

# Chondrosulf® 800 mg



## Comprimé

Chondroïtine sulfate sodique

**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 un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou 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.

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que CHONDROSULF® 800 mg comprimé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CHONDROSULF® 800 mg comprimé ?
3. Comment prendre CHONDROSULF® 800 mg comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CHONDROSULF® 800 mg comprimé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE CHONDROSULF® 800 MG COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique – AUTRES ANTI-INFLAMMATOIRES ET ANTI-RHUMATISMAUX, NON STEROÏDIENS

Code ATC : M01AX25

CHONDROSULF® 800 mg comprimé contient de la chondroïtine sulfate sodique. Il est indiqué dans le traitement symptomatique à effet différé de l'arthrose de la hanche, du genou et des petites articulations de la main chez les patients adultes.

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® 800 MG COMPRIMÉ ?

**Ne prenez jamais CHONDROSULF® 800 mg comprimé :**

Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CHONDROSULF® 800 mg comprimé si vous souffrez ou avez souffert de déficiences ou d'insuffisances rénales, hépatiques ou cardiaques.

#### Enfants et adolescents

L'utilisation de ce médicament chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans n'est pas recommandée.

#### Autres médicaments et CHONDROSULF® 800 mg comprimé

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

#### CHONDROSULF® 800 mg comprimé avec des aliments et boissons

Voir rubrique 3 « Comment prendre CHONDROSULF® 800 mg comprimé ? ».

#### Grossesse, allaitement et fertilité

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.

**En l'absence de données suffisantes, il convient d'éviter l'utilisation de ce médicament au cours de la grossesse ou de l'allaitement.**

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés. La chondroïtine sulfate n'a aucun effet ou un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

#### CHONDROSULF® 800 mg comprimé contient du sodium

CHONDROSULF® 800 mg comprimé contient 73 mg de sodium (principal composant du sel de cuisine/de table) dans chaque comprimé, soit l'équivalent de 3.8% de la dose quotidienne maximale recommandée en sodium pour un adulte.

### 3. COMMENT PRENDRE CHONDROSULF® 800 MG COMPRIMÉ ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

#### Adultes :

La dose recommandée est d'un comprimé à prendre une fois par jour.

#### Utilisation chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans :

L'utilisation de ce médicament chez les enfants et les adolescents de moins de 18 ans n'est pas recommandée.

#### Mode d'emploi :

Le comprimé doit être pris avant, pendant ou après les repas.

Le comprimé est à avaler avec un verre d'eau.

#### Si vous avez pris plus de CHONDROSULF® 800 mg comprimé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris plus de ce médicament que vous n'auriez dû, parlez-en à votre médecin ou rendez-vous immédiatement à l'hôpital le plus proche. Emportez la boîte de médicaments avec vous.

#### Si vous oubliez de prendre CHONDROSULF® 800 mg comprimé

Si vous avez oublié de prendre votre comprimé, prenez-le dès que vous vous en souvenez. Toutefois, s'il est presque temps de prendre la dose suivante, ne prenez pas le comprimé oublié. Ne prenez pas de dose double pour compenser le comprimé que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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.

Certains effets indésirables peuvent être graves. Arrêtez de prendre CHONDROSULF® 800 mg comprimé et contactez votre médecin immédiatement si vous ressentez les effets indésirables suivants :

Les effets indésirables listés ci-dessous ont été rapportés avec les fréquences suivantes :

Rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

- Troubles gastro-intestinaux comme maux de ventre, nausées et diarrhées
- Rougeurs de la peau
- Eruptions cutanées

Très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

- Vertiges
- Urticaires
- Démangeaisons
- Eczéma
- Réactions allergiques
- Gonflement

### 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 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 : <https://signalement.social-sante.gouv.fr>

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

### 5. COMMENT CONSERVER CHONDROSULF® 800 MG COMPRIMÉ ?

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 l'emballage après EXP.

La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ce médicament n'a 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® 800 mg comprimé

- La substance active est :

Chondroïtine sulfate sodique.....800 mg

L'autre composant est : stéarate de magnésium.

#### Qu'est-ce que CHONDROSULF® 800 mg comprimé et contenu de l'emballage extérieur

Les comprimés sont dans des boîtes de 30 ou 90 comprimés.

#### Titulaire et Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

##### IBSA PHARMA SAS

PARC DE SOPHIA-ANTIPOLIS  
LES TROIS MOULINS, 280 RUE DE GOA  
06600 ANTIBES  
FRANCE

##### Fabricant

##### IBSA FARMACEUTICI ITALIA SRL

VIA MARTIRI DI CEFALONIA 2  
26900 LODI  
ITALIE

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est : **Octobre 2023**



Séparez les éléments avant de trier



# APPROVAZIONE

## APPROVAL

<b>Technical Packaging:</b>	<p>             Livelli <sup>Si/Yes NO</sup> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>  <i>Levels</i> </p> <p>             Testo in traccia <sup>Si/Yes NO</sup> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>  <i>Outline text</i> </p> <p>             Sovrastampa <sup>Si/Yes NO</sup> <input type="checkbox"/> <input checked="" type="checkbox"/>  <i>Overprinting</i> </p> <p>             File conforme <sup>Si/Yes NO</sup> <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>  <i>Compliant file</i> </p> <p>             Data/ Date <u>26.07.23</u> Firma/ Signature <u>Nicola Giè (E)</u> </p>
<b>Marketing/ Client:</b>	<p>             Grafica <input type="checkbox"/> Colori <input type="checkbox"/> Richiesta prova stampa <input type="checkbox"/> Presenza avvio stampa <input type="checkbox"/>  <i>Graphic Colors Printing proof required Start printing presence required</i> </p> <p>             Data/ Date _____ Firma/ Signature _____         </p>
<b>Regulatory Affairs:</b>	<p>             Testo <input type="checkbox"/> Conformità testo con layout/grafica <input type="checkbox"/>  <i>Text registrata e approvata nel dossier</i>  <i>Text and Compliance to the product dossier</i> </p> <p>             Data/ Date _____ Firma/ Signature _____         </p>

DIMENSIONE E POSIZIONE DEL BRAILLE SULLA BOZZA GRAFICA SONO INDICATIVI  
 BRAILLE DIMENSIONS AND POSITION ARE INDICATIVE

**Note/ Notes**