

Chondrosulf® 1200 mg

Gel Oral

Chondroïtine sulfate sodique (ACS4-ACS6)



Laboratoires
Genevrier

L'EXIGENCE DE VOTRE SANTÉ

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.
- Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

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® 1200 mg ?

Ne prenez jamais CHONDROSULF® 1200 mg :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- enfant de moins de 15 ans.

Avertissements et précautions

Ce médicament est déconseillé en cas de grossesse ou d'allaitement (voir rubrique « Grossesse et allaitement »).

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CHONDROSULF® 1200 mg.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que CHONDROSULF® 1200 mg et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CHONDROSULF® 1200 mg ?
3. Comment prendre CHONDROSULF® 1200 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CHONDROSULF® 1200 mg ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CHONDROSULF® 1200 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : M09AX02

Antiarthrosique

(M : système locomoteur)

Ce médicament contient du sulfate de chondroïtine (ACS4-ACS6). Il est préconisé chez l'adulte (plus de 15 ans) dans le traitement

Enfants et adolescents

Contre-indiqué chez les moins de 15 ans.

Autres médicaments et CHONDROSULF® 1200 mg

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

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

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CHONDROSULF® 1200 mg ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice.

Ce médicament est réservé à l'adulte (plus de 15 ans).

Posologie

La dose habituelle est de 1 sachet (1200 mg) à prendre 1 fois par jour.

Mode d'administration

Voie orale.

Le contenu du sachet peut être avalé tel quel ou dilué dans un demi-verre d'eau, de préférence au moment d'un 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® 1200 mg que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

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

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

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. 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 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

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

5. COMMENT CONSERVER CHONDROSULF® 1200 mg ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient CHONDROSULF® 1200 mg

- La substance active est :
Chondroïtine sulfate sodique.....1200 mg
- Les autres composants sont :
Xylitol, benzoate de sodium, sorbate de potassium, cellulose microcristalline, arôme vanille, arôme caramel, eau purifiée.

Qu'est-ce que CHONDROSULF® 1200 mg et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de gel oral en sachet. Boîte de 30 sachets.

Titulaire - Exploitant LABORATOIRES GENEVRIER

280 RUE DE GOA
ZI LES 3 MOULINS
PARC D'ACTIVITÉS DE SOPHIA-ANTIPOLIS
06901 SOPHIA ANTIPOLIS - FRANCE

Fabricant
IBSA FARMACEUTICI S.R.L.
VIA MARTIRI DI CEFALONIA, 2
26900 LODI - ITALIE

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est Juillet 2017.