

Prospect: Informații pentru consumator/pacient

Chondromed Plus 600 mg/750 mg pulbere pentru soluție orală

Sulfat sodic de condroitină/Clorhidrat de glucozamină

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 nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă după 2-3 luni de utilizare nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

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

1. Ce este Chondromed Plus și pentru ce se utilizează

Chondromed Plus conține ca substanțe active sulfat sodic de condroitină – un component natural, care participă la sinteza țesutului cartilagos și clorhidrat de glucozamină, care aparține grupului de medicamente denumit antireumatice și antiinflamatoare nesteroidiene.

Chondromed Plus este un medicament utilizat pentru ameliorarea simptomelor cum sunt durerea de intensitate ușoară până la moderată, în cazul diagnosticului confirmat de osteoartrită (osteoartroză) a genunchiului, articulațiilor șoldului, osteocondroza coloanei vertebrale.

Osteoartrita (osteoartroză) este un tip de degenerare a articulației, având următoarele simptome: rigiditate (după somn sau repaus prelungit), durere la mișcare (de exemplu, la urcarea scărilor sau la mersul pe suprafețe neregulate), dar care dispare în repaus.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Chondromed Plus

Nu utilizați Chondromed Plus:

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la glucozamină sau la oricare dintre celelalte componente ale medicamentului (enumerat la punctul 6);

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la moluște sau crustacee, deoarece substanța activă, glucozamina, se obține din crustacee;
- dacă sunteți însărcinată și în perioada de alăptare.

Chondromed Plus nu este recomandat pentru utilizare la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani din cauza lipsei datelor privind siguranța și eficacitatea utilizării.

Atenționări și precauții

Adresați-vă medicului dumneavoastră înainte de a lua Chondromed Plus:

- dacă suferiți de diabet zaharat sau aveți toleranță scăzută la glucoză. Se recomandă să vă controlați glicemia înainte de începerea tratamentului și la intervale regulate de timp pe parcursul tratamentului;
- dacă suferiți de insuficiență renală sau hepatică;
- dacă suferiți de astm bronșic. Tratamentul cu glucozamină poate agrava simptomele astmului bronșic;
- dacă suferiți de insuficiență cardiacă sau renală. Dacă suferiți de aceste afecțiuni este posibil ca la utilizarea acestui medicament să apară edeme sau retenție de lichide.

Dacă pe durata tratamentului apar unele semne și simptome neobișnuite sau dacă apar orice modificări ale evoluției simptomelor obișnuite, adresați-vă imediat la medic.

Chondromed Plus împreună cu alte medicamente

Vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală. Aceasta este necesar deoarece Chondromed Plus poate afecta modul în care acționează alte medicamente. De asemenea, alte medicamente pot afecta modul în care acționează Chondromed Plus.

Este deosebit de important să spuneți medicului dumneavoastră, dacă luați oricare dintre următoarele medicamente:

- tetraciclina (antibiotice utilizate pentru tratamentul infecțiilor);
- warfarină, acenocoumarol sau alte medicamente similare (anticoagulante utilizate pentru prevenirea formării cheagurilor de sânge). Efectul acestor anticoagulante poate fi intensificat în cazul administrării concomitente cu glucozamina. De aceea, pacienții tratați concomitent cu aceste medicamente și glucozamină vor fi monitorizați cu foarte mare atenție atât la începerea, cât și la încheierea tratamentului cu glucozamină.

Medicamentele antiinflamatoare steroidiene sau nesteroidiene pot fi utilizate împreună cu glucozamină.

Chondromed Plus împreună cu alimente, băuturi și alcool

Este recomandat să administrați medicamentul Chondromed Plus înainte sau imediat după mese.

Sarcina și alăptarea

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

Nu trebuie să utilizați Chondromed Plus în timpul sarcinii.

Nu se recomandă să utilizați Chondromed Plus în perioada alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

În timpul utilizării acestui medicament pot apărea efecte nedorite cum ar fi dureri de cap, somnolență, oboseală, amețeli sau tulburări de vedere. Dacă acestea apar nu trebuie să conduceți vehicule sau să folosiți utilaje.

Informații importante privind unele componente ale Chondromed Plus

Chondromed Plus conține fructoză. Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

Acest medicament conține 3510 mg fructoză per doză, acest lucru trebuie avut în vedere de către pacienții cu diabet zaharat.

Acest medicament conține 109,87 mg sodiu per doză zilnică, acest lucru trebuie luat în considerare la pacienții care urmează o dietă cu restricție de sodiu.

3. Cum să utilizați Chondromed Plus

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

Adulți

Doza recomandată este de un plic de Chondromed Plus de 2 ori pe zi. Durata recomandată a tratamentului este de cel puțin 3-6 luni.

Copii și adolescenți

Chondromed Plus nu trebuie utilizat la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani.

Pacienți cu insuficiență renală și/sau hepatică

Nu sunt disponibile informații privind necesitatea ajustării dozei la această grupă de pacienți.

Mod de administrare

Se administrează pe cale orală.

Dizolvați complet conținutul unui plic de Chondromed Plus într-un pahar cu apă și administrați-l imediat după preparare. Utilizarea apei calde îmbunătățește procesul de dizolvare. Se recomandă administrarea înainte sau imediat după mese.

Dacă utilizați mai mult Chondromed Plus decât trebuie

Nu sunt cunoscute cazuri de supradozare intenționată sau accidentală.

Dacă utilizați mai multe plicuri decât vi s-a recomandat, vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră.

Dacă uitați să utilizați Chondromed Plus

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Chondromed Plus

Este posibil să reapară simptomele afecțiunii dumneavoastră, dacă încetați tratamentul cu Chondromed Plus.

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

4. Reacții adverse posibile

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

Reacțiile adverse raportate au fost trecătoare și moderate ca severitate și sunt clasificate în funcție de frecvența de apariție astfel:

Reacții adverse frecvente (afectează până la 1 din 10 pacienți):

- dureri de cap, somnolență, oboseală;
- diaree, constipație, greață, flatulență, dureri abdominale, dispepsie.

Reacții adverse mai puțin frecvente (afectează până la 1 din 100 de pacienți):

- înroșirea pielii, mâncărime, erupții cutanate;
- bufeuri.

Reacții adverse cu frecvență necunoscută (frecvența care nu poate fi estimată din datele disponibile):

- vărsături;
- reacții alergice;
- amețeli;
- insomnie;
- aritmie (inclusiv tahicardie);
- creștere a tensiunii arteriale;
- tulburări ale vederii;
- angioedem, urticarie;
- creșterea nivelului glucozei în sânge;
- control glicemic insuficient al diabetului;
- astm bronșic (accese repetate de sufocare, respirație grea și nevoie intensă de aer) sau agravarea simptomelor astmului bronșic;

- creșterea valorilor enzimelor hepatice, îngălbenirea pielii și a părții albe a ochilor (icter);
- edeme și edeme periferice;
- fluctuații ale valorilor INR (raportul normalizat internațional).

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.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 Chondromed Plus

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna 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.

Medicamentele nu trebuie aruncate pe calea apei 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 Chondromed Plus

Substanțele active sunt: sulfat sodic de condroitină și clorhidrat de glucozamină. Fiecare plic unidoză conține: sulfat sodic de condroitină 600 mg și clorhidrat de glucozamină 750 mg.

Celelalte componente sunt: acid citric anhidru, fructoză.

Cum arată Chondromed Plus și conținutul ambalajului

Chondromed Plus se prezintă sub formă de pulbere de culoare albă sau albă cu nuanță slab gălbuie, fără miros.

Chondromed Plus este disponibil în cutii ce conțin 10 sau 30 plicuri a câte 5 g pulbere pentru soluție orală și prospectul pentru consumator/pacient.

Deținătorul certificatului de înregistrare și fabricantul

Deținătorul certificatului de înregistrare

Lekpharm SRL

str. Minskaya 2a, of. 301, or. Logoisk 223141,

Republica Belarus
Tel./fax: +375 1774 53801
e-mail: office@lekpharm.com

Fabricantul

Lekpharm SRL
str. Minskaya 2a, 2a/4, or. Logoisk 223141,
Republica Belarus
Tel./fax: +375 1774 53801
e-mail: office@lekpharm.com

Acest prospect a fost aprobat în noiembrie 2021

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