Повний перелік показань, протипоказань, побічних ефектів, а також додаткову інформацію про спосіб та особливості застосування препарату можна знайти в інструкції для медичного застосування препаратору (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. Лейпцигер штрассе 7-13, 0 1097 Дрезден, Німеччина.

<sup>[1]</sup> Інструкція для медичного застосування препаратору 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> Stuck 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.

