

Ministerul Sănătății al Republicii Moldova  
**INSTRUCȚIUNE PENTRU ADMINISTRARE**

**CHONDROXID®**  
**comprimate**

**DENUMIREA COMERCIALĂ**

Chondroxid®

**DCI-ul substanței active**

Chondroitini sulfas

**COMPOZIȚIA**

1 comprimat conține:

*substanța activă:* sulfat de condroitină sodică – 250 mg;

*excipienți:* stearat de calciu , crospovidonă , povidonă K30, celuloză microcristalină, hidroxicarbonat de magneziu pentahidrat.

**FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate.

**DESCRIEREA MEDICAMENTULUI**

Comprimate de culoare albă până la albă cu nuanță gălbuie sau albă cu nuanță bej, se admit incluziuni, cu margini tesite și incizie.

**GRUPA FARMACOTERAPEUTICĂ și codul ATC**

Alte antiinflamatoare și antireumatice nesteroidiene. M01AX25.

**PROPRIETĂȚILE FARMACOLOGICE**

***Proprietăți farmacodinamice***

Chondroxid® manifestă acțiune condrostimulatoare, regeneratoare și antiinflamatoare. Participă la formarea substanței de bază a cartilajului și țesutului osos; influențează procesele metabolice în cartilajul hialin și fibros, inhibă enzimele distructive ale cartilajului. Preparatul inhibă procesele de distrugere a țesutului cartilajinos și stimulează procesele de regenerare în țesutul cartilajinos.

Chondroxid® stimulează biosinteza proteoglicanilor, participă la regenerarea membranei sinoviale și cartilajului articular, posedă acțiune antiinflamatoare. Încetinește resorbția țesutului osos și reduce pierderile de calciu, accelerează procesele de regenerare a țesutului osos.

Chondroxid® încetinește progresarea osteoartrozei și osteocondrozei. Preparatul Chondroxid® reduce durerea și ameliorează mobilitatea în articulațiile afectate. Efectul terapeutic se menține timp îndelungat după finisarea curei de tratament.

Posedând o structură similară heparinei, potențial poate preîntâmpina formarea trombilor de fibrină în microcirculația sinovială și subcondrală.

***Proprietăți farmacocinetice***

**Absorbție**

După administrarea internă a unei doze terapeutice medii, concentrația plasmatică maximă se realizează peste 3-4 ore, în lichidul sinovial – peste 4-5 ore. Biodisponibilitatea preparatului constituie 13%.

**Distribuție**

Preparatul cumulează preponderent în țesutul cartilaginos (concentrația maximă în țesutul cartilaginos este atinsă peste 48 ore); membrana sinovială nu reprezintă o barieră de pătrundere a preparatului în spațiul articular.

#### Eliminare

Se elimină pe cale renală timp de 24 ore.

### **INDICAȚII TERAPEUTICE**

Afecțiuni degenerativ-distrofice ale articulațiilor și coloanei vertebrale: tratamentul și profilaxia osteoartrozei, osteocondrozei vertebrale.

### **DOZE ȘI MOD DE ADMINISTRARE**

Se administrează intern 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 administrării lui în funcție de localizarea și stadiul maladiei. La necesitate se vor efectua cure repetate, durata cărora va fi stabilită în mod individual de către medic.

### **REAȚII ADVERSE**

Reacțiile adverse sunt indicate conform clasificării MedDRA pe aparate, sisteme, organe și în funcție de frecvență: foarte frecvente (>1/10); frecvente (>1/100 și <1/10); mai puțin frecvente (>1/1000 și <1/100); rare (>1/10000 și <1/1000); foarte rare (<1/10000); cu frecvență necunoscută (care nu pot fi estimate din datele disponibile).

*Tulburări gastrointestinale:* rare – greață, vomă, diaree.

*Tulburări ale sistemului imunitar:* rare – reacții alergice.

### **CONTRAINDICAȚII**

Hipersensibilitate la componentele preparatului, copii (eficacitatea și inofensivitatea la copii nu sunt determinate), sarcina și perioada de alăptare.

### **SUPRADOZAJ**

*Simptome:* rare – greață, vomă, diaree; la administrare timp îndelungat a dozelor foarte mari (3 g/zi) sunt posibile erupții hemoragice (purpură).

Tratament simptomatic.

### **ATENȚIONĂRI ȘI PRECAUȚII SPECIALE DE UTILIZARE**

Preparatul se administrează cu precauție în caz de hemoragii sau predispoziție la hemoragii.

La administrarea concomitentă cu anticoagulante indirecte, antiagregante, fibrinolitice, ceea ce va necesita monitorizarea mai frecventă a indicilor de coagulare a sângelui.

#### ***Administrarea în sarcină și perioada de alăptare***

Preparatul este contraindicat în sarcină și perioada de alăptare

#### ***Influența asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje***

Nu influențează asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

### **INTERACȚIUNI CU ALTE MEDICAMENTE, ALTE TIPURI DE INTERACȚIUNI**

Este posibilă potențarea acțiunii preparatelor anticoagulante indirecte, antiagregante, fibrinolitice.

### **PREZENTARE, AMBALAJ**

Comprimate 250 mg.

Câte 10 comprimate în ambalaj de contur cu fag. Câte 6 ambalaje de contur cu fag împreună cu instrucțiunea pentru administrare plasate în cutie de carton.

#### **PĂSTRARE**

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

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor!

#### **TERMEN DE VALABILITATE**

2 ani.

A nu se utiliza după data de expirare indicată pe ambalaj.

#### **STATUTUL LEGAL**

Fără prescripție medicală.

#### **DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI**

August 2015

#### **DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE INREGISTRARE**

SAD „Nijfarm”, Rusia

603950, Nijni Novgorod

GSP-459, str. Salganskaya, 7

Tel.: (831) 278-80-88

Fax: (831) 430-72-28

<http://www.nizhpharm.ru>

#### **NUMELE ȘI ADRESA PRODUCĂTORULUI**

SAD „Nijfarm”, Rusia

603950, Nijni Novgorod

GSP-459, str. Salganskaya, 7

Tel.: (831) 278-80-88

Fax: (831) 430-72-28

<http://www.nizhpharm.ru>

***La apariția oricărei reacții adverse informați secția de farmacovigilență a  
Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale  
tel. 022 88-43-38***