



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 y 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
- 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).