

ИНСТРУКЦИЯ  
ПО МЕДИЦИНСКОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО  
ПРЕПАРАТА

**Структум**

**Регистрационный номер**

ЛП-№(000344)-(РГ-RU)

**Торговое наименование**

Структум

**Международное непатентованное или группировочное наименование**

Хондроитина сульфат

**Лекарственная форма**

капсулы

**Состав**

Одна капсула содержит:

Действующее вещество:

Хондроитина сульфат натрия – 500,00 мг  
(в пересчете на сухое вещество)

Вспомогательные вещества:

Тальк – 10,00 мг

Капсула:

Индигокармин – 0,1014 мг

Титана диоксид – 2,24 мг

Желатин – до 112,00 мг

**Описание**

Твердые непрозрачные желатиновые капсулы от светло-голубого до голубого цвета, содержимое капсул – агломерированный порошок от белого до желтоватого цвета. Размер капсул 0e1.

## **Фармакотерапевтическая группа**

Репарации тканей стимулятор.

## **Код АТХ**

M01AX25

## **Фармакологические свойства**

### ***Фармакодинамика***

Влияет на обменные процессы в гиалиновом и волокнистом хрящах, уменьшает дегенеративные изменения в хрящевой ткани суставов, стимулирует биосинтез гликозаминогликанов. Замедляет резорбцию костной ткани и снижает потери кальция, ускоряет процессы восстановления костной ткани. При лечении препаратом Структум уменьшается болезненность и улучшается подвижность пораженных суставов. Терапевтический эффект сохраняется длительное время после окончания курса лечения.

### ***Фармакокинетика***

#### ***Абсорбция:***

Экзогенный хондроитина сульфат абсорбируется после приема внутрь в форме высокомолекулярного полисахарида вместе с производными в результате частичной деполимеризации и/или десульфатации.

#### ***Распределение:***

После абсорбции исходное вещество и его фрагменты достигают синовиальной жидкости и суставных хрящей.

#### ***Метаболизм:***

Большая часть пероральной дозы хондроитина сульфата преимущественно метаболизируется до и после абсорбции путем гидролиза до моносахаридов, а также в меньшей степени до ди-, олиго- и полисахаридов.

#### ***Выведение:***

Хондроитина сульфат выводится с мочой и калом в виде моносахаридов и олигосахаридов.

## **Показания к применению**

Остеоартрозы, межпозвонковый остеоартроз.

## **Противопоказания**

- Повышенная чувствительность к компонентам препарата;
- Детский возраст до 15 лет (ввиду отсутствия точных данных);
- Беременность, период грудного вскармливания.

## **С осторожностью**

- Кровотечения;
- Склонность к кровотечениям.

## **Применение при беременности и в период грудного вскармливания**

### Беременность

Данных нет или имеются ограниченные данные (менее 300 случаев беременности) относительно использования хондроитина сульфата у беременных женщин.

Исследования на животных не указывают на прямые или косвенные вредные воздействия в отношении репродуктивной токсичности.

В качестве меры предосторожности рекомендуется избегать использования препарата Структум во время беременности.

### Кормление грудью

Не известно, выводятся ли хондроитина сульфат или его метаболиты из организма с материнским молоком. Нельзя исключать возможный риск для новорожденных/младенцев.

### Фертильность

Исследования на животных не указывают на какое-либо влияние на фертильность.

## Способ применения и дозы

Для приема внутрь.

Капсулы следует проглатывать целиком, запивая большим стаканом воды.

Взрослым и подросткам с 15 лет принимать по 1 капсуле (500 мг) 2 раза в день.

Рекомендуемая продолжительность лечения 6 месяцев.

Если после лечения улучшения не наступает или симптомы усугубляются, или появляются новые симптомы, необходимо проконсультироваться с врачом.

Применяйте препарат только согласно тем показаниям, тому способу применения и в тех дозах, которые указаны в инструкции по применению.

## Побочное действие

При использовании препарата возможны следующие нежелательные реакции:

	<i>Часто</i> (от $\square 1/100$ до $< 1/10$ )	<i>Нечасто</i> (от $\square 1/1000$ до $< 1/100$ )	<i>Частота неизвестна</i> (единичные случаи)
<i>Нарушения со стороны нервной системы</i>	<i>Головокружение</i>		
<i>Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта</i>	<i>Диарея, боль в животе, тошнота</i>		<i>Рвота</i>
<i>Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей</i>		<i>Крапивница, зуд, кожная сыпь</i>	<i>Ангинебротический шок Покраснение</i>

Если у Вас отмечаются побочные эффекты, указанные в инструкции, или они усугубляются, или Вы заметили любые другие побочные эффекты, не указанные в инструкции, сообщите об этом врачу.

## Передозировка

В редких случаях возможны проявления симптомов передозировки со стороны желудочно-кишечного тракта: тошнота, рвота, диарея; при длительном приеме

чрезмерно высоких доз (свыше 3 г в сутки) возможны гемморагические высыпания.

Лечение: Проведение симптоматической терапии, промывание желудка.

### **Взаимодействие с другими лекарственными средствами и другие виды взаимодействия**

При одновременном применении Структума с другими лекарственными средствами возможно усиление действия непрямых антикоагулянтов, антиагрегантов, фибринолитиков.

### **Особые указания**

С осторожностью следует назначать пациентам с кровотечениями, а также пациентам со склонностью к кровотечениям.

Препарат совместим с НПВП и глюкокортикостероидами.

### **Влияние на способность управлять транспортными средствами, механизмами**

Случаев влияния препарата на способность к выполнению потенциально опасных видов деятельности, требующих повышенной концентрации внимания и быстроты психомоторных реакций (управление транспортными средствами, работа с движущимися механизмами) не выявлено.

### **Форма выпуска**

Капсулы 500 мг.

По 12 капсул в блистер из ПВХ/ПВДХ и фольги алюминиевой, по 5 блистеров вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

По 20 капсул в блистер из ПВХ/ПВДХ и фольги алюминиевой, по 3, 4, 5, 6, 7 или 10 блистеров вместе с инструкцией по применению в пачку картонную.

**Условия хранения**

Хранить при температуре не выше 25°C.

Хранить в недоступном для детей месте.

**Срок годности**

3 года.

Не применять после даты истечения срока годности.

**Условия отпуска**

Отпускают без рецепта.

**Держатель регистрационного удостоверения**

Пьер Фабр Медикамент

45 Площадь Абель Ганс, 92100 Булонь, Франция

**Производитель**

Пьер Фабр Медикамент Продакшн

Прогифарм, Рю дю Лисе, 45500

Жиен, Франция

**Организация, принимающая претензии потребителей**

ООО «Пьер Фабр»

Россия, 119435, Москва, Саввинская наб., 15

Тел.: +7(495)789-9533

Факс: +7(495)789-9534

Email: [info.pfrussia@pierre-fabre.com](mailto:info.pfrussia@pierre-fabre.com)