



Glucosaminoglicano de administración oral y tópica.

## **USO CLÍNICO**

**Formas farmacéuticas orales:** tratamiento sintomático de la artrosis. No está autorizado en menores de 18 años (**E:** *off label*).

**Gel y pomada:** alivio local sintomático de los hematomas superficiales producidos por golpes en niños mayores de 1 año).

## **DOSIS Y PAUTAS DE ADMINISTRACIÓN**

**Formas farmacéuticas orales:** en adultos, 800 mg cada 24 horas durante 3 meses, descansar 2 meses y repetir nuevo ciclo. Puede administrarse hasta 1200 mg cada 24 horas en 1-2 dosis durante las 4-6 primeras semanas de tratamiento.

**No hay dosis pediátricas establecidas.**

No hay dosis establecidas para insuficiencia renal y hepática.

**Gel y pomada:** aplicar sobre la zona afectada de 2 a 3 veces al día (<10 días).

## **CONTRAINDICACIONES**

- Hipersensibilidad a la condroitina sulfato de sodio o a alguno de los excipientes.
- Pacientes con manifestaciones hemorrágicas o alteraciones importantes de la hemostasia.

## **PRECAUCIONES**

**Formas farmacéuticas orales:** precaución en pacientes con insuficiencia renal por posible retención hídrica.

La presentación en sobres contiene sorbitol y no debe administrarse a pacientes con intolerancia a la fructosa.

**Gel y pomada:** Se deben lavar las manos después de cada aplicación a fin de evitar un contacto involuntario con ojos y mucosas. Utilizar únicamente sobre piel intacta.

## EFFECTOS SECUNDARIOS

**No datos específicos en niños.** Las RA detectadas son “raras” ( $>1/10\ 000$ , a  $<1/1000$ ), o “muy raras” ( $<1/10\ 000$ ).

**Formas farmacéuticas orales:** raramente náuseas y alteraciones digestivas. Edema y retención hídrica en pacientes con insuficiencia cardiaca o renal, hipersensibilidad.

No se han notificado casos de **sobredosis**.

**Gel y pomada:** reacciones de hipersensibilidad en el lugar de aplicación. La ingestión accidental de grandes cantidades de Hirudoid® gel e Hirudoid Forte® gel por su contenido en alcohol isopropílico, pueden causar síntomas de intoxicación aguda por alcohol.

Si se desea completar esta información consulte la ficha técnica.

## INTERACCIONES FARMACOLÓGICAS

**Antiagregantes.** Posible aumento del efecto antiagregante si se utiliza a dosis muy superiores a las recomendadas.

## DATOS FARMACÉUTICOS

Las cápsulas deben ser conservadas protegidas de la humedad. Geles y pomadas no requieren condiciones especiales de conservación.

**Presentaciones comerciales:** las presentaciones disponibles en España pueden consultarse *online* en el Centro de Información de Medicamentos de la AEMPS (CIMA), <http://www.aemps.gob.es/cima>, y en <https://www.aeped.es/comite-medicamentos/pediamecum> en el enlace “Presentaciones” correspondiente a cada ficha.

## BIBLIOGRAFÍA

- Fichas técnicas del Centro de Información *online* de Medicamentos de la AEMPS-CIMA [base de datos en Internet]. Madrid, España: Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) [consultado el 16/11/2020]. Disponible en: [https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/65481/FT\\_65481.html](https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/65481/FT_65481.html) y [https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/53768/FT\\_53768.html](https://cima.aemps.es/cima/dochtml/ft/53768/FT_53768.html)
- Guía de Prescripción Terapéutica AEMPS. Información de medicamentos autorizados en España. Barcelona: Pharma Editoriales; 2006.
- UpToDate (Pediatric drug information) [base de datos en Internet]. Waltham, MA: Wolters Kluwer Health Clinical Solutions 2020 [consultado el 26/06/2012]. Disponible en: [www.uptodate.com](http://www.uptodate.com)
- Villa LF (ed.). Medimecum, guía de terapia farmacológica. 16.ª edición. España: Adis; 2011.

**Fecha de actualización:** noviembre de 2020.

**La información disponible en cada una de las fichas del Pediamécum ha sido revisada por**

**el Comité de Medicamentos de la Asociación Española de Pediatría y se sustenta en la bibliografía citada. Estas fichas no deben sustituir en ningún caso a las aprobadas para cada medicamento por la Agencia Española del Medicamento y Productos Sanitarios (AEMPS) o la Agencia Europea del Medicamento (EMA).**