

Bipacksedel: Information till användaren

Glufan 625 mg filmdragerade 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 anvisningar från din läkare eller apotekspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer 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 inom 1 månad.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Glufan är och vad det används för

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.

Glufan används för att lindra symtomen vid lätt till måttlig ledförslitning i knä (knäledsartros).

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

2. Vad du behöver veta innan du tar Glufan

Ta inte Glufan

- 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

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Glufan

- om du har diabetes bör du rådgöra med läkare före användning av Glufan och blodsockernivåerna kan behöva kontrolleras oftare i början av behandlingen.
- om du lider av astma ska du vara medveten om att dina symtom eventuellt kan komma att förvärras när du startar behandlingen med Glufan.

Sluta att ta Glufan och kontakta omedelbart läkare om du får något av följande symtom (angioödem):

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

Andra läkemedel och Glufan

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

Vissa typer av läkemedel som används för att förebygga blodproppar (t.ex. warfarin, dikumarol, fenpropukonon, 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.

Graviditet och amning

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.

Glufan ska inte användas under graviditet eller amning.

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Glufan påverkar inte förmågan att köra bil eller att använda maskiner, men upplever du att du blir trött eller får huvudvärk av Glufan 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 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.

Glufan innehåller para-orange aluminiumlack (E 110)

Detta läkemedel innehåller para-orange aluminiumlack (E 110) som kan ge allergiska reaktioner.

3. Hur du tar Glufan

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.

Rekommenderad startdos är 1 tablett 2 gånger dagligen. Efter symtomlindring kan dosen sänkas till 1 tablett dagligen.

Tabletterna bör sväljas tillsammans med vätska.

Glufan bör inte användas under längre tid än 1 månad utan samråd med läkare.

Användning för barn och ungdomar

Glufan ska inte ges till barn eller ungdomar under 18 år.

Om du har tagit för stor mängd av Glufan

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. Avbryt behandlingen med Glufan vid tecken på överdosering.

Om du har glömt att ta Glufan

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

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.

Följande har rapporterats:

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare): huvudvärk, trötthet, symtom från övre mag-tarmkanalen.

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

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare): yrsel, astma eller förvärrad astma, magsmärtor, diarré, illamående/kräkningar, svullnad av ansikte, tunga eller svalg (angioödem, se Varningar och försiktighet), nässelutslag, försämrad kontroll av blodglukos hos diabetiker, vätskeansamling i bl a anklar, ben och fötter, leverpåverkan (förhöjda leverenzymvärden), 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 Glufan ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 30°C. Förvaras i originalförpackningen.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen 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 glukosaminhydroklorid (750 mg) motsvarande 625 mg glukosamin.
- Övriga innehållsämnen (hjälpämnen) är:
Tablettkärna: povidon, kalciumfosfat, mikrokristallin cellulosa, krosypovidon och magnesiumstearat.
Dragering: polyvinylalkohol, talk, lecitin, makrogol, titandioxid (E 171), para-orange aluminiumlack (E 110), kinolingult (E 104), gul järnoxid (E 172).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Tabletterna är avlånga och gula.

Glufan finns i följande receptfria förpackningsstorlekar: 20 tabletter och 60 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Laboratorios Farmacéuticos ROVI, S.A.

c/Julián Camarillo 35

28037 Madrid

Spanien

Tillverkare

ROVI Pharma Industrial Services, S.A.

Vía Complutense 140

28805 Alcalá de Henares (Madrid)

Spanien

Denna bipacksedel ändrades senast: 2021-05-07