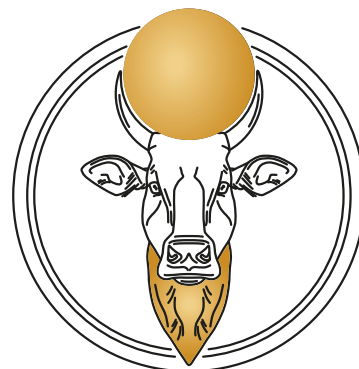


Oznámení o úhradě a ceně léčivého přípravku CONDRODIN 400 mg platné od 1. 2. 2024

Hovězí chondroitin sulfát v lékopisné kvalitě k léčbě OA

Condrodin 400 mg



Vážená paní doktorko, pane doktore, paní magistro, pane magistře,

dovolte, abychom Vás informovali o prodejní ceně, výši úhrady, maximální ceně a nové obchodní nabídce pro léčivý přípravek CONDRODIN 400 mg platné od 1. 2. 2024.

CONDRODIN® je léčivý přípravek k symptomatické léčbě osteoartrózy vázaný na recept s obsahem čistého hovězího chondroitin sulfátu vysoké farmaceutické kvality, který byl v roce 2004 uznán jako standard v Evropském lékopisu.¹

Dávkování:

- **Doporučená denní dávka je 800 mg tzn. 1× denně 2 tobolky po dobu nejméně 3 měsíců.**
- V závažnějších případech je doporučena dávka 1 200 mg tedy 3 tobolky denně v prvních 4–6 týdnech léčby a následně 800 mg denně až do skončení tříměsíčního léčebného období. Denní dávku 1 200 mg lze užívat jako jednu dávku nebo rozdělit na tři dílčí dávky, tedy 1 tobolku třikrát denně. Léčba sestává z opakujících se tříměsíčních léčebných období proložených dvěma měsíci bez užívání léku.

Základní cenové informace o léčivém přípravku Condrodin 400 mg od 1. 2. 2024

Kód SÚKL	APA kód	Název přípravku	Velikost balení	Prodejní cena LERAM bez DPH	Úhrada ZP	Maximální cena lékárny s DPH	Omezení úhrady
247313	3904464	CONDRODIN 400 mg CPS DUR 60	60 tobolek	298,78 Kč	134,86 Kč	451,78 Kč	ORT, REV

Zvýhodněná obchodní nabídka přes transferové objednávky

1. pásmo – sleva **11 %** při odběru **15 ks**
2. pásmo – sleva **14 %** při odběru **30 ks**
3. pásmo – sleva **18 %** při odběru **50 ks**
4. pásmo – sleva **20 %** při odběru **100 ks**

Akce platí do vyprodání zásob.

V případě zájmu o transferovou objednávku nás kontaktujte.

e-mail: condrodin@leram-pharma.cz

tel.: 513 035 442

Těšíme se na obchodní spolupráci.

Indikační omezení úhrady dle SÚKL: Léčivý přípravek s obsahem chondroitin sulfátu je hrazen u pacientů s gonartrózou či koxartrózou II. – III. stupně dle Kellgren-Lawrence, unilaterální či bilaterální s významnými epizodami kloubní bolesti s častou zánětlivou a bolestivou iritací. Léčivý přípravek je dále hrazen u pacientů s osteoartrózou drobných kloubů rukou s častou zánětlivou a bolestivou iritací. Farmakoterapie je hrazena pacientům, kteří současně dodržují doporučená režimová opatření (jako např. redukce váhy, fyzikální léčba či rehabilitace). Léčba je hrazena **nejdéle 3 měsíce**. Pro opakování hrazené léčby musí být po ukončení tříměsíční léčby v dokumentaci pacienta založen podklad o účinnosti předchozího cyklu terapie. Nebude-li předcházející léčba doložena účinností za pomoci validizované hodnoící **škály pro hodnocení bolesti VAS**, nebude předmětný léčivý přípravek dále hrazen.

Zkrácená informace o přípravku:

NÁZEV: CONDRODIN® 400 mg tvrdé tobolky. **SLOŽENÍ:** Jedna tvrdá tobolka obsahuje chondroitini natrii sulfas 400 mg. **LÉKOVÁ FORMA:** Tvrdé tobolky s oranžovým víčkem a žlutým tělem obsahují bílý až téměř bílý hygroskopický prášek. **TERAPEUTICKÉ INDIKACE:** Symptomatická léčba osteoartrózy kolenního a kyčelního kloubu. **DÁVKOVÁNÍ A ZPŮSOB PODÁNÍ:** Dospělí (včetně starších pacientů): Doporučená dávka je 800 mg, tedy 2 tobolky jako jedna dávka denně po dobu nejméně tří měsíců. V závažnějších případech je doporučena dávka 1200 mg, tj. 3 tobolky denně po dobu prvních 4 až 6 týdnů. Následně 800 mg v jedné denní dávce až do konce tříměsíčního léčebného období. V závažnějších případech je doporučena dávka 1200 mg, tedy 3 tobolky denně, v prvních 4–6 týdnech léčby a následně 800 mg denně až do skončení tříměsíčního léčebného období. Denní dávku 1200 mg lze užívat jako jednu dávku, nebo rozdělit na tři dílčí dávky, tedy 1 tobolku třikrát denně. Léčba sestává z opakujících se tříměsíčních léčebných období proložených dvěma měsíci bez užívání. **Pediatrická populace:** Condrodin® se nedoporučuje pro děti. **Pacienti s poruchou funkce ledvin:** U pacientů s poruchou funkce ledvin je s chondroitin sulfátem jen málo zkušeností. Proto je třeba při léčbě těchto pacientů postupovat zvláště obezřetně. **Pacienti s poruchou funkce jater:** U pacientů s poruchou funkce jater nejsou s chondroitin sulfátem žádné zkušenosti. Proto je třeba při léčbě těchto pacientů postupovat zvláště obezřetně. **Způsob podání tobolky:** Tobolky se nemají kousat, ale spolknout celé s odpovídajícím množstvím tekutiny. Condrodin® lze užívat před jídlem, při jídle i po jídle. Jestliže nějaký jiný lék dříve způsobil pacientovi podráždění žaludku, doporučuje se tento lék užívat po jídle. **KONTRAINDIKACE:** Hypersensitivita na léčivou látku nebo na jakoukoli pomocnou látku. **ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ A OPATŘENÍ PRO POUŽITÍ:** *Pacienti se srdeční chorobou a/nebo s poruchou funkce ledvin:* Velmi vzácně (<1/10 000) může docházet k otokům a/nebo zadržování tekutin. Je to kvůli osmotickému účinku chondroitin sulfátu. *Pacienti s poruchou funkce jater:* U pacientů s poruchou funkce jater nejsou s chondroitin sulfátem žádné zkušenosti. Proto je třeba při léčbě těchto pacientů postupovat zvláště obezřetně. V klinických studiích nebylo pozorováno, že by při doporučeném dávkování chondroitin sulfát nepříznivě působil na krevní destičky. U potkanů byly pozorovány známky inhibice agregace krevních destiček při podstatně vyšších dávkách (50 mg/kg/den, což odpovídá denní dávce 4000 mg u člověka). Toto působení je nutné brát v úvahu při souběžném užívání chondroitin sulfátu s látkami inhibujícími agregaci krevních destiček, jako je kyselina acetylsalicylová, dipyridamol, klopidogrel a tiklopidin. Dávkování souběžně užívaných analgetik je třeba pravidelně revidovat, jelikož užívání chondroitin sulfátu může snižovat potřebu podávání léků tišících bolest. Nástup účinku je pomalý a přípravek tedy není vhodný k léčbě akutní bolesti. **NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY:** Třidy orgánových systémů dle MedDRA: Vzácné ($\geq 1/10\ 000$, $< 1/1\ 000$) Gastrointestinální poruchy: Bolest horní části břicha, nauzea, průjem. Poruchy kůže a podkožní tkáň: erytém, dráždivá dermatitida, papulózní kožní výsev. Velmi vzácné ($< 1/10\ 000$): Poruchy kůže a podkožní tkáň: Alergické reakce, kopřivka, ekzém, svědění. Celkové poruchy a stavy na místě aplikace: otok. **UCHOVÁVÁNÍ:** Uchovávejte při teplotě do 30 °C. Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před vlhkostí. **DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI:** LABORATORIO REIG JOFRE, S.A., Gran Capitan, 10, 08970 Sant Joan Despi (Barcelona), Španělsko. **DATUM POSLEDNÍ REVIZE TEXTU:** 18. 2. 2021. Přípravek je vázán na lékařský předpis a je částečně hrazen zdravotními pojišťovnami. Seznamte se, prosím, se Souhrnem údajů o přípravku. Léčivý přípravek Condrodin® 400 mg tvrdé tobolky je registrován dle článku 10a směrnice 2001/83/ES – literární registrace.

Reference: 1. Volpi N. Analytical aspects of pharmaceutical grade chondroitin sulfates. J.Pharm.Sci.2007; 96, 3168–3180.