

PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU CONSUMATOR/PACIENT

Chondroxid 250 mg comprimate

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

1. CE ESTE CHONDROXID COMPRIMATE ȘI PENTRU CE SE UTILIZEAZĂ

Chondroxid comprimate conține sulfat de condroitină – un component natural, care participă la sinteza țesutului cartilajinos. Sulfatul de condroitină încetinește procesele de distrugere a cartilajului, stimulează procesele de regenerare cartilajului din articulații și țesutului osos. Preparatul medicamentos încetinește dezvoltarea maladiilor articulare și a coloanei vertebrale, cum ar fi osteoartroza, osteocondrozei. La administrarea preparatului se micșorează durerea și se îmbunătățește mobilitatea articulațiilor afectate.

Chondroxid comprimate se utilizează în afecțiuni degenerativ-distrofice ale articulațiilor și coloanei vertebrale: tratamentul și profilaxia osteoartrozei, osteocondrozei vertebrale.

2. CE TREBUIE SĂ ȘTIȚI ÎNAINTE SĂ UTILIZAȚI CHONDROXID COMPRIMATE

Nu utilizați Chondroxid comprimate

- dacă sunteți alergic la substanța activă sau oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6);
- dacă sunteți însărcinată sau alăptați;
- nu se va utiliza la copii.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Chondroxid comprimate, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Anunțați medicul dumneavoastră dacă aveți hemoragii sau aveți tendința de hemoragii.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați medicamente care se utilizează pentru a reduce coagularea sângelui sau a preveni formarea de trombi (cheaguri de sânge). Atunci când se utilizează simultan cu acest medicament, medicul dumneavoastră vă va efectua o monitorizare mai frecventă a indicilor de coagulare a sângelui.

În cazul apariției unor simptome persistente, neclare sau noi în timpul tratamentului, trebuie să consultați medicul dumneavoastră.

Chondroxid comprimate împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați medicamente care sunt utilizate pentru a reduce coagularea sângelui și pentru a preveni formarea trombilor (cheaguri de sânge), cum ar fi anticoagulante indirecte (de exemplu, warfarină), antiagregante (de exemplu clopidogrel), fibrinolitice (de exemplu, alteplaza).

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.

Chondroxid comprimate este contraindicat în timpul sarcinii și perioadei de alăptare.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Chondroxid comprimate nu afectează capacitatea pacientului de a conduce vehicule și folosi utilaje potențial periculoase.

3. CUM SĂ UTILIZAȚI CHONDROXID COMPRIMATE

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.

Se administrează oral câte 0,5 g (2 comprimate) de 2 ori pe zi.

Comprimatele se administrează cu o cantitate suficientă de apă.

Durata recomandată a curei inițiale de tratament constituie 6 luni.

Se va lua în considerație că durata acțiunii preparatului se menține timp de 3-5 luni după sistarea (întreruperea) administrării preparatului în funcție de localizarea și stadiul bolii. La necesitate, dacă medicul dumneavoastră vă recomandă, se vor efectua cure repetate, durata cărora va fi stabilită în mod individual de către medic.

Dacă ați utilizat mai mult Chondroxid comprimate decât trebuie

La supradozare sunt posibile greață, vomă, diaree; la administrare timp îndelungat a dozelor foarte mari (3 g/zi) sunt posibile erupții hemoragice (hemoragii subcutanate).

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

Dacă uitați să utilizați Chondroxid comprimate

Nu vă neliniștiți, administrați medicamentul imediat cum v-ați amintit. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să luați Chondroxid comprimate

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.

La utilizarea preparatului sunt posibile următoarele reacții adverse:

Rare (afectează mai puțin de 1 din 1000 pacienți):

- greață, vomă, diaree;
- reacții alergice.

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.amed.md sau e-mail: farmacovigilenta@amed.md

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

5. CUM SE PĂSTREAZĂ CHONDROXID COMPRIMATE

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

Nu utilizați Chondroxid comprimate 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 comprimate

- Substanța activă este sulfatul de condroitină sodică. 1 comprimat conține substanța activă: sulfat de condroitină sodică – 250 mg;
- Celelalte componente sunt: stearat de calciu, cros повідonă, повідonă K30, celuloză microcristalină, hidroxicarbonat de magneziu (carbonat de magneziu greu).

Cum arată Chondroxid comprimate și conținutul ambalajului

Comprimate de culoare albă până la albă cu nuanță gălbuie sau albă cu nuanță bej, cu incizie pe o parte și margini teșite pe ambele părți, se admit incluziuni.

Câte 10 comprimate în ambalaj de contur cu fag din folie de aluminiu pentru imprimare și folie din polivinilclorid/ polivinildienclorid sau folie de aluminiu, laminată cu clorură de polivinil și film de poliamidă.

Câte 6 ambalaje de contur cu fag împreună cu prospectul plasate 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 2019

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