



# АЛФЛУТОП

ВІЛЬНИЙ РУХ ЗА БУДЬ-ЯКИХ ОБСТАВИН



● СТИМУЛЮЄ  
РЕГЕНЕРАЦІЮ  
хрящової тканини<sup>1</sup>

● СПРИЯЄ ВІДНОВЛЕННЮ  
міжхребцевих дисків<sup>2</sup>



● Достовірно ЗМЕНШУЄ БІЛЬ  
та підвищує фізичну активність<sup>3</sup>

● БЕЗПЕЧНИЙ у пацієнтів з підвищеним  
ризиком тромбоутворення<sup>3</sup>

● ЄДИНІЙ риб'ячого походження, має найкраще  
утримання ХС на гіалуроновій кислоті<sup>3</sup>

Склад: 1 мл розчину містить 0,1 мл біоактивного концентрату з дрібної морської риби (суха речовина: хондроінсульфат, амінокислоти, цукри, мікроелектоліти, солі Na, K, Ca, Mg, Cu, Fe, Mn, Zn; сполуки групи гіперофосфатів), до основного складу якож, окрім азоту або сирки, входять глицерин, фосфор; допоміжні речовини: фенол, вода для ін'екцій. Фармакотерапевтична група: засоби, що застосовуються при патології опорно-рухового апарату. Код ATX М09A X. Показання: \*Дегенеративно-ревматичні захворювання суглобів: остеоартроз різної локалізації (хондроз, гонартроз, артроз дрібних суглобів); спондільоз. \*Відновлювальний період після травм та оперативних втручань на суглобах. Протипоказання: протипоказані при підвищенні чутливості до будь-якого компонента препарату. Взаємодія з іншими лікарськими засобами: при одноваєному застосуванні препарату Алфлутоп з місцевоанестезуючими препаратами, насамперед похідними пара-амінобензойної кислоти (новокаїн), спід пам'яті про побічні дії останніх. Алфлутоп не слід застосувати з будь-якими розчинами в одній шприці. Особливості застосування: препарат може спричинити анафілоатичні реакції. З обережністю призначати особам з обтяженими алергологічними анамнезом. Не призначати дітям. Побічні реакції: рідко зміни в місці введення, у тому числі відсутність лічення в місці ін'єкції, почервоніння шкіри. Способ застосування та доз: дорослим Алфлутоп вводити глибоко внутрішньом'язово, по 1 мл 1 раз на добу, курсом 20 діб. При ураженні великих суглобів – внутрішньосуглобово по 1–2 мл з інтервалом 3 дні між ін'єкціями, курсом 5 ін'єкцій у кожен суглоб. Курс лікування можливо повторити через 3–6 місяців. Термін придатності: 3 роки. Зберігати при температурі не вище 25 °C в оригінальній упаковці. Упаковка: по 1 мл розчину у скляних ампулах, по 10 ампул у картонній коробці. Категорія відпуску: за рецептром. Виробник: КО «Біотехнос». А.Т. Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності: Румунія, 075100, м. Отопени-Ільфов, вул. Горунтулуй 3-5/ Romania, 075100, Otopeni-II fov, Goruntului Street 3-5, R.P. № UA/6688/01/01 необмежений з 11.10.2017.

Інформація подана скорочено. Повна інформація міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу Алфлутоп. Перед використанням обов'язково ознайомтеся з інструкцією. Інформація призначена для спеціалістів з охорони здоров'я та для розповсюдження на семінарах, конференціях, симпозіумах з медичної тематики.

1. Olariu L., Pyatigorskaya N., Dumitru B. et al. (2016). «In vitro chondro-restitutive capacity of Alflutop proved on chondrocytes cultures». Romanian Biotechnological Letters, 22(16): 12047-12053.

2. Орос М.М., Семеренко О.О., Павлик А.О. та інш. (2021) Ефективність застосування препаратору Алфлутоп у вертеброневрології. Міжнародний неврологічний журнал. Том 17, № 4.

3. Рекалов Д.Г., Голован Ю.Ю., Костенко В.О. та інш. (2022) Фармакотерапія захворювань опорно-рухового апарату у пацієнтів з ризиком COVID-19-асоційованого тромбозапалення.

Український ревматологічний журнал № 87 (1).

