

CONDROFLEX[®]

»active

SIN AZÚCAR
SIN GLUTEN

CLASE FARMACOLÓGICA.

Glucosamina / Condroitina / MSM Código ATC: M01AX05 / M01AX25 / J01CF03

COMPOSICIÓN.

Cada sobre contiene glucosamina sulfato 1.500 mg, condroitina sulfato 1.200 mg, MSM metilsulfonilmetano 2.400 mg, excipientes: **ácido hialurónico** 48 mg, **colágeno tipo II** 40 mg, manitol, otros c.s.

FORMA FARMACÉUTICA.

Granulado.

ACCIÓN TERAPÉUTICA.

Antiartrósico, condrorregenerador.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN.

Oral.

PROPIEDADES.

Glucosamina contribuye a la producción de colágeno y proteoglicanos, elementos necesarios para el mantenimiento y restauración del cartílago articular.

Condroitina aporta la elasticidad y la cualidad esponjosa al cartílago; es esencial en las articulaciones para que actúen como amortiguadores en los extremos articulares de los huesos.

MSM metilsulfonilmetano es necesario para la formación de los aminoácidos metionina y cisteína, los cuales son requeridos para la síntesis y regeneración del cartílago.

Reforzado con ácido hialurónico el cual es un polímero de la familia glucosaminoglicanos, componente importante de la matriz extracelular del cartílago hialino; mejora la función articular debido a que interviene en los procesos de reparación tisular del cartílago articular, retrasando la aparición de la lesión artroscópica.

Colágeno tipo II es una proteína, que aporta fuerza y elasticidad a los órganos del tejido conectivo.

INDICACIONES.

Posee acción protectora contra el deterioro del tejido cartilaginoso. Previene y regenera el desgaste de los cartílagos y articulaciones, manteniendo su salud, elasticidad y resistencia. Tratamiento de la osteoartritis primaria y secundaria, independientemente de su localización (rodilla, columna, cadera, hombro, manos, pies). Osteocondrosis. Espondilosis. Condromalacia de la rótula. Periartritis escapulo humeral. Pre y posoperatorio de cirugía ortopédica.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN.

Según criterio médico. Como posología media se aconseja 1 sobre cada 24 horas, disuelto en un vaso con agua tibia.

EFFECTOS SECUNDARIOS.

Se pueden presentar efectos secundarios leves y transitorios tales como dolor epigástrico, constipación, diarrea, meteorismo, náuseas. Las reacciones de hipersensibilidad reportadas en algunos pacientes manifiestan un leve rash cutáneo con prurito y eritema. Muy raramente se presenta dolor de cabeza y alteraciones visuales.

SOBREDOSIS.

No se han documentado casos de sobredosis. En caso de presentarse se debe realizar lavado gástrico y medidas de protección general.

CONTRAINDICACIONES.

Hipersensibilidad. Pacientes menores de 18 años, pacientes con fenilketonuria e insuficiencia renal severa.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

Contraindicado durante el embarazo y la lactancia.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS.

Diabetes, glaucoma. Por contener manitol puede causar un efecto laxante leve.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS.

La administración oral de glucosamina puede favorecer la absorción gastrointestinal de tetraciclina y reducir la de penicilina y cloranfenicol, cuando son administrados conjuntamente por vía oral. La toma concomitante con anticoagulantes puede incrementar su efecto.

LEYENDAS DE PROTECCIÓN.

Almacenar a temperatura no mayor a 30 °C. Mantener fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica. No usar después de la fecha de vencimiento. No contiene azúcar. No contiene gluten.

"Consultar con su médico periódicamente para revisiones preventivas."

Contáctenos a través de las líneas gratuitas:

Servicio de atención al consumidor: 800 16 2222

Centro de farmacovigilancia: 800 16 2636

PRESENTACIÓN.

Estuche x 30 sobres



SCIENCE. LIFE. HOPE.

GMP
CERTIFIED QUALITY

Fabricado por Laboratorios de Cosmética y Fermoquímica S.A. Calle V. Eduardo 2293 La Paz - Bolivia
Empresa industrial farmacéutica certificada en Sistema Integrado de Gestión (SIG): Buenas Prácticas de Manufactura (GMP), Buenas Prácticas de Almacenamiento (BPA), ISO 9001:2015 gestión de calidad, ISO 14001:2015 gestión ambiental, ISO 45001:2018 gestión de seguridad y salud en el trabajo, Operador Económico Autorizado (OEA). Laboratorio de Control de Calidad acreditado según NB-ISO/IEC 17025:2018 (DTA-CET-178). Operaciones Bioseguras. Cumpliendo con la norma de Defensa del Consumidor nuestros productos están certificados por IBMETRO de acuerdo a condiciones recomendadas en la NB-21003 y D.S. 29519.

Somos una empresa socialmente comprometida, promovemos el cuidado del medio ambiente, la bioseguridad, la salud y seguridad de nuestros colaboradores en el trabajo.



breskotpharma.com

