

Ministerul Sănătății al Republicii Moldova
INSTRUCȚIUNE PENTRU ADMINISTRARE

LIPOARTRIN forte
capsule

Numărul certificatului de înregistrare
în Republica Moldova: nr. 14005 din 24.04.2009

DENUMIREA COMERCIALĂ
LIPOARTRIN forte

DCI-ul substanțelor active

Chondroitinum

Glucosaminum

COMPOZIȚIA

1 capsulă conține:

substanțe active: sulfat de condroitină - 400 mg, sulfat de glucozamină - 500 mg;

excipienți: sulfat de mangan, stearat de magneziu.

FORMA FARMACEUTICĂ

Capsule.

DESCRIEREA PREPARATULUI

Capsule operculate de formă cilindrică, cu capete emisferice, cu suprafața netedă, lucioasă, cu corp și capac de culoare roșie. Mărimea capsulei – Nr. 00.

Conținutul capsulei – pulbere omogenă, de culoare albă sau alb-gălbuie, fără miros, cu gust sărat - dulceag.

GRUPA FARMACOTERAPEUTICĂ și codul ATC

Antiinflamatoare/antireumatice în combinații, M01BX.

PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Proprietăți farmacodinamice

Sulfatul de condroitină prezintă o mucopolizaharidă cu masa moleculară mare, care participă la formarea și restabilirea țesutului cartilagos. Inhibă activitatea enzimelor, care lezează cartilajul articulațiilor și stimulează regenerarea lui. În stadiile inițiale ale procesului inflamator sulfatul de condroitină reduce activitatea lui și astfel încetinește procesul de degenerare a țesutului cartilagos. Favorizează reducerea intensității sindromului algic, ameliorează funcția articulațiilor, reduce necesitatea în remedii antiinflamatoare nesteroidiene la pacienții cu artroze.

Sulfatul de glucozamină posedă proprietăți condroprotectoare, reduce deficitul de glucozaminoglicani în organism, participă în biosinteza proteoglicanilor și acidului hialuronic. Manifestând tropism pentru țesutul cartilagos, el inițiază procesul de fixare a sulfurii în cadrul sintezei acidului condroitinsulfuric.

Sulfatul de glucozamină acționează selectiv asupra țesutului cartilajinos, fiind un substrat specific și stimulator al sintezei acidului hialuronic și proteoglicanilor, inhibă formarea radicalilor superoxizi și enzimelor ce distrug țesutul cartilajinos (colagenaze și fosfolipaze), previne acțiunea distructivă a glucocorticoizilor asupra condrocitelor și dereglarea biosintezei glucozaminoglicanilor, indusă de remediile antiinflamatoare nesteroidiene.

Proprietăți farmacocinetice

Sulfatul de condroitină

După administrarea internă mai mult de 70% se absoarbe în tractul gastrointestinal. Biodisponibilitatea constituie circa 13%. Concentrația plasmatică maximă (C_{max}) se realizează peste 3-4 ore după administrarea internă a unei doze. Cumulează în lichidul sinovial (C_{max} peste 4-5 ore). Se elimină pe cale renală.

Sulfatul de glucozamină

Biodisponibilitatea după administrarea internă constituie 25% (efectul „primului pasaj” hepatic). Concentrațiile maxime se determină în ficat, rinichi, cartilajul articular. Circa 30% din doza administrată persistă timp îndelungat în țesutul osos și muscular. Se elimină preponderent cu urina sub formă nemodificată. Timpul de înjumătățire ($T_{1/2}$) constituie 68 ore.

INDICAȚII TERAPEUTICE

Afecțiuni degenerativ-distrofice ale articulațiilor și coloanei vertebrale: osteoartroze, artropatii, osteocondroză intervertebrală, spondiloză, traume (pentru ameliorarea formării calusului osos).

DOZE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Intern. Adulților și copiilor cu vârsta peste 15 ani, inclusiv la vârstnici: primele 3 săptămâni – câte 1 capsulă de 3 ori pe zi, ulterior câte 1 capsulă de 2 ori pe zi. Durata minimă de administrare constituie 2 luni. Efectul terapeutic stabil se atinge la administrarea preparatului nu mai puțin de 6 luni.

REAȚII ADVERSE

Sunt posibile tulburări gastrointestinale (grețuri, epigastralgie, meteorism, diaree sau constipații), vertij, reacții alergice cutanate.

CONTRAINDICAȚII

Hipersensibilitatea la componentele produsului, insuficiență renală severă, vârstă sub 15 ani.

SUPRADOZAJ

Cazuri de supradozaj nu au fost semnalate.

ATENȚIONĂRI ȘI PRECAUȚII SPECIALE DE UTILIZARE

La pacienții cu diabet zaharat se recomandă monitorizarea nivelului glucozei în sânge în timpul administrării preparatului.

În cazul tratamentului concomitent cu acid acetilsalicilic se recomandă monitorizarea coagulogramei, deoarece *Lipoartrin forte* este similar după structură cu heparina și în unele cazuri combinația poate cauza sângerări.

Administrarea în sarcină și perioada de alăptare

Lipsesc datele clinice privind eficacitatea și inofensivitatea administrării preparatului în sarcină și perioada de lactație, astfel nu se recomandă utilizarea preparatului în aceste perioade.

Influența asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje

Preparatul nu afectează capacitatea de a conduce autovehicule sau de a folosi utilaje.

INTERACȚIUNI CU ALTE MEDICAMENTE, ALTE TIPURI DE INTERACȚIUNI

Preparatul poate interacționa cu unele diuretice, crește absorbția tetraciclinelor și o scade pe a penicilinelor și cloramfenicolului.

PREZENTARE ȘI AMBALAJ

Câte 60 capsule în flacon. Câte 1 flacon împreună cu instrucțiunea pentru administrare se plasează în cutie individuală de carton.

PĂSTRARE

A se păstra la temperaturi sub 25°C.

A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină și umiditate.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor!

TERMEN DE VALABILITATE

2 ani.

A nu se utiliza după data de expirare indicată pe ambalaj.

STATUTUL LEGAL

Fără prescripție medicală.

DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

Mai 2012

NUMELE ȘI ADRESA PRODUCĂTORULUI

ÎCS EUROFARMACO SA

str. Vadul lui Vodă, 2,

MD-2023, mun. Chișinău,

Republica Moldova

tel./fax: (+373) 22 49 76 20

***La apariția oricărei reacții adverse informați secția de farmacovigilență a
Agenției Medicamentului (tel. 022 73-70-02)***