

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Glucomed 625 mg tabletter

Glukosamin

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

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningarna från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mera information eller råd.
- Om du får biverkningar tala med läkare eller, apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 1 månad.

I denna bipacksedel finner du information om:

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

1. vad Glucomed är och vad det används för

Glucomed tillhör gruppen icke steroida anti-inflammatoriska och anti-reumatiska läkemedel. Glucomed används för att lindra symtomen vid lätt till måttlig knäledsartros.

Glukosamin som finns i Glucomed kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel.

2. Vad du behöver veta innan du använder Glucomed

Ta inte Glucomed om du:

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

Varningar och försiktighet

Glukosamin skall inte användas för behandling av akuta smärtsymtom.

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Glucomed om du:

- lider av **minskad glukostolerans**. Tättare kontroller av din blodsockernivå kan vara nödvändiga i början av behandlingen med Glucomed.
- har en känd riskfaktor för kardiovaskulär hjärtsjukdom, eftersom en onormalt hög nivå av kolesterol i blodet har observerats hos ett fåtal patienter som behandlats med glukosamin
- lider av **astma**. När du startar behandlingen med Glucomed ska du vara medveten om att dina symtom eventuellt kan komma att förvärras.

Barn och ungdomar

Glucomed ska inte användas av barn och ungdomar under 18 år.

Andra läkemedel och Glucomed

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Försiktighet bör iakttas om Glucomed måste kombineras med andra läkemedel, särskilt:

- Vissa typer av läkemedel som används för att förebygga blodproppar (t.ex. warfarin, dikumarol, fenpropakumon, acenokumarol och fluindion). Effekten av dessa läkemedel kan förstärkas när de används tillsammans med glukosamin. Patienter som behandlas med blodförtunnande läkemedel kommer därför kontrolleras extra noga när glukosaminbehandling inleds eller avslutas.
- tetracyklin (antibakteriella medel som används mot infektioner)

Vänligen kontakta din doktor för medicinsk rådgivning.

Graviditet, amning och fertilitet

Glucomed skall inte användas under graviditet.

Användning av Glucomed under amning rekommenderas inte.

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

Körförmåga och användning av maskiner

Inga studier på förmågan att köra bil eller använda maskiner har utförts. Om du känner dig yr eller trött av tabletterna bör du inte köra bil eller handha maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt vaksamhet. 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 din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du tar Glucomed

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Dosering

Rekommenderad startdos är 2 tabletter (1250 mg glukosamin) 1 gång dagligen, tas via munnen.

Lindring av symtomen (särskilt smärtlindring) kan eventuellt uppkomma först efter flera veckors behandling och i vissa fall efter ännu längre tid. Glucomed bör inte användas under längre tid än 1 månad utan samråd med läkare.

Personer med nedsatt njur- och / eller leverfunktion

Eftersom inga studier utförts på patienter med nedsatt njur- och / eller leverfunktion kan inga dosrekommendationer ges.

Tabletterna ska tas via munnen (oral användning).

Tabletterna bör sväljas tillsammans med vatten eller annan passande vätska. Brytskåran är inte till för att dela tabletten i lika stora doser utan bara för att underlätta nedsväljning.

Om du har tagit för stor mängd av Glucomed

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 symptom på överdosering med glukosamin kan omfatta huvudvärk, yrsel, förvirring, ledvärk, illamående, kräkningar, diarré eller förstoppning. Avbryt behandlingen vid tecken på överdosering.

Om du har glömt att ta Glucomed

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Om det snart är dags för nästa dos, hoppa över den glömda dosen och fortsätt ta Glucomed som planerat.

Om du slutar att ta Glucomed

Tala om för din läkare, en ändring av behandlingen av dina symtom kan krävas.

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.

Sluta att ta Glucomed och omedelbart ringa larmtjänster eller gå till sjukhuset om du får något av följande symtom (angioödem):

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

Följande har rapporterats:

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer): huvudvärk, trötthet, illamående, buksmärtor, symtom från övre mag-tarmkanalen, diarré och förstoppning.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer): hudutslag, klåda och rodnad.

Ingen känd frekvens (frekvensen kan inte beräknas från tillgängliga data):

nässelutslag, svullnad av bl.a. anklar, ben och fötter, yrsel, kräkningar samt försämrad kontroll av blodglukos hos patienter med diabetes, förhöjda leverenzymmer, 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 Glucomed ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Använd före utgångsdatumet som anges på blistret/kartongen efter Utg.dat. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 30°C.

Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

Använd inte detta läkemedel om du upptäcker synliga försämringar.

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 tablett innehåller 750 mg glukosaminhydroklorid motsvarande 625 mg glukosamin.
- Övriga innehållsämnen är mikrokristallin cellulosa, hydroxipropylcellulosa, lågsubstituerad hydroxipropylcellulosa (L-HPC) och magnesiumstearat

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Glucomed är en vit till svagt beige, oval tablett 10x18,75 mm märkt "G" på ena sidan och med brytskåra på den andra sidan. Brytskåran är inte till för att dela tablett i lika stora doser utan bara för att underlätta nedsväljning.

PVC/PVDC-aluminiumblister förpackade i papperskartonger.
Förpackningsstorlekar om 20, 40, 60 eller 180 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare:

Innehavare av godkännande för försäljning

Laboratoires Expanscience

1 place des Saisons
92048 Paris La Défense Cedex
Frankrike

Tillverkare

FAMAR ITALIA S.p.A. Via Zambeletti 25, 20021 Baranzate, Italien

Haupt Pharma Wülfig GmbH, Bethelner Landstr. 18, 31028 Gronau, Tyskland

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Frankrike	Flexea
Island	Glucomed
Polen	Flexove
Portugal	Glucomed
Slovakien	Glucomed
Sverige	Glucomed
Tjeckien	Flexove

Denna bipacksedel godkändes senast den 2024-06-24

Ytterligare information om detta läkemedel finns på

<http://www.lakemedelsverket.se/LMF/Lakemedelsinformation>