



Chondrosulf® 400 mg Gélule

Chondroïtine sulfate sodique (ACS4 - ACS6)



Laboratoires
Genevrier

L'EXIGENCE DE VOTRE SANTÉ

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

FI/103 (F) 7601 Ed. V/09.15

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CHONDROSULF® 400 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CHONDROSULF® 400 mg, gélule ?
3. COMMENT PRENDRE CHONDROSULF® 400 mg, gélule ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CHONDROSULF® 400 mg, gélule ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES.

1

QU'EST-CE QUE CHONDROSULF® 400 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRES MÉDICAMENTS DES DÉSORDRES MUSCULO-SQUELETTIQUES

Ce médicament contient une chondroïtine sulfate sodique (ACS4 - ACS6). Il est préconisé chez l'adulte (plus de 15 ans) dans le traitement de la douleur et de la gêne fonctionnelle au cours de l'arthrose du genou et de la hanche. Ce médicament a une action lente, retardée d'environ 2 mois et son effet peut persister après l'arrêt du traitement.

2

QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CHONDROSULF® 400 mg, gélule ?

Ne prenez jamais CHONDROSULF® 400 mg, gélule dans les cas suivants :

- antécédents d'allergie à l'un des constituants de ce produit,
- enfant de moins de 15 ans.

Faites attention avec CHONDROSULF® 400 mg, gélule

Ce médicament est déconseillé en cas de grossesse ou d'allaitement.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse ou l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

3 COMMENT PRENDRE CHONDROSULF® 400 mg, gélule ?

Posologie

Réservé à l'adulte (plus de 15 ans).
3 gélules à 400 mg, soit 1200 mg par jour.

Mode d'administration

Voie orale.
Les gélules sont à avaler telles quelles avec un grand verre d'eau.

Fréquence d'administration

La posologie est à répartir en 3 prises par jour.
Les gélules sont à prendre de préférence au moment des repas.

Durée du traitement

La durée du traitement sera modulée en fonction des résultats cliniques en sachant que l'effet est retardé de 2 mois environ et qu'il peut persister après l'arrêt du traitement.

Si vous avez pris plus de CHONDROSULF® 400 mg, gélule que vous n'auriez dû :

En cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir un médecin.

Si vous oubliez de prendre CHONDROSULF® 400 mg, gélule :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

4 QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, CHONDROSULF® 400 mg, gélule est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Peuvent survenir des réactions allergiques cutanées de type rougeurs, urticaire, eczéma, éruption, associées ou non à des démangeaisons et/ou un œdème.

Dans ces cas, il faut immédiatement arrêter le traitement et avertir votre médecin.

Au cours du traitement, il est possible que surviennent également des troubles digestifs de type nausées, vomissements, ainsi que des vertiges.

Dans tous ces cas, il faut en avertir votre médecin.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'Agence

nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (Ansm) et le réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance : www.ansm.sante.fr.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5 COMMENT CONSERVER CHONDROSULF® 400 mg, gélule ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
Ne pas utiliser CHONDROSULF® 400 mg, gélule après la date de péremption mentionnée sur la boîte.
Pas de précautions particulières de conservation.
Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères.
Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6 INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Que contient CHONDROSULF® 400 mg, gélule ? La substance active est :

Chondroïtine sulfate sodique (ACS4 - ACS6) 400 mg
Pour une gélule.

Les autres composants sont :

Stéarate de magnésium

Composition de l'enveloppe de la gélule :
gélatine, dioxyde de titane (E171), indigotine (E132), jaune de quinoléine (E104).

Qu'est ce que CHONDROSULF® 400 mg, gélule et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de gélule.
Boîte de 84 gélules.

Titulaire / Exploitant

LABORATOIRES GENEVRIER S.A.

280, rue de Goa - Z.I. Les Trois Moulins

Parc d'activités de Sophia Antipolis

06901 Sophia Antipolis - FRANCE

TEL : 04 92 91 15 60

FAX : 04 92 91 15 30

E-MAIL : mail@laboratoires-genevrier.com

Fabricant

IBSA Farmaceutici Italia S.r.l.

Via Martiri di Cefalonia, 2

26900 LODI - ITALIE

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est septembre 2015.

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).