

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

CHONDRO-Ritz 200 mg/250 mg capsule Sulfat de condroitină/Sulfat de D-glucozamină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră, sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 2-3 luni nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este CHONDRO-Ritz și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați CHONDRO-Ritz
3. Cum să luați CHONDRO-Ritz
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează CHONDRO-Ritz
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este CHONDRO-Ritz și pentru ce se utilizează

Acest medicament conține sulfat de condroitină și sulfat de D-glucozamină.

CHONDRO-Ritz reduce inflamația, durerea, îmbunătățește funcția articulațiilor și scade necesitatea în medicamente antiinflamatoare. Stimulează regenerarea țesutului cartilajinos.

CHONDRO-Ritz se utilizează în:

- osteoartroză primară și secundară;
- inflamația țesutului în jurul articulației umărului (periartrită scapulo-humerală);
- osteocondroză
- fracturi osoase (pentru accelerarea formării calusului osos).

2. Ce trebuie să știți înainte să luați CHONDRO-Ritz

Nu luați CHONDRO-Ritz în cazul:

- dacă aveți alergii (hipersensibilitate) la substanțele active sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6);
- dacă aveți tendință la sângerare;
- dacă aveți trombi în vene (tromboflebită);
- dacă aveți probleme grave cu ficatul sau rinichii;
- dacă aveți alergii (hipersensibilitate) la fructe de mare;

Atenționări și precauții

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului înainte să utilizați CHONDRO-Ritz.

Nu depășiți doza recomandată.

Spuneți medicului dumneavoastră, dacă:

- aveți nivel crescut al zahărului în sânge – trebuie să determinați glicemia mai frecvent, în special la începutul tratamentului;
- suferiți de astm bronșic – este posibilă agravarea simptomelor;
- aveți probleme cu inima (insuficiență cardiacă) sau cu rinichii (insuficiență renală).

Copii:

Eficacitatea și siguranța administrării medicamentului la copii nu a fost stabilită.

CHONDRO-Ritz împreună cu alte medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv medicamente eliberate fără prescripție medicală.

În special, spuneți medicului dumneavoastră, dacă utilizați:

- medicamente, care previn formarea chiagurilor de sânge, de exemplu warfarină;
- medicamente antiinflamatoare nesteroidiene și corticosteroizii.

Eficacitatea tratamentului crește odată cu îmbogățirea dietei cu vitaminele A, C și sărurile de mangan, magneziu, cupru, zinc, seleniu.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Nu se recomandă de utilizat în sarcină și perioada de alăptare din cauza lipsei datelor clinice privind eficacitatea și siguranța medicamentului în aceste perioade.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Trebuie să monitorizați modificările vitezei reacției dumneavoastră înainte de a conduce vehiculele și a folosi utilaje.

3. Cum să luați CHONDRO-Ritz

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul, dacă nu sunteți sigur.

Administrare orală, cu o cantitate suficientă de apă.

Adulții administrează câte 2 capsule de 3 ori pe zi. Durata minimă de tratament constituie 2 luni. Cura recomandată de tratament – de la 3 până la 6 luni. La necesitate cura de tratament poate fi repetată la un interval de 3 luni.

Acest medicament nu este destinat tratamentului durerii acute. Ameliorarea simptomelor (în special ameliorarea durerii) poate să nu survină nici chiar după câteva săptămâni de tratament și, în unele cazuri, mai mult. Dacă nu vă simțiți mai bine după 2-3 luni de tratament, consultați medicul.

De asemenea trebuie să consultați medicul dacă simptomele se agravează după inițierea tratamentului cu acest medicament.

Dacă luați mai mult CHONDRO-Ritz decât trebuie

Dacă ați luat mai multe capsule decât v-au fost prescrise, contactați imediat medicul sau farmacistul.

Dacă uitați să luați CHONDRO-Ritz

Dacă ați uitat să luați o doză, luați-o imediat ce vă aduceți aminte. Dacă se apropie momentul următoarei doze, nu luați o doză dublă, ci continuați să administrați medicamentul după cum e recomandat, respectând intervalele obișnuite între prize.

Dacă încetați să luați CHONDRO-Ritz

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, CHONDRO-Ritz poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Dacă apar oricare dintre următoarele simptome ale unei reacții alergice severe, opriți utilizarea acestui medicament și adresați-vă imediat medicului sau mergeți la cel mai apropiat spital:

- umflarea buzelor, limbii, feței și a gâtului cu dificultate bruscă la respirație, vorbire sau înghițire (angioedem).

Alte reacții adverse, raportate la utilizarea medicamentului:

Cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile)

- reacții alergice, inclusiv erupții cutanate, urticarie, mâncărime, eritem, dermatită, erupții maculopapulare, edem;
- amețeli, somnolență, dureri de cap, insomnie, oboseală;
- durere abdominală, greață, balonarea abdomenului, diaree, constipație, vărsături, indigestie.

Alte reacții adverse, menționate în literatura de specialitate:

Reacții adverse foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 persoane)

- extrasistole, tulburări de vedere, căderea părului (alopecie) la administrarea a 1200 mg de sulfat de condroitină.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale: <http://amdm.gov.md/> sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.gov.md.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează CHONDRO-Ritz

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la loc uscat, ferit de lumină, la temperaturi sub 25 °C.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie după EXP.

Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați nici un medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține CHONDRO-Ritz

Substanțele active sunt: sulfat de condroitină, sulfat de glucozamină. 1 capsulă conține: sulfat de condroitină – 200 mg, sulfat de D-glucozamină – 250 mg.

Celelalte componente sunt: stearat de magneziu; *compoziția capsulei*: indigotină (FD&Blue2), dioxid de titan, oxid galben de fier, gelatină.

Cum arată CHONDRO-Ritz și conținutul ambalajului

CHONDRO-Ritz se prezintă sub formă de capsule gelatinoase tari cu capacul și corpul de culoare verde deschis, nr. 0.

Conținutul capsulei: pulbere de culoare albă cu nuanță crem.

CHONDRO-Ritz este disponibil în cutii cu 5 blistere din PVC/Al a câte 10 capsule.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul**Deținătorul certificatului de înregistrare**

GM Pharmaceuticals Ltd.,
Phonichala 65, Tbilisi, 0165, Georgia.

Fabricantul

GM Pharmaceuticals Ltd.,
Phonichala 65, Tbilisi, 0165, Georgia.

Acest prospect a fost aprobat în Noiembrie 2020.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM) <http://nomenclator.amdm.gov.md/>