

Public Summary SwissPAR del 27.04.2023

## Condrosulf Plus® (principi attivi: condroitina solfato e glucosamina cloridrato)

Prima omologazione in Svizzera: 11.01.2023

Medicamento (capsula) per il trattamento dei sintomi dell'artrosi del ginocchio nelle persone adulte

---

### Indicazioni per l'omologazione

---

Il medicamento Condrosulf Plus contiene i principi attivi condroitina solfato e glucosamina cloridrato ed è una capsula rigida che va deglutita. È indicato per il trattamento dei sintomi dell'artrosi del ginocchio nelle persone adulte con dolori da moderati a forti.

Condrosulf Plus è stato omologato ai sensi dell'art. 14 cpv. 1 lett. a<sup>bis</sup> della legge sugli agenti terapeutici (LATer). La legge sugli agenti terapeutici prevede procedure semplificate d'omologazione per determinate categorie di medicinali sempreché ciò sia compatibile con i requisiti di qualità, sicurezza ed efficacia e non vi si oppongano interessi nazionali né obblighi internazionali.

L'omologazione di Condrosulf Plus si basa sul medicamento Droglican che contiene gli stessi principi attivi, è omologato in Spagna

da più di 10 anni ed è equivalente in termini di indicazione, posologia e impiego.

Swissmedic ha esaminato i dati sulla qualità dei principi attivi e del medicamento finito, ma per altri aspetti non ha effettuato una propria valutazione scientifica completa. L'efficacia e la sicurezza sono state verificate solo sommariamente.

Pertanto, non sussistono i presupposti per uno SwissPAR (Swiss Public Assessment Report) e un relativo Public Summary SwissPAR. Swissmedic rimanda all'omologazione del medicamento estero di confronto:

<https://www.ema.europa.eu>

Ulteriori informazioni sull'omologazione semplificata ai sensi dell'art. 14 LATer sono contenute nella legge federale sui medicinali e i dispositivi medici (legge sugli agenti terapeutici, LATer).

---

### Maggiori informazioni sul medicamento

---

Al momento della pubblicazione del Public Summary SwissPAR su Condrosulf Plus non sono ancora disponibili l'informazione professionale e l'informazione destinata alle/ai

pazienti (foglietto illustrativo). Non appena il medicamento sarà ottenibile in Svizzera, l'informazione professionale e l'informazione destinata alle/ai pazienti saranno

messe a disposizione sul seguente sito Internet: [www.swissmedicinfor.ch](http://www.swissmedicinfor.ch).

Per altre domande, rivolgersi alle/ai professioniste/i della salute.

Lo stato di questa informazione corrisponde a quello dello SwissPAR. Le nuove conoscenze acquisite sul medicamento omologato non sono incluse nel Public Summary SwissPAR.

I medicinali omologati in Svizzera sono monitorati da Swissmedic. In caso di nuovi effetti indesiderati riscontrati o di altri segnali rilevanti per la sicurezza, Swissmedic adotterà le misure necessarie. Swissmedic si occuperà di registrare e pubblicare qualsiasi nuova conoscenza acquisita concernente aspetti che potrebbero compromettere la qualità, l'effetto o la sicurezza di questo medicamento. Se necessario, l'informazione sul medicamento sarà modificata.