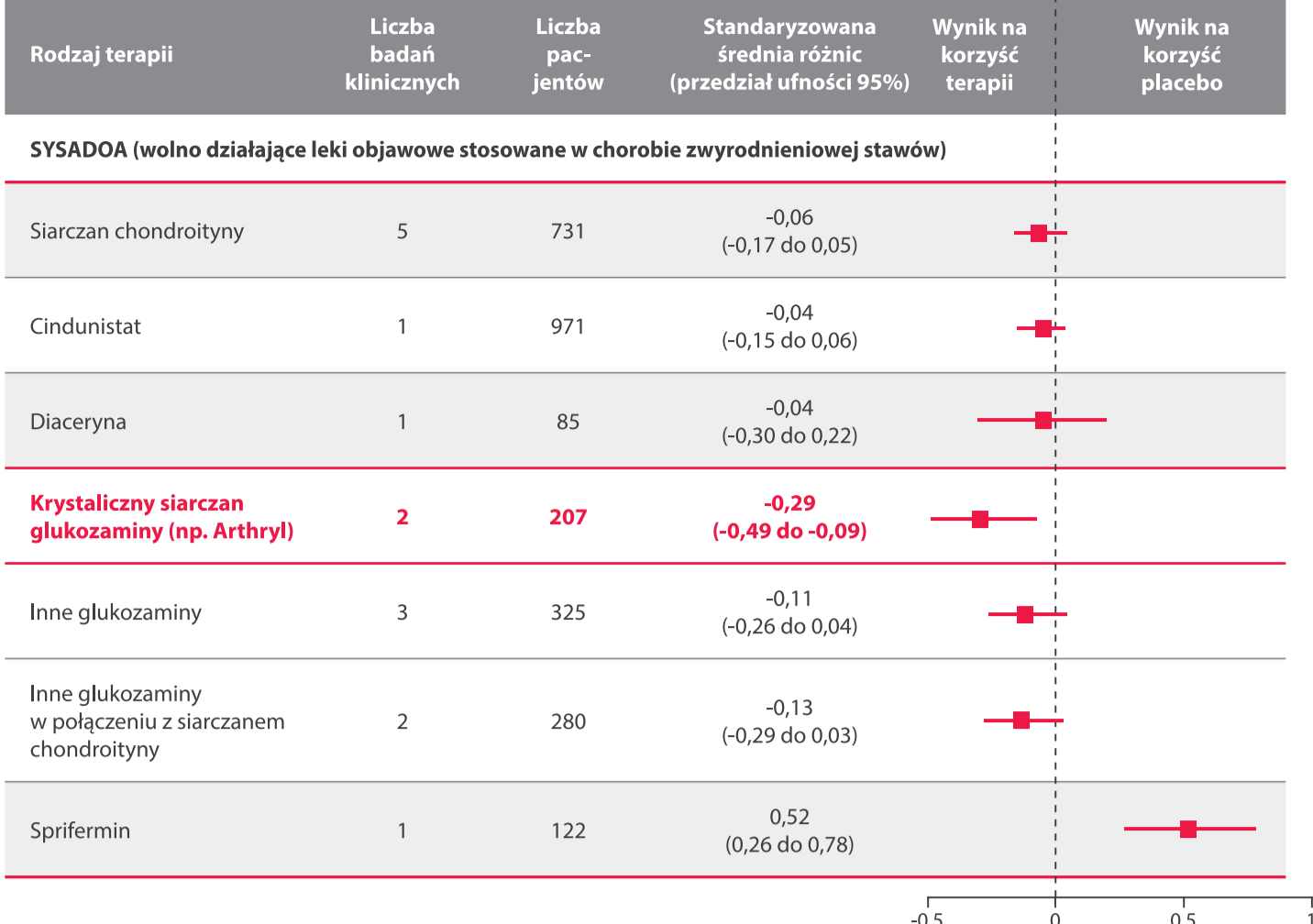


Arthryl - odpowiedź na kluczowe potrzeby pacjentów z ChZS:

Arthryl – numer 1. SYSADOA*, który skutecznie zmniejsza dolegliwości bólowe w ChZ stawu kolanowego¹.

Tabela 1. Estymacja standaryzowanej średniej różnicy (SMD) dla terapii długoterminowych SYSADOA w łagodzeniu dolegliwości bólowych w przebiegu ChZ stawu kolanowego.

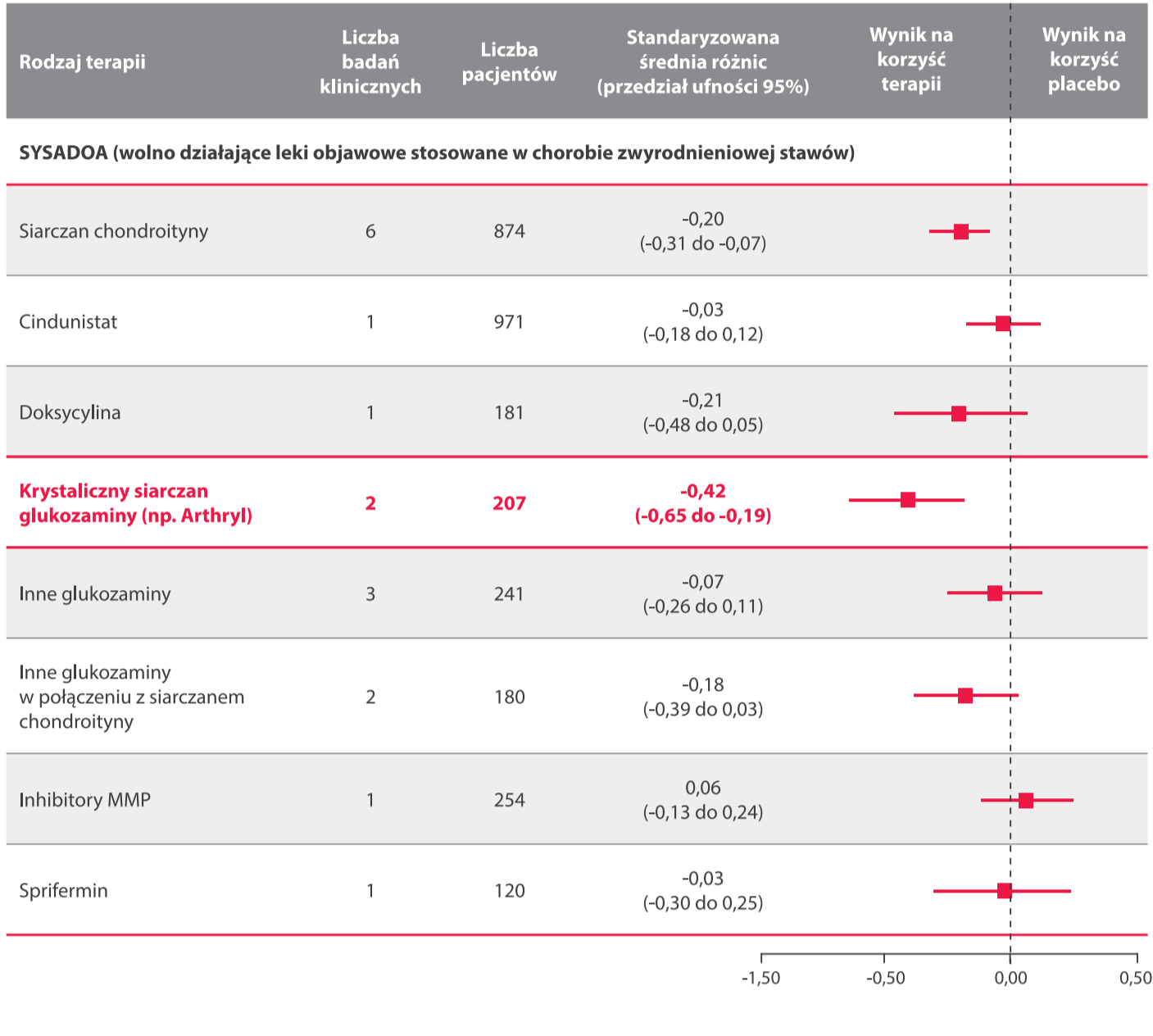


Zgodnie z wynikami badania Gregori D. i wsp. (2018),

siarczan chondroityny nie wykazuje działania zmniejszającego dolegliwości bólowe *¹.

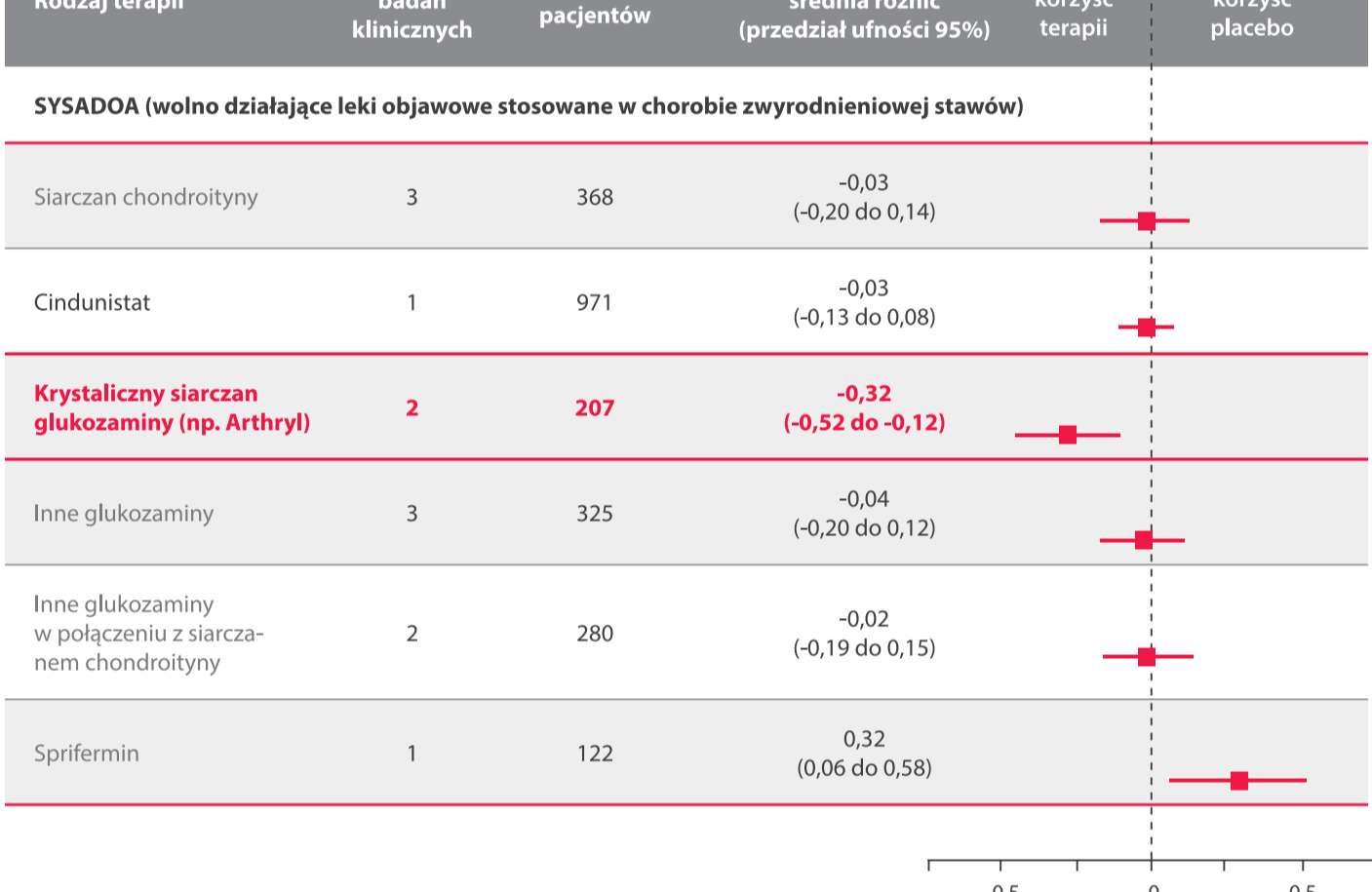
Arthryl 2x skuteczniej niż siarczan chondroityny spowalnia degradację chrząstki stawowej¹.

Tabela 2. Estymacja standaryzowanej średniej różnicy (SMD) dla terapii długoterminowych SYSADOA w redukcji tempa erozji chrząstki stawowej w przebiegu ChZ stawu kolanowego.



Arthryl – numer 1. SYSADOA*, który poprawia sprawność pacjenta w ChZ stawu kolanowego¹.

Tabela 3. Estymacja standaryzowanej średniej różnicy (SMD) dla terapii długoterminowych SYSADOA w odniesieniu do poprawy sprawności fizycznej pacjenta w przebiegu ChZ stawu kolanowego.



Zgodnie z wynikami badania Gregori D. i wsp. (2018),

siarczan chondroityny nie wykazuje działania poprawiającego sprawność fizyczną pacjenta *¹.

Siarczan glukozaminy (np. Arthryl) pozwala zmniejszyć stosowanie NLPZ o 48%⁴.

■ **Przyjmowanie siarczanu glukozaminy (np. Arthryl) przez 2 miesiące pozwala na zmniejszenie stosowania NLPZ o 36%⁴.**

■ **Przyjmowanie siarczanu glukozaminy (np. Arthryl) dłużej niż 4 miesiące pozwala na zmniejszenie stosowania NLPZ o 48%⁴**

Stosowanie siarczanu chondroityny przez 2 miesiące pozwoliło na zmniejszenie stosowania NLPZ jedynie o 6%⁴.

Literatura:

- Gregori D. i wsp., Association of Pharmacological Treatments With Long-term Pain Control in Patients With Knee Osteoarthritis. A Systematic Review and Meta-analysis. JAMA. 2018; 320(24):2564-2579.
- Charakterystyka Produktu Leczniczego z dnia 27.06.2025 r. dla leku Arthryl.
- Charakterystyka Produktu Leczniczego z dnia 27.06.2025 r. dla leku Arthryl Fast.
- Rovati LC i wsp.: Effects of glucosamine sulfate on the use of rescue non-steroidal anti-inflammatory drugs in knee osteoarthritis: Results from the Pharmaco-Epidemiology of GonArthroSis (PEGASus) study. Semin Arthritis Rheum. 2015 Oct 29

Skrócona informacja o leku Arthryl i Arthryl Fast

Arthryl (Glucosamini sulfas), 1500 mg proszek do sporządzania roztworu doustnego

Skład: 1 saszетка zawiera 1884 mg glukozaminy siarczanu z sodu chlorkiem, co odpowiada 1500 mg glukozaminy siarczanu (Glucosamini sulfas) i 384 mg sodu chlorku oraz subst. pomoc. o znanym działaniu: 2,5 mg aspartamu (E 951) i 2028,5 mg sorbitolu

Wskazania do stosowania: leczenie objawów łagodnej lub umiarkowanej choroby zwyrodnieniowej stawów kolanowych

Dawkowanie i sposób podawania: Dorosli i osoby w podeszłym wieku: zawartość 1 saszetki rozpuścić w szklance wody, przyjmować raz na dobę, z posiłkiem. Wykazano skuteczność leku podczas stos. przez okres do 3 mies. z resztkowym działaniem widocznym przez 2 mies. po zaprzestaniu podawania. Potwierdzono skuteczność i bezpieczeństwo w stos. przez okres do 3 lat. Nie zaleca się ciągłego podawania dłużej niż 3 lata (brak ustalonego bezpieczeństwa stos.). Dzieci i młodzież: nie zaleca się stos. (brak udowodnionej skuteczności i bezpieczeństwa stos.).

Przeciwwskazania: nadwrażliwość na glukozaminę lub na którąkolwiek subst. pomoc. Glukozamina otrzymywana jest ze skorupiaków, dlatego nie stos. u pacjentów uczulonych na skorupki. Lek zawiera aspartam i jest przeciwwskazany u chorych z fenylketonurią.

Ostrzeżenia i środki ostrożności: zachować ostrożność u pacjentów chorych na astmę (większa skłonność do reakcji alergicznej na glukozaminę, co wiąże się z potencjalnym zastrzeżeniem objawów chorobowych), zaleca się szczególną ostrożność podczas stos. u pacjentów z ciężką niewydolnością wątroby lub nerek (brak bad. klinicznych); zaleca się ostrożność podczas leczenia pacjentów z zaburzeniami tolerancji glukozy (u osób chorych na cukrzycę na początku leczenia może być konieczna ścisła kontrola stężenia glukozy we krwi). Nie stosować siarczanu glukozaminy u dzieci i młodzieży <18 lat (bezpieczeństwo stos. i skuteczność glukozaminy nie zostały określone). Należy wykluczyć obecność innych chorób stawów, które mogą wymagać zastosowania alternatywnego leczenia. Lek zawiera 2,5 mg apartamu (E 951) w każdej saszetce. Aspartam po podaniu doustnym jest hydrolizowany w przewodzie pokarmowym głównie do fenylalaniny, która może być szkodliwa dla pacjentów z fenylketonurią. Lek zawiera 2028,5 mg sorbitolu (E 420) w każdej saszetce. Sorbitol jest źródłem fruktozy, dlatego pacjenci z dziedziczną nietolerancją fruktozy (lub sorbitolu) oraz pokarmu zawierającego fruktozę (lub sorbitolu). Sorbitol może wpływać na biodostępność innych, podawanych równocześnie drogą doustną leków. Przed zastosowaniem w połączeniu z objawami wrodzonej niedostatecznej nielocowania fruktozy należy przeprowadzić szczegółowy wywiad. Lek zawiera 6,6 mmol (151 mg) sodu w każdej saszetce co odpowiada 7,6% zalecanej przez WHO maksymalnej 2 g dobowej dawki sodu u osób dorosłych. Należy to uwzględnić u pacjentów stosujących dietę z kontrolowaną zawartością sodu.

Działania niepożądane: podczas prowadzonych bad. klinicznych wystąpiło, że lek jest dobrze tolerowany. W składowych bad. klinicznych zdarzenia niepożądane obserwowano u 15% pacjentów, w których stosowano glukozaminę lub placebo. Były one najczęściej przemijające i słabo nasilone obejmujące zaburzenia żołądka i jelit tj. niestrawność, wzdęcia, ból brzucha, zaparcia, biegunka i nudności. Często: ból głowy, senność; nagle zaczerwienienie (zwłaszcza twarzy); biegunka, zaparcie, nudności, wzdęcia, ból brzucha, niestrawność; zmęczenie. Niezbyt często: rumień, świąd, wysypka Częstość nieznaną (nie może być określona na podstawie dostępnych danych): reakcje alergiczne (nadwrażliwość); niedostateczna kontrola stężenia glukozy we krwi w cukrzycy; bezsenność; zawroty głowy; zaburzenia widzenia; zaparcie/zaostrenie astmy; wymioty; żółtaczka; wypadanie włosów, obrzęk naczyń krwionośnych, pokrzywka; reakcja w miejscu wstrzyknięcia (specyficzne dla roztworu do wstrzykiwań) obrzęk/obrzęk obwodowy; zwiększenie aktywności enzymów wątrobowych, zwiększenie stężenia glukozy we krwi, wahania wartości międzynarodowego współczynnika znormalizowanego INR. Zgłaszano przypadki hipercholesterolemii, jednakże związek przyczynowo-skutkowy nie został wykazany.

Zgłaszano przypadki hipercholesterolemii, jednakże związek przyczynowo-skutkowy nie został wykazany.

Podmiot odpowiedzialny: Cooper Consumer Health B.V., Verrijn Stuartweg 60, 1112AX Diemen, Holandia

Pozwolenie nr: 7727 wydane przez Prezesa URPL

Kategoria dostępności: produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp

Niniejsza informacja została opracowana na podstawie Charakterystyki Produktu Leczniczego z 06/2025. Przed zastosowaniem należy zapoznać się z pełną informacją o leku.

Arthryl Fast (Glucosamini sulfas + Lidocaini hydrochloridum), (400 mg + 10 mg)/2 ml, roztwór do wstrzykiwań.

Skład: 1 ampułka zawiera 400 mg glukozaminy siarczanu w postaci 502,5 mg glukozaminy siarczanu z sodu chlorkiem oraz 10 mg lidokainy chlorowodoru.

Wskazania: leczenie łagodnej lub umiarkowanej postaci choroby zwyrodnieniowej stawów kolanowych u pacjentów, u których stos. doustne siarczanu glukozaminy jest przeciwwskazane.

Dawkowanie i sposób podawania: 1 lub 2 amp. domięśniowo, 3 razy w tygodniu, przez 4 do 6 tyg. Glukozamina nie jest zalecana w leczeniu ostrego bólu. Złagodzenie objawów (szczególnie bólu) może nastąpić dopiero po kilku tyg. leczenia, a w niektórych przypadkach nawet po dłuższym okresie czasu, nie stos. u osób, które mogą przyjmować siarczan glukozaminy doustnie. Nie zaleca się stos. u dzieci i młodzieży w wieku <18 lat. Osoby w podeszłym wieku: doświadczenie wskazuje, iż nie ma potrzeby dostosowania dawki. Pacjenci z zaburzeniami czynności nerek i/lub wątroby: nie określono specjalnego dawkowania, ponieważ nie przeprowadzono żadnych bad. klinicznych w tych grupach pacjentów. Sposób podawania: domięśniowo; zawartość amp. A (koloru brązowego) połączyć w 1 strzykawkę z zawartością amp. B (bezbabarwnej). Żółtawy kolor powstającego roztworu nie ma wpływu na skuteczność i bezpieczeństwo stos.

Przeciwwskazania: nadwrażliwość na glukozaminę lub na którąkolwiek subst. pomoc. Glukozamina otrzymywana jest z owoców morza, dlatego nie stos. u pacjentów z alergią na skorupki. Prep. zawiera lidokainę, przeciwwskazane jest podawanie leku w postaci roztworu u pacjentów z zaburzeniami rytmu serca, ostrą niewydolnością serca oraz nadwrażliwością na lidokainę.

Ostrzeżenia i środki ostrożności: zachować ostrożność u pacjentów chorych na astmę (większa skłonność do reakcji alergicznej na glukozaminę, co wiąże się z potencjalnym zastrzeżeniem objawów chorobowych), brak bad. klinicznych u pacjentów z ciężką niewydolnością nerek lub wątroby – profil toksykologiczny i farmakokinetyczny produktu nie wskazuje na konieczność zmiany dawkowania (nadwrażliwość); częstość nieznaną (nie może być określona na podstawie dostępnych danych): reakcje alergiczne (nadwrażliwość); niedostateczna kontrola cukrzycy; bezsenność; zawroty głowy; zaburzenia widzenia; astma, zaostrenie astmy; wymioty; żółtaczka; wypadanie włosów, obrzęk naczyń krwionośnych, pokrzywka; reakcja w miejscu wstrzyknięcia (specyficzne dla roztworu do wstrzykiwań) obrzęk/obrzęk obwodowy; zwiększenie aktywności enzymów wątrobowych, zwiększenie stężenia glukozy we krwi, wahania wartości międzynarodowego współczynnika znormalizowanego INR. Zgłaszano przypadki hipercholesterolemii, jednakże związek przyczynowo-skutkowy nie został wykazany.

Podmiot odpowiedzialny: Cooper Consumer Health B.V., Verrijn Stuartweg 60, 1112AX Diemen, Holandia

Pozwolenie nr: 20761 wydane przez Prezesa URPL

Kategoria dostępności: Produkt leczniczy wydawany z przepisu lekarza – Rp

Niniejsza informacja została opracowana na podstawie Charakterystyk Produktów Leczniczych z 06/2025. Przed zastosowaniem należy zapoznać się z pełną informacją o leku.