

## **Prospect: Informații pentru consumator/pacient**

### **Chondroxid 50 mg/g unguent**

*Sulfat de condroitină*

**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 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. În afecțiunile articulațiilor și coloanei vertebrale, care sunt denumite degenerativ-distrofice, sunt dereglări metabolice care duc la distrugerea țesutului cartilajinos și osos. La aceste afecțiuni se referă și osteoartroza și osteocondroza coloanei vertebrale.

Chondroxid conține sulfat de condroitină – un component natural, care participă la sinteza țesutului cartilajinos. După aplicarea unguentului sulfatul de condroitină pătrunde rapid în articulații. Chondroxid unguent manifestă acțiune combinată: manifestă acțiune analgezică; acțiune antiinflamatoare; contribuie la restabilirea cartilajului articular; ameliorează mobilitatea în articulațiile afectate; diminuează tumefierea articulațiilor afectate; încetinește progresarea osteoartrozei și osteocondrozei. Utilizarea Chondroxid unguent permite de a reduce doza antiinflamatoarelor nesteroidiene.

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

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

##### **Nu utilizați Chondroxid unguent:**

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

#### **Atenționări și precauții**

Înainte să utilizați Chondroxid unguent, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Medicamentul se va administra cu precauție în sarcină, perioada de alăptare, la copii (eficacitatea și siguranța medicamentului nu sunt stabilite).

Nu utilizați medicamentul în sarcină, perioada de alăptare și la copii fără consultația medicului. A se evita nimerirea medicamentului pe mucoase (de exemplu în gură sau nas).

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

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente, inclusiv cele eliberate fără prescripție medicală.

Interacțiuni cu alte medicamente nu sunt înregistrate.

### **Sarcina și alăptarea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că sunteți gravidă sau planificați să aveți un copil, consultați medicul sau farmacistul înainte de a lua acest medicament.

Eficacitatea și siguranța medicamentului în timpul sarcinii și alăptării nu a fost stabilită. Datele privind pătrunderea medicamentului în laptele matern lipsesc. Nu utilizați medicamentul în timpul sarcinii și alăptării, fără a consulta medicul dumneavoastră.

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

Chondroxid unguent nu are efect sedativ, nu provoacă tulburări psihomotorii și nu afectează capacitatea pacientului de a efectua activități potențial periculoase, care necesită concentrare sporită a atenției și reacții psihomotorii rapide.

**Chondroxid unguent conține dimetilsulfoxid și lanolină.** Dimetilsulfoxidul poate provoca iritația pielii.

Lanolina poate provoca reacții adverse cutanate locale (de exemplu, dermatită de contact).

## **2. CUM SĂ UTILIZAȚI CHONDROXID**

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

Unguentul 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 unguent sau suspectați ca cineva a înghițit urgent adresați-vă medicului sau la cel mai apropiat spital. Luați ambalajul cu dumneavoastră, pentru al arata medicului ce medicament ați administrat.

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

Nu vă neliniștiți, administrați medicamentul imediat cum v-ați amintit.

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

### **Dacă încetați să utilizați Chondroxid**

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

### **3. REACȚII ADVERSE POSIBILE**

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

La utilizarea medicamentului sunt posibile următoarele reacții adverse:

*Cu frecvență necunoscută (care nu pot fi estimate din datele disponibile):*

- reacții alergice.

### **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 unguent conține *substanța activă*: sulfat de condroitină sodică – 50 mg.
- *Celelalte componente sunt*: dimetilsulfoxid, lanolină, vaselină, monogliceride distilate, apă purificată.

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

Chondroxid se prezintă sub formă de unguent de culoare galben-pal cu miros caracteristic.

Chondroxid este disponibil în cutii cu un tub din aluminiu sau polietilenă laminată a câte 30 g unguent.

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

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

SA „Nijfarm”, Rusia

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

**Fabricantul**

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

**Acest prospect a fost revizuit în 21.03.2022**

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