

Prospecto: información para el usuario

Condrosulf 400 mg cápsulas duras Condroitín sulfato

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted, y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Contenido del prospecto

1. Qué es Condrosulf y para qué se utiliza
2. Antes de tomar Condrosulf
3. Cómo tomar Condrosulf
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Condrosulf
6. Información adicional

1. Qué es Condrosulf y para qué se utiliza

El principio activo de este medicamento es el condroitín sulfato que es un antiinflamatorio y antirreumático no esteroideo.

Este medicamento se utiliza en el tratamiento sintomático de la artrosis.

2. Antes de tomar Condrosulf

No tome Condrosulf

- Si es alérgico (hipersensible) al condroitín sulfato o a cualquiera de los demás componentes de Condrosulf.

Tenga especial cuidado con Condrosulf

- Si usted padece o ha padecido alguna vez alguna enfermedad grave del riñón, del hígado o del corazón; consulte a su médico.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta.

La administración de Condrosulf, a dosis muy superiores a las recomendadas, junto con algún medicamento antiagregante plaquetario utilizado para prevenir la trombosis (como ácido acetilsalicílico,

dipiridamol, clopidrogel, ditazol, trifusal y ticlopidina) podría aumentar levemente el efecto de estos medicamentos.

Toma de Condrosulf con los alimentos y bebidas

Se pueden tomar antes, durante o después de las comidas, con una cantidad suficiente de líquido.

No obstante, si a menudo experimenta molestias de estómago con la toma de medicamentos, es aconsejable tomar Condrosulf después de las comidas.

Embarazo y lactancia

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

No tome Condrosulf si está embarazada, ya que no existen datos suficientes sobre su utilización en mujeres embarazadas.

Se desconoce si los principios activos de Condrosulf pasan a la leche materna. Por tanto, no tome Condrosulf si está en período de lactancia, ya que no existen datos suficientes sobre el efecto que puede producir este medicamento a la salud de su bebé.

Conducción y uso de máquinas

No es de esperar que Condrosulf afecte a la capacidad de conducir vehículos y utilizar máquinas.

Condrosulf 400 mg cápsulas duras contiene sodio

Este medicamento contiene menos de 23 mg de sodio (1mmol) por cápsula; esto es, esencialmente “exento de sodio”.

3. Cómo tomar Condrosulf

Siga exactamente las instrucciones de administración de Condrosulf indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas.

La dosis normal es de 2 cápsulas al día (dosis diaria total: 800 mg), preferiblemente en una sola toma (2 cápsulas a la vez) durante al menos 3 meses.

No obstante, en pacientes con sintomatología inflamatoria importante, y siempre que el médico lo considere oportuno, podrá iniciarse el tratamiento con una dosis de 1.200 mg (3 cápsulas al día, en una sola toma o en 2 tomas) durante las primeras 4 ó 6 semanas para seguir con 800 mg (2 cápsulas al día preferiblemente en una sola toma) hasta completar el período de administración de al menos 3 meses.

Condrosulf se administrará como mínimo durante 3 meses, tras los cuales se realizará un período de descanso de 2 meses, para posteriormente volver a reiniciar el tratamiento siguiendo el mismo ciclo.

Forma de utilización:

Este medicamento se utiliza por vía oral.

Las cápsulas deben tomarse sin masticar. Se pueden tomar antes, durante o después de las comidas, con una cantidad suficiente de líquido.

Si toma más Condrosulf del que debiera

En caso de sobredosis o ingestión accidental acudir inmediatamente a un centro médico o llamar al Servicio de Información Toxicológica, teléfono 91 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

Si olvidó tomar Condrosulf

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Condrosulf puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

- Raros (al menos 1 de cada 10.000 pacientes): Náuseas y/o alteraciones gastrointestinales, que generalmente no requieren la suspensión del tratamiento.
- Muy raros (menos de 1 de cada 10.000 pacientes): edema y/o retención de agua en pacientes con insuficiencia renal (del riñón) y/o cardíaca (del corazón), reacciones de tipo alérgico.

Comunicación de efectos adversos:

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano:
<https://www.notificaram.es>.

Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Condrosulf

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.
Conservar en el envase original protegido de la humedad.

No utilice Condrosulf después de la fecha de caducidad que aparece en el envase, después de CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el Punto SIGRE  de la farmacia. En caso de duda pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Información adicional

Composición de Condrosulf

El principio activo es condroitín sulfato.

Los demás componentes son: estearato de magnesio.

La composición de la cápsula es: gelatina, amarillo de quinoleína (E-104), indigotina (E-132).

Aspecto del producto y contenido del envase

Condrosulf se presenta en forma de cápsulas duras para administración oral de color azul transparente-verde conteniendo un polvo blanco o marfil. Cada envase contiene 60 cápsulas.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

IBSA Farmaceutici Italia srl
Via Martiri di Cefalonia, 2 – 26900 Lodi (Italia)

Pueden solicitar más información respecto a este medicamento dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización:

Instituto Bioquímico Ibero IBSA S.L.
Avenida Diagonal 605,
Planta 8, Local 1,
08028 Barcelona (España)

Fecha de la última revisión de este prospecto: marzo 2024

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página Web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>