

## PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

### Chondroxid 50 mg/g gel

Chondroitini sulfas

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

Luați 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 săptămâni nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

#### **Ce găsiți în acest prospect:**

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

#### **1. CE ESTE CHONDROXID ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ**

Chondroxid aparține grupului de medicamente denumite alte antiinflamatoare și antireumatice nesteroidene, care sunt utilizate pentru reducerea inflamației și a durerii de la nivelul articulațiilor. Chondroxid conține sulfat de condroitină (o mucopolizaharidă cu masă moleculară mare) – un component natural, care participă la sinteza țesutului cartilajinos. Chondroxid manifestă acțiune combinată: încetinește progresarea osteoartrozei și osteocondrozei; manifestă acțiune analgezică; manifestă acțiune antiinflamatoare; contribuie la restabilirea cartilajului articular; ameliorează mobilitatea în articulațiile afectate; diminuează tumefierea articulațiilor afectate.

Datorită asocierii optime a componentelor gelului se înregistrează potențarea reciprocă a efectelor analgezice și antiinflamatoare. Utilizarea de Chondroxid permite de a reduce doza antiinflamatoarelor nesteroidiene.

Chondroxid gel este utilizat în tratamentul afecțiunilor degenerativ-distrofice ale articulațiilor periferice și coloanei vertebrale; tratamentul și profilaxia osteoartrozei, osteocondrozei coloanei vertebrale.

#### **2. CE TREBUIE SĂ ȘTIȚI ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI CHONDROXID**

##### **Nu utilizați Chondroxid**

- dacă sunteți alergic la substanța activă sau oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6);
- dacă aveți tegumentele afectate în regiunea aplicării.

### **Atenționări și precauții**

Preparatul se va aplica numai pe tegumente întregi, a se evita nimerirea pe plăgi deschise.

Se va utiliza cu precauție la copii (eficacitatea și inofensivitatea preparatului nu a fost studiată)

Înainte de a folosi preparatul la copii adresați-vă pentru consultare medicului.

A se evita nimerirea în ochi și pe mucoase (de exemplu, în cavitatea bucală și nas).

În cazul unor simptome necunoscute sau noi, trebuie să vă adresați la medic.

La nimerirea gelului pe piele sau îmbrăcăminte, ușor se spală cu apă, nu lasă urme.

### **Chondroxid împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați oricare medicamente.

Interacțiuni cu alte medicamente nu sunt înregistrate.

### **Sarcina și alăptarea**

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

În sarcină și perioada de alăptare Chondroxid gel se va utiliza cu precauție și numai după consultația medicului. Durata tratamentului va fi determinată de medic.

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Chondroxid nu influențează capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje.

### **Chondroxid gel conține dimetilsulfoxid, propilenglicol, parahidroxi benzoat de metil, parahidroxi benzoat de propil .**

Dimetilsulfoxidul și propilenglicolul pot provoca iritația pielii. Parahidroxi benzoatul de metil și parahidroxi benzoatul de propil pot provoca reacții alergice (chiar întârziate).

## **3. CUM SĂ UTILIZAȚI CHONDROXID**

Utilizați întotdeauna Chondroxid exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Gelul se aplică cutanat de 2-3 ori pe zi în regiunea afectată și se fricționează ușor în decurs de 2-3 minute, până la absorbția completă.

Cura de tratament constituie de la 2-3 săptămâni până la 2-3 luni. La necesitate, cura de tratament se repetă.

Dacă simptomele nu s-au îmbunătățit sau devin mai grave anunțați medicul dumneavoastră.

### **Dacă ați utilizat mai mult Chondroxid decât trebuie**

Nu sunt relatate cazuri de supradozaj.

Dacă ați administrat o doză semnificativ de mare, adresați-vă medicului.

Dacă întâmplător ați înghițit gel sau suspectați ca cineva a înghițit adresați- vă urgent la cea mai apropiată secție de urgențe. Dacă este posibil luați ambalajul cu dumneavoastră pentru al arăta medicului.

### **Dacă uitați să utilizați Chondroxid**

Nu vă neliniștiți, administrați medicamentul imediat cum v-ați amintit, apoi utilizați conform recomandărilor.

Nu aplicați o cantitate suplimentară de gel pentru a compensa doza uitată.

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

### **4. REACȚII ADVERSE POSIBILE**

Ca toate medicamentele, acest preparat poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

*Reacții adverse rare (pot apărea la până la 1 din 1000 persoane)*

Reacții alergice.

În acest caz întrerupeți administrarea preparatului și adresați-vă medicului.

### **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: [www.amdm.gov.md](http://www.amdm.gov.md) sau e-mail: [farmacovigilenta@amdm.gov.md](mailto:farmacovigilenta@amdm.gov.md)

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

### **5. CUM SE PĂSTREAZĂ CHONDROXID**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C.

Nu utilizați Chondroxid după data de expirare înscrisă pe ambalaj, după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei menajere sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele care nu vă mai sunt necesare. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

### **6. CONȚINUTUL AMBALAJULUI ȘI ALTE INFORMAȚII**

#### **Ce conține Chondroxid**

Substanța activă este sulfatul de condroitină sodică. 1 g gel conține sulfat de condroitină sodică – 50 mg.

Celelalte componente sunt: dimetilsulfoxid, propilenglicol, hidroxietilceluloză (Natrosol 250), disulfid de sodiu, parahidroxibenzoat de metil (E218), parahidroxibenzoat de propil (E216), aromă de portocală, apă purificată.

#### **Cum arată Chondroxid și conținutul ambalajului**

Gel incolor sau cu nuanță gălbuie, transparent, cu miros de fructe.

Câte 30 g în tub laminat din aluminiu sau polietilenă.  
Câte 1 tub împreună cu prospectul se plasează în cutie de carton.

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

#### **Deținătorul certificatului de înregistrare**

SA „Nijfarm”, Rusia.  
603950, or. Nijnii Novgorod,  
str. Salganskaya, 7,  
Tel.: (831) 278-80-88,  
Fax: (831) 430-72-28.

#### **Fabricantul**

SA „Nijfarm”, Rusia,  
603950, or. Nijnii Novgorod,  
str. Salganskaya, 7.

### **Acest prospect a fost aprobat în Februarie 2021**

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