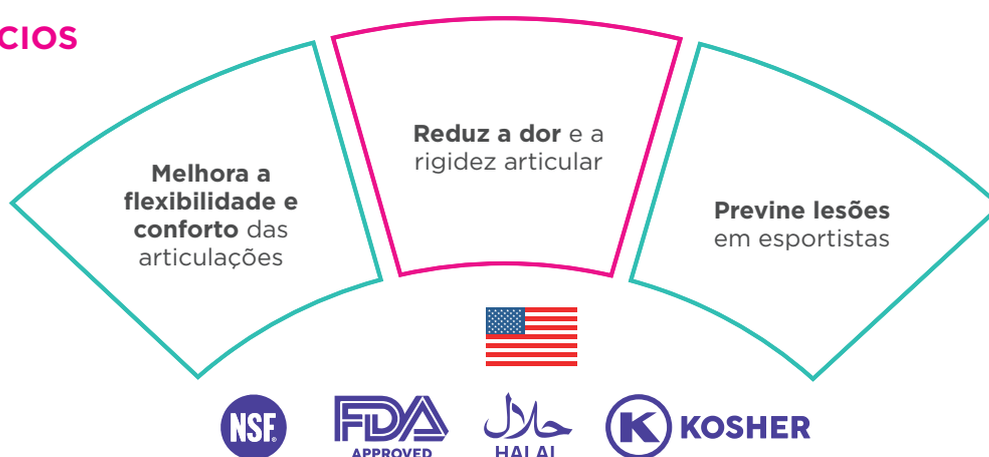


Nuflex-3

COMPLETO PARA SAÚDE ARTICULAR

NUFLEX-3 é o ingrediente da membrana da casca do ovo com mais de 15 estudos de segurança e eficácia publicados para a saúde das articulações. Pesquisas revelam que a suplementação com **NUFLEX-3** é comprovadamente eficaz no tratamento da dor articular induzida por exercício, além de resultados satisfatórios para o conforto e flexibilidade das articulações.

BENEFÍCIOS



POSOLOGIA

Uso isolado: 500mg diários.

Uso associado: 250mg a 500mg diários.

COMPOSIÇÃO

NUFLEX-3 contém os principais nutrientes para as articulações. É composto por proteínas (50-70%) incluindo colágeno (tipos I, V e X), glicosaminoglicanas como sulfato de condroitina, sulfato de dermatan, sulfato de queratana, ácido hialurônico, e glicoproteínas sulfatadas, incluindo hexosaminas como a glucosamina – e outros componentes como ácido siálico, lisozima, desmosina e Isodesmosina; ovotransferrina, lisil oxidadase e β -N-acetilglucosaminidase.

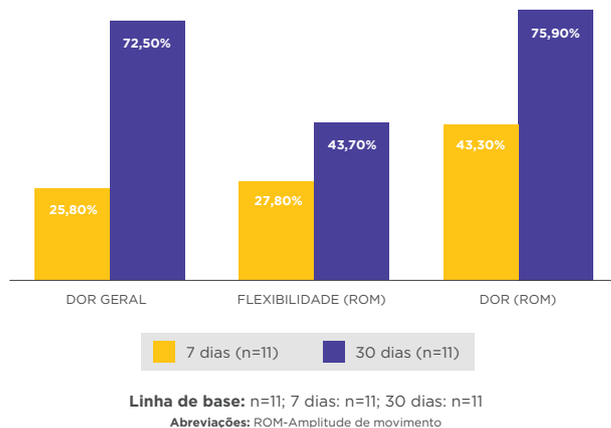
MECANISMO DE AÇÃO

NUFLEX-3, modula o fator de transcrição denominado NF- κ B, oferecendo um efeito anti-inflamatório. Estudos mostram que **NUFLEX-3** demonstrou reduzir o CTX-II (C-telopectídeos reticulados do colágeno tipo II), um biomarcador que pode prever potencialmente a destruição da cartilagem articular na OA inicial. A atividade sinérgica da dupla ação de **NUFLEX-3**, oferece benefícios conjuntos significativos em populações saudáveis, com lesões e desgaste nas articulações (*J Inflamm Res 2015; 8: 49-57*).

COMPROVAÇÃO DE EFICÁCIA

Percentual de melhora nos parâmetros, por categoria, no 7º e 30º dia pós tratamento.

(Clin Interv Aging 2009; 4: 235-240).



NUFLEX-3 reduz a dor e rigidez da OA de Joelho

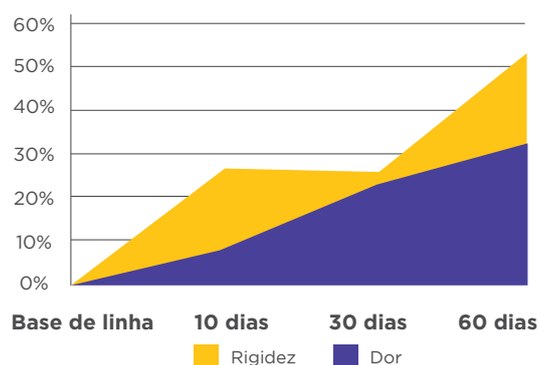
Estudo clínico, multicêntrico, duplo-cego e controlado por placebo.

(Clinical Rheumatology 2009; 28: 907-914).

Percentual de pacientes que apresentaram redução da dor e rigidez, 10, 30 e 60 dias após o tratamento com NUFLEX-3.

% Redução	10 dias		30 dias		60 dias	
	Placebo (n=21)	NUFLEX-3 (n=24)	Placebo (n=20)	NUFLEX-3 (n=22)	Placebo (n=18)	NUFLEX-3 (n=19)
≥ 20	24%	54%	35%	32%	39%	67%
≥ 30	14%	33%	20%	23%	33%	42%
≥ 40	10%	17%	10%	23%	22%	42%
≥ 50	5%	8%	5%	23%	12%	32%

Percentual de pacientes que apresentaram mais de 50% de melhora nos sintomas, após 10, 30 e 60 dias de tratamento com Nuflex-3



Clinical Rheumatology 2009; 28: 907-914
Clin Interv Aging 2009; 4: 235-240



MAIS INFORMAÇÕES: SEGURANÇA

NUFLEX-3 não possui os efeitos colaterais associados ao uso prolongado de outros tratamentos prescritos para OA, como os AINEs. Por este motivo, pode ser administrado continuamente. Os estudos publicados mostram que **NUFLEX-3** é seguro e bem tolerado para uso humano. **NUFLEX-3** foi avaliado quanto à citotoxicidade, genotoxicidade e toxicidade oral. Os resultados demonstram que o ativo apresenta um perfil de segurança de até -50 vezes a dose humana de 500mg diários (*Food and Chemical Toxicology* 2012; 50: 604-611). **Pessoas alérgicas à ovos, não devem utilizar NUFLEX-3. NUFLEX-3 não contém glúten e lactose. Não é utilizado nenhum ativo para estabilização do produto, o processo está na tecnologia de separação da membrana da casa do ovo.**

Acesse os estudos aqui:



Informação técnica adequada à tomada de decisão exclusiva do profissional da saúde, médico, nutricionista ou farmacêutico magistral. Os princípios ativos divulgados neste material requerem prescrição e formulação magistral individualizada para serem utilizados.

@iberomagistral

/iberomagistral

www.iberomagistral.com.br

IBERO
magistral