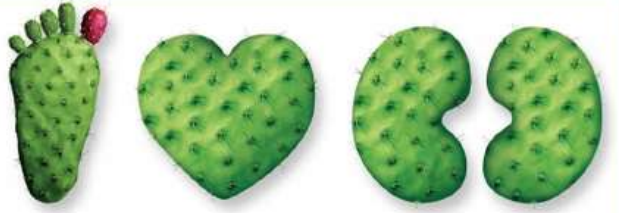


Симптоматична гіперурикемія^{1*}



Мультисистемне захворювання

Йти до мети. Щодня ²⁻⁴



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

1. Інструкція для медичного застосування препарату Аденурік® від 22.02.2019 р. зі змінами від 19.03.2024.
2. Taische AK, et al. Rheumatol Int 2014;34:101-9
3. Khanha D, et al. Arthritis Care Res (Hoboken) 2012;64:1431-46
4. Richette P, et al. Ann Rheum Dis 2016;01-14

В дослідженні FAST лікування фебуксостатом не було пов'язане зі збільшеним смертністю від ССЗ або з інших причин як в цілому, так і в підгрупі пацієнтів з ІМ, інсультом або ПКС в анамнезі.¹

Склад: дюча речовина: 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить фебуксостату 80 мг або 120 мг; **Лікарська форма:** Таблетки, вкриті плівковою оболонкою. **Фармакотерапевтична група:** Лікарські засоби для лікування подагри. Лікарські засоби, що привнюють утворення сечової кислоти. Код ATX МОА А03. **Показання:** АДЕНУРІК® 80 мг та АДЕНУРІК® 120 мг: Лікування хронічної гіперурикемії при захворюваннях, що супроводжуються відкладанням кристалів уратів, у тому числі при наявності тофусів та/або подагричного артуру в даний час чи в анамнезі. АДЕНУРІК® показаний дорослим пацієнтам. **Протипоказання:** Гіперчувствливість до активної речовини чи до будь-якої іншої допоміжної речовини препарату, заражений у разі під «Склар». **Способ застосування та дози:** Під час. Рекомендована доза АДЕНУРІК® становить 80 мг 1 раз на добу перорально, незалежно від прийому їжі. Якщо концентрація сечової кислоти в сироватці крові перевищує 6 мг/дл (357 мікмоль/л) після 2-4 тижнів лікування, слід зробити підвищення дози АДЕНУРІК® до 120 мг 1 раз на добу. Ефект лікарського засобу визначається досить швидко, що робить можливим повторне підвищення концентрації сечової кислоти через 2 тижні. Метою лікування є зменшення концентрації сечової кислоти в сироватці та підтримка її на рівні менше 6 мг/дл (357 мікмоль/л). Тривалість профілактики нападів подагри рекомендована не менше 6 місяців. **Нирково не достатиність:** - у пацієнтів з тяжкими порушеннями функції нирок (хліренс креатиніну <30 мл/хв) ефективність та безпеку лікарського засобу винено недостатньо. Пациєнтам з порушеннями функції нирок легкого або помірного ступеня корекція дози не потрібна. **Виведення:** Фебуксостат виводиться з організму через почки та нирками. Після перорального застосування ¹⁴C-фебуксостату у дозі 80 мг приблизно 49 % виведено із сечою. Крім ниркової екскреції, приблизно 45 % дози виводиться з калом. Фебуксостат не слід застосовувати під час вагітності. **Побічні реакції:** На найчастішими побічними реакціями у клінічних дослідженнях (4072 пацієнти, що були загостреними нападами подагри, порушенні функції печінки, діарея, нудота, головний біль, запаморочення, задишка, висипання, свербік, біль у суглобах, біль у м'язах, біль у кінцівках, набряк та підвищена втомлюваність. Ці побічні реакції мали у більшості випадків легкий або середній ступень тяжкості. **Категорія відпуску:** За рецептром.

Виробник: Менарін-Фон Хецен ГмбХ. Лейпцигер штрасе 7-13, 01097 Дрезден, Німеччина.

Інформація про рецептурний лікарський засіб для використання у професійній діяльності медичними та фармацевтичними працівниками.
Перед застосуванням будь ласка, уважно ознайомтеся з новою Інструкцією для медичного застосування (новий перелік побічних реакцій, протипоказань та особливостей застосування) препарату Аденурік®, затверденою наказом МОЗ України №464 від 22.02.2019 зі змінами від 19.03.2024 №467

Р.П. №UA/13527/01/01, №UA/13527/01/02.

Аденурік® є зареєстрованою торговельною маркою «Teijin Limited» Tokyo, Japan.

UA_Adn_01_2024_VI_Press. Затверджено до друку: 09.05.2024.

Представництво «Берлін-Хемі/А.Менарін Україна ГмбХ»
Адреса: м.Київ, вул. Березнівська, 29, тел.: (044) 494-3388

BERLIN-CHEMIE
MENARINI