

Bipacksedel: Information till användaren

Artroxan 625 mg kapslar, hårda

glukosamin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information. Du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Artroxan är och vad det används för
2. Vad behöver du veta innan du använder Artroxan
3. Hur du använder Artroxan
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Artroxan ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Artroxan är och vad det används för

Artroxan innehåller den aktiva substansen glukosamin och tillhör gruppen icke-steroida antiinflammatoriska och antireumatiska medel.

Glukosamin är en kroppsegen substans som bildas från glukos (en sockerart). Glukosamin behövs för att kroppen ska kunna bilda större molekyler som finns i bland annat ledvätska och brosk.

Artroxan används för att lindra symptom vid lätt till måttlig knäledsartros (ledförlitning) hos vuxna.

Glukosamin som finns i Artroxan kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

- Vad du behöver veta innan du använder

Ta inte Artroxan

- om du är allergisk mot glukosamin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du är allergisk mot skaldjur, eftersom glukosamin utvinns ur skaldjur.

Varningar och försiktighet

Glukosamin ska inte användas för behandling av akut smärta.

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Artroxan:

- om du har nedsatt glukostolerans. Dina blodsockernivåer kan behöva kontrolleras oftare i början av behandlingen med Artroxan samt regelbundet under behandlingen.
- om du har en känd riskfaktor för hjärtkärlsjukdom eftersom förhöjda kolesterolvärden har setts i några fall där patienter behandlats med glukosamin.
- om du har astma. Dina astmasymtom kan förvärras när du börjar behandling med Artroxan.

Användning för barn och ungdomar

Artroxan ska inte ges till personer under 18 år.

Andra läkemedel och Artroxan

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Det är särskilt viktigt att du rådfrågar läkare eller apotekspersonal om du tar något av följande:

- tetracykliner (antibiotika som används mot infektioner).
- warfarin eller liknande läkemedel (blodförtunnande läkemedel antikoagulantia). Effekten av blodförtunnande läkemedel (t.ex. warfarin) har visats kunna öka vid samtidig behandling med glukosamin. Patienter som behandlas med blodförtunnande läkemedel kommer därför att kontrolleras noga när behandlingen med glukosamin inleds och avslutas.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Artroxan ska inte användas under graviditet.

Användning av Artroxan rekommenderas inte under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Artroxan har ingen känd effekt på förmågan att köra bil eller använda maskiner. Om du känner dig yr eller blir dåsig av kapslarna så bör du inte köra bil eller använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

- Hur du använder Artroxan

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Vuxna

Rekommenderad dos 2 kapslar en gång per dag

Svälj kapslarna tillsammans med lite vatten. Tugga inte sönder kapslarna.

Kapslarna kan tas med eller utan mat.

Symtomlindring (särskilt smärtlindring) kan eventuellt uppkomma först efter flera veckors behandling och ibland längre tid. Om ingen förbättring har uppnåtts efter 2-3 månader ska du rådfråga läkare och behandlingen utvärderas.

Om du tagit för stor mängd av Artroxan

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Tecken och symtom på överdosering med glukosamin kan omfatta huvudvärk, yrsel, förvirring, ledvärk, illamående, kräkningar, diarré eller förstoppning. Överdosing behöver inte alltid ge några symtom.

Om du har glömt att ta Artroxan

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Om det snart är dags för din nästa dos, hoppa över den glömda dosen och fortsätt ta Artroxan enligt angiven dosering.

Om du slutar att ta Artroxan

Rådfråga läkare innan du slutar att ta detta läkemedel.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem. Dessa är vanligtvis milda och övergående.

Allvarlig biverkning

Sluta ta Artroxan och kontakta **omedelbart** läkare eller åk till närmaste sjukhus om du får något av följande symtom, eftersom det kan tyda på att du har fått en allvarlig allergisk reaktion (angioödem):

- svullnad av ansikte, tunga eller svalg
- svårigheter att svälja
- hudutslag och andningssvårigheter

Ovanstående har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare).

Andra biverkningar som kan förekomma:

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

Huvudvärk, dåsighet, trötthet, matsmältningsbesvär, magsmärta, diarré, förstoppning, illamående gaser i magen.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

Hudutslag, klåda, rodnad.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare)

Allergisk reaktion (överkänslighet), kräkningar, nässelutslag, yrsel, svullna fötter eller anklar. Astma, försämring av befintlig astma, försämrad kontroll av blodsocker hos patienter med diabetes. Förhöjd kolesterolnivå i blodet. Svängningar i blodets koagulationsförmåga (INR-värde), förhöjd mängd leverenzym, gulsot.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

5. Hur Artroxan ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 30°C. Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

Använd Artroxan före utgångsdatum som anges på kartongen efter "Utg.dat.". Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är glukosamin. Varje kapsel innehåller 625 mg glukosamin (motsvarar 750 mg glukosaminhydroklorid).
- Övriga innehållsämnen är magnesiumstearat.

Kapselsammansättning: gelatin, röd järnoxid (E172), titandioxid (E171), svart järnoxid (E172).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Artroxan är brunfärgade, hårda gelatinkapslar.

Förpackningsstorlekar: 10, 60 kapslar eller 180 (3x60) kapslar i blisterförpackning.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Evolan Pharma AB

Box 120

182 12 Danderyd

Tillverkare

Noucor Health, S.A. Av. Camí Reial 51-57

08184 Palau Solità i Plegamans (Barcelona)

Spanien

Denna bipacksedel ändrades senast 2025-04-01