

Склад

діюча речовина: 1 мл розчину містить 0,1 мл біоактивного концентрату з дрібної морської риби (суха речовина: хондроїтинсульфат, амінокислоти, цукри, міоїнозитол, солі Na, K, Ca, Mg, Cu, Fe, Mn, Zn; сполуки групи гліцерофосфоліпідів, до основного складу яких, окрім азоту або сірки, входять гліцерин, фосфор);

допоміжні речовини: фенол, вода для ін'єкцій.

Лікарська форма

Розчин для ін'єкцій.

Основні фізико-хімічні властивості: прозорий розчин без суспендованих частинок.

Фармакотерапевтична група

Засоби, що застосовуються при патології опорно-рухового апарату. Код АТХ M09A X.

Фармакодинаміка

Препарат регулює обмін речовин у хрящовій тканині.

Чинить хондропротекторну дію шляхом нормалізації біосинтезу гіалуронової кислоти і колагену II типу та пригнічення активності гіалуронідази та інших ферментів, які беруть участь у руйнуванні міжклітинного матриксу. Ці ефекти зумовлюють активацію процесів відновлення структури хряща та запобігають руйнуванню макромолекулярних структур нормальної хрящової тканини.

Відновлюючи гомеостаз у суглобі, препарат гальмує біосинтез медіаторів запалення, включаючи прозапальні цитокіни. Унаслідок цього препарат чинить виражену протизапальну та анальгезивну дію, яка проявляється на 8-10-й день лікування.

Протеоглікани, що входять до складу препарату, мають трофічну дію і заміщувальний ефект, достовірно збільшуючи МРТ-показники гідрофільності, висоти хряща та однородності кісткової тканини.

Фармакокінетика

Дія екстракту морських організмів є сукупною дією його активних компонентів, тому вивчення фармакокінетичних характеристик неможливе.

Показання

Дегенеративно-ревматичні захворювання суглобів:

- остеоартроз різної локалізації (коксартроз, гонартроз, артроз дрібних суглобів);
- спондильоз.

Відновлювальний період після травм та оперативних втручань на суглобах.

Протипоказання

Протипоказаний при підвищеній чутливості до будь-якого компонента препарату.

Взаємодія з іншими лікарськими засобами та інші види взаємодій

При одночасному застосуванні препарату Алфлутоп з місцевоанестезуючими препаратами, насамперед похідними параамінобензойної кислоти (новокаїн), слід пам'ятати про побічні дії останніх.

Особливості застосування

Препарат слід застосовувати з обережністю під суворим наглядом лікаря, особливо у випадку аутоімунних захворювань (ревматоїдний поліартрит, анкілопоетичний спондилоартрит, червоний вовчак, склеродермія). Препарат може спричинити анафілактичні реакції. З обережністю призначати особам з обтяженим алергологічним анамнезом.

Здатність впливати на швидкість реакції при керуванні автотранспортом або іншими механізмами

Препарат не впливає на здатність керувати автомобілем або працювати зі складними механізмами.

Застосування у період вагітності або годування груддю

Не призначати вагітним або у період годування груддю.

Спосіб застосування та дози

Препарат призначати дорослим.

Алфлутоп вводиться глибоко внутрішньом'язово. Зазвичай призначати по 1 мл 1 раз на добу, курс лікування – 20 днів.

При ураженні великих суглобів препарат вводиться внутрішньосуглобово по 1-2 мл з інтервалом 3 дні між ін'єкціями. Курс лікування – 5 ін'єкцій у кожен суглоб.

За медичними показаннями курс лікування слід повторити через 3-6 місяців.

Діти

Не призначати препарат дітям через відсутність клінічних даних, що підтверджують безпеку та ефективність його застосування у цій віковій групі.

Передозування

У деяких пацієнтів можуть виникати алергічні реакції.

Побічні реакції

Рідко: зміни у місці введення, у тому числі відчуття печіння у місці ін'єкції, почервоніння шкіри.

У поодиноких випадках: скороминуще посилення больового синдрому (при внутрішньосуглобовому введенні внаслідок активації метаболізму та інтенсифікації кровообігу), короткочасні міалгії. Також спостерігаються випадки реакції гіперчутливості, у тому числі висипання, дерматит, кропив'янка, відчуття свербіжжю, ангіоневротичний набряк, анафілактичний шок.

Термін придатності

3 роки.

Умови зберігання

Зберігати при температурі не вище 25 °С в оригінальній упаковці для захисту від дії світла.

Несумісність.

Відсутні дані про несумісність Алфлутопу з іншими лікарськими препаратами, тому Алфлутоп не слід змішувати з будь-якими розчинами в одному шприці.

Упаковка

По 1 мл розчину в скляних ампулах; по 5 ампул у контурній упаковці; по 2 контурні упаковки разом з інструкцією для медичного застосування у картонній коробці.

По 1 мл розчину в скляних ампулах; по 5 ампул у контурній упаковці з фольгою; по 2 контурні упаковки разом з інструкцією для медичного застосування у картонній коробці.

Категорія відпуску

За рецептом.

Виробник

«Біотехнос» АТ.

Місцезнаходження виробника та його адреса місця провадження діяльності

Вул. Горунулуї, 3-5, м. Отопені-Ільфов, індекс 075100, Румунія.

Джерело інструкції

Інструкцію лікарського засобу взято з офіційного джерела — [Державного реєстру лікарських засобів України](#).