

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

CHONDROMED 200 mg/2 ml soluție injectabilă

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.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca ale dumneavoastră.
- Dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Ce găsiți în acest prospect:

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

1. Ce este CHONDROMED și pentru ce se utilizează

CHONDROMED este un medicament ce conține ca substanță activă condroitină sulfatul de sodiu – o substanță utilizată pentru reducerea inflamației și a durerii de la nivelul articulațiilor.

CHONDROMED este utilizat pentru ameliorarea simptomelor (de la durere ușoară până la moderată), cu o dezvoltare treptată a efectului în osteoartroza genunchiului, articulațiilor șoldului, osteocondroză a coloanei vertebrale

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați CHONDROMED

Nu utilizați CHONDROMED dacă:

- sunteți hipersensibil (alergic) la sulfatul de condroitină sau la oricare dintre excipienții din compoziția medicamentului;
- dacă aveți predispoziție la hemoragii;
- dacă suferiți de inflamația unei vene asociată cu tromboză (tromboflebită);
- dacă sunteți însărcinată sau alăptați;

CHONDROMED nu se administrează la copiii cu vârsta sub 15 ani.

Nu luați acest medicament dacă vă aflați în oricare dintre situațiile enumerate mai sus. Dacă nu sunteți sigur, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte să luați CHONDROMED.

Atenționări și precauții

Dacă apar simptome de reacții alergice sau hemoragii tratamentul trebuie oprit.

CHONDROMED trebuie administrat cu precauție în cazul existenței următoarelor afecțiuni:

- dereglări de coagulare ale sângelui;

- dacă sunteți supraponderal(ă);
- dacă urmați o dietă cu conținut scăzut de sare;
- dacă planificați să rămâneți însărcinată.

De asemenea, CHONDROMED trebuie administrat cu precauție la copiii cu vârsta sub 18 ani,

Dacă nu sunteți sigur că vă aflați în oricare dintre situațiile enumerate mai sus, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte să utilizați CHONDROMED.

CHONDROMED împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv din cele eliberate fără prescripție medicală. Acestea includ medicamentele eliberate fără prescripție medicală și medicamentele din plante.

Aceasta este necesar deoarece CHONDROMED poate afecta modul în care acționează alte medicamente. De asemenea, alte medicamente pot afecta modul în care acționează CHONDROMED.

Îndeosebi spuneți medicului dumneavoastră dacă utilizați:

- antiinflamatoare nesteroidiene;
- medicamente utilizate pentru fluidificarea sângelui (anticoagulante);
- medicamente care reduc capacitatea de agregare a plachetelor din sânge (antiagregante);
- medicamente utilizate pentru distrugerea cheagurilor formate în circulația sanguină (fibrinolitice).

CHONDROMED împreună cu alimente, băuturi și alcool

Nu este cazul.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

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

Spuneți medicului dumneavoastră dacă sunteți gravidă, încercați să rămâneți gravidă sau dacă alăptați.

Nu este recomandată administrarea acestui medicament în sarcină și perioada de alăptare în legătură cu lipsa datelor ce confirmă siguranța administrării medicamentului la femeile însărcinate sau care alăptează.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

CHONDROMED nu influențează asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

3. Cum să utilizați CHONDROMED

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a indicat medicul dumneavoastră.

Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Medicamentul se administrează intramuscular câte 1 ml peste o zi. La o toleranță bună doza se mărește până la 2 ml, începând cu a patra injecție. Cura de tratament – 25-35 injecții. O nouă cură de tratament este rațional să fie repetată peste 6 luni, după consultarea medicului.

Dacă utilizați mai mult CHONDROMED decât trebuie

Dacă ați luat sau credeți că ați luat mai mult CHONDROMED decât trebuie (supradozaj), spuneți imediat medicului dumneavoastră sau prezentați-vă la cea mai apropiată unitate medicală.

În caz de supradozaj probabil veți avea următoarele simptome: reacții alergice, hemoragii la locul injectării.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, CHONDROMED soluție injectabilă poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacții adverse rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane): greață, vărsături, diaree.

Reacții adverse rare (pot afecta până la 1 din 10000 persoane): edem angioneurotic

Reacții adverse cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile): prurit, înroșirea pielii la nivelul anumitor zone (a fost semnalat: eritem), urticarie, exema.

Au fost raportate cazurile de sângerare la locul de injectare.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate 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.md sau e-mail: farmacovigilenta@amdm.md

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

5. Cum se păstrează CHONDROMED

CHONDROMED se păstrează la temperaturi sub 25°C.

Nu lăsați acest medicament la îndemâna și vederea copiilor.

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 CHONDROMED

Substanța activă este sulfatul de condroitină (sub formă de condroitină de sulfat sodiu).

Celelalte componente sunt: alcool benzilic, hidroxid de sodiu 0,1 M, acid clorhidric 0,1 M, apă pentru preparate injectabile.

Cum arată CHONDROMED și conținutul ambalajului

CHONDROMED se prezintă sub formă de soluție transparentă, incoloră sau cu nuanță slab gălbuie.

CHONDROMED este disponibil în cutii de carton ce conțin 5 a câte 2 ml soluție în blister. Cîte 1 sau 2 blistere și prospectul pentru pacient.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

Lekpharm SRL

str. Minsk 2a, of.301, or. Logoysk 223141, Republica Belarus
Tel./fax: (01774)-53801, e-mail: office@lekpharm.by

Fabricantul

Lekpharm SRL

str. Minsk 2a, 2a/4, or. Logoysk 223141, Republica Belarus

Acest prospect a fost aprobat în Martie 2023

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