

CARTIFLEX

forte
VL

GLUCOSAMINA SULFATO
CONDROITIN SULFATO SODICO
Polvo

Antiartrósico

Fórmula cualicuantitativa:

Cada sobre monodosis de 3,50 gr. contiene:

Glucosamina sulfato (como glucosamina sulfato policristalina)	500	mg
Condroitín sulfato sódico	400	mg
Aspartame	2,50	mg
Acido cítrico	25	mg
Glucosa Anhídra c.s.p.	3500	mg

Venta Libre

ACCION TERAPEUTICA: Antiartrósico

Código ATC: MO1A

INDICACIONES: Esta indicado para ser utilizado previo diagnóstico médico para el tratamiento complementario de procesos degenerativos (deterioro de la función articular) de origen artrósico.

USO DEL MEDICAMENTO. LEA DETENIDAMENTE ESTA INFORMACION:

ACCION FARMACOLOGICA: Condroitín sulfato: Es uno de los principales componentes del cartílago, posee la capacidad de fijar agua. En los procesos artrósicos degenerativos se produce una pérdida del poder de retener agua y como consecuencia una degeneración progresiva del cartílago y un deterioro del funcionamiento articular. La administración de condroitín tendría como objetivo el restablecimiento de equilibrio.

Glucosamina: Es un factor necesario para la biosíntesis de sustancias que juegan un rol importante en la formación de las superficies articulares, ligamentos, piel, hueso. En la artrosis se ha verificado una disminución y/o ausencia local de glucosamina.

POSOLOGIA: 1 sobre 2 a 3 veces por día junto con las comidas. Se aconseja continuar el tratamiento por un lapso de 8 semanas, luego de transcurrido ese período puede repetirse el tratamiento realizando un descanso de 2 meses intertratamiento y luego de este último, consultar a un médico para la evaluación de la necesidad del tratamiento.

MODO DE PREPARACIÓN: Volcar el contenido de un sobre en un vaso conteniendo unos 200 cc. de agua. Agitar hasta disolver.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad a alguno de los componentes de la fórmula, embarazo, lactancia, pacientes fenilcetonúricos o con insuficiencia renal severa.

PRECAUCIONES: Administrar condroitín sulfato con cautela en pacientes tratados con drogas anticoagulantes y que padezcan afecciones que prolongan el tiempo de coagulación.

SI USTED ESTA TOMANDO ALGUN MEDICAMENTO, O ESTA EMBARAZADA O EN PERÍODO DE LACTANCIA, CONSULTE A SU MEDICO ANTES DE INGERIR ESTE MEDICAMENTO.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS: Si Usted se encuentra tomando: tetraciclinas, penicilina o cloranfenicol, deberá consultar al médico antes de utilizar el producto.

REACCIONES ADVERSAS: Ocasionalmente, pueden presentarse reacciones alérgicas. Eventualmente molestias gastrointestinales como el dolor epigástrico, náuseas y/o diarrea.

SI LOS SINTOMAS DE DOLOR EPIGASTRICO, NAUSEAS, DIARREA U OTRO MALESTAR GASTROINTESTINAL PERSISTEN MAS DE 24 HORAS, CONSULTE A SU MEDICO.

SOBREDOSIFICACION: No se han reportado casos de sobredosis no tratada con el uso del producto.

ANTE LA EVENTUALIDAD DE UNA SOBREDOSIFICACION CONCURRIR AL HOSPITAL MAS CERCANO O COMUNICARSE CON LOS CENTROS DE TOXICOLOGIA: Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247.

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777

CONSERVACION: En su envase original a temperatura ambiente, fuera de la acción directa de la luz y la humedad.

PRESENTACION: Envase conteniendo 30 sobres.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS. ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE A SU MEDICO Y/O A SU FARMACEUTICO. ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD.

CERTIFICADO N° 50953

DIRECTOR TECNICO: Ariel O. Correa - Farmacéutico

Instituto Seroterápico Argentino SAIC

Avenida Larrazábal 1848/50 Capital Federal

ELABORADO EN: Remedios 5776 - Capital Federal