

Mentions légales complètes CHONDROSULF®

CHONDROSULF® 1200 mg, gel oral. Composition : chondroïtine sulfate sodique 1200 mg, Xylitol, benzoate de sodium, sorbate de potassium, cellulose microcristalline, arôme vanille (gomme d'acacia (E414), maltodextrine, héliotropine, vanilline, teinture de vanille), arôme caramel (2,3-pentanedione, 4'-méthylacétophénone, 6-méthylcoumarine, acétanisole, acétoïne, benzyle cinnamate, butyl-butyrile lactate, acide butyrique, acide decanoïque, éthyle maltol, éthyle vanilline, gamma-octalactone, gamma-valérolactone, guaïacol, héliotropine, lauryle acétate, méta-diméthoxybenzène, méthylpara-ter-butylphenylacétate, amidon de maïs cireux modifié (E1450), acide octanoïque, para-méthoxybenzaldéhyde, propylène glycol (E1520), tolualdéhydes (mélange ortho, méta, para), extrait de vanille, maltodextrine de maïs cireux), eau purifiée. **Indications :** Traitement symptomatique à effet différé de l'arthrose de la hanche et du genou. **Posologie et mode d'administration :** Réservé à l'adulte (plus de 15 ans) *Mode d'administration :* Voie orale. Le contenu du sachet peut être avalé tel quel ou dilué dans un demi-verre d'eau avant la prise. *Fréquence d'administration :* 1 sachet à 1200 mg par jour à prendre au moment d'un repas. *Durée d'administration :* 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. **Contre-indications :** Ce médicament est contre-indiqué dans les situations suivantes : hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients, enfants de moins de 15 ans. **Mises en garde et précautions particulières d'emploi :** Ce médicament est déconseillé en cas de grossesse ou d'allaitement (cf. chapitre Grossesse et Allaitement). **Grossesse et allaitement :** En l'absence de données, ce médicament est déconseillé chez la femme enceinte ou qui allaite. **Effets indésirables :** Effets cutanés : des cas d'érythèmes, d'urticaire, d'eczéma, d'éruption maculo-papuleuse associés ou non à un prurit et/ou à un œdème ont été rapportés. Effets digestifs : rares cas de nausées, vomissements. Affection du système nerveux, fréquence inconnue : vertiges. **Déclaration des effets indésirables suspectés** La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance – site internet : www.ansm.sante.fr **Surdosage :** Aucun signe clinique ou biologique n'a été observé à l'occasion d'une ingestion massive de CHONDROSULF®. Toutefois, en cas d'apparition d'effets indésirables liés à un surdosage, instaurer un traitement symptomatique. **Propriétés pharmacologiques Pharmacodynamie :** Autres médicaments de désordre musculo-squelettique (M : muscle et squelette) Code ATC : M09AX02. In vitro, la chondroïtine sulfate a une action inhibitrice sur l'élastase, médiateur de la dégradation du cartilage. Elle stimule la synthèse des protéoglycanes par les chondrocytes en culture. *Pharmacocinétique :* Absorption : Chez l'animal, la concentration de la chondroïtine sulfate marquée permet d'estimer l'absorption à 66% avec présence de produit marqué dans le liquide sinovial et le cartilage. Chez l'homme, l'absorption intestinale est rapide. Elle a été évaluée à 13% sous forme d'un composé de haut poids moléculaire et 20% sous forme d'un composé de poids moléculaire inférieur. L'effet clinique de la chondroïtine sulfate est lent, retardé et rémanent. **Durée de conservation :** 30 mois. Pas de précautions particulières de conservation. Déchirer le sachet et presser celui-ci pour en faire sortir le gel. **AMM 34009 274 766 0 0** boîte de 30 sachets. **Médicament non soumis à prescription médicale.** Pour une information complète, contacter le laboratoire qui vous remettra sur simple demande le RCP. **Laboratoires Genevrier** – BP 47 – 06901 Sophia Antipolis Cedex – Tél : 04 92 91 15 60 – Fax : 04 92 91 15 30 – www.laboratoires-genevrier.com

MLC- CHONDRO1200-09.2017