

VIARTRIL-S GLUCOSAMINA SOLFATO

COMPOSIZIONE

Ogni bustina contiene:

PRINCIPIO ATTIVO

Glucosamina solfato	mg	1500
sottoforma di Glucosamina solfato (cristallina) * Sodio cloruro	mg	1884

ECCIPIENTI

Aspartame, Sorbitolo, Acido citrico, Carbowax 4000

FORMA FARMACEUTICA

Polvere per soluzione orale: Astuccio da 20 bustine da 1500 mg

CATEGORIA FARMACOTERAPEUTICA:

M01A X05: Altri farmaci antinfiammatori/antireumatici, non steroidei - *Glucosamina solfato*.

NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL PRODUTTORE

Titolare A.I.C.: ROTTAPHARM S.P.A. - GALLERIA UNIONE, 5, 20122 – MILANO

Prodotto da: ROTTAPHARM Ltd - Damastown Industrial Park, Mulhuddart - Dublino 15 – Irlanda o S.I.G.M.A.R. Italia S.r.l. - Via Sombreno, 11 - Almè (BG)

Confezionato da: ROTTAPHARM Ltd - Damastown Industrial Park, Mulhuddart - Dublino 15 - Irlanda o S.I.G.M.A.R. Italia S.r.l. - Via Sombreno, 11 - Almè (BG)

Controllato da: ROTTAPHARM Ltd - Damastown Industrial Park, Mulhuddart - Dublino 15 - Irlanda o S.I.G.M.A.R. Italia S.r.l. - Via Sombreno, 11 - Almè (BG) o ROTTAPHARM S.p.A. – Via Valosa di Sopra, 9 – 20052 Monza (MI)

INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Artrosi primarie e secondarie.

CONTROINDICAZIONI

Ipersensibilità verso uno dei componenti.

Per la presenza nella composizione di Aspartame la preparazione é controindicata in caso di fenilchetonuria.

OPPORTUNE PRECAUZIONI D'IMPIEGO

La somministrazione di VIARTIL-S dovrebbe essere sospesa nelle donne che hanno problemi di fertilità o che sono sottoposte a indagini sulla fertilità.

L'uso di VIARTRIL-S è sconsigliato nelle donne che intendono iniziare una gravidanza.

Non sono noti effetti sfavorevoli sulle funzioni riproduttive e sull'allattamento. Ciò nonostante si raccomanda di limitare l'uso del farmaco ai casi di riconosciuta necessità e sotto controllo medico.

Si eviti l'uso delle fiale nei primi mesi di gravidanza.

INTERAZIONI MEDICAMENTOSE ED ALTRE

La somministrazione orale di glucosamina solfato può favorire l'assorbimento gastrointestinale delle tetracicline e può ridurre quello delle penicilline o del cloramfenicolo, dati contemporaneamente per via orale.

Non esistono preclusioni alla somministrazione contemporanea di analgesici o di antiflogistici steroidei o non steroidei.

Occorre usare cautela se glucosamina deve essere assunto in combinazione con altri medicinali, in particolare con:

- alcuni tipi di medicinali utilizzati per prevenire la coagulazione del sangue (ad esempio warfarin, dicumarolo, fenprocumone, acenocumarolo e fluidione). L'effetto di questi medicinali può essere più forte se sono usati con glucosamina. Pertanto i pazienti trattati con tali combinazioni devono essere monitorati con estrema attenzione quando iniziano o terminano la terapia con glucosamina.

AVVERTENZE SPECIALI

Non sono noti effetti che possono compromettere la capacità di guidare o di utilizzare macchinari. Come tutti i farmaci, il prodotto deve essere tenuto fuori dalla portata dei bambini.

DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE

Salvo diversa prescrizione medica, si raccomanda il contenuto di una bustina (sciolto in un bicchiere d'acqua) 1 volta al dì per 6 settimane o anche più a lungo, se opportuno. Il ciclo può essere ripetuto con intervalli di 2 mesi.

SOVRADOSAGGIO

Non sono noti casi di sovradosaggio accidentale e intenzionale.

Sulla base dei dati di tossicità acuta e cronica non sembra che ci siano da temere sintomi tossici anche dopo sovradosaggi molto elevati.

EFFETTI INDESIDERATI

Dopo somministrazione orale sono stati segnalati effetti collaterali transitori e di lieve entità, quali pesantezza e dolori allo stomaco, meteorismo, stitichezza, diarrea.

Effetti di ipersensibilità riscontrati sono: prurito, eritemi, asma bronchiale.

In ogni caso sarebbe opportuno comunicare al proprio medico o al farmacista qualsiasi altro effetto indesiderato potenzialmente correlabile all'impiego del farmaco e non descritto nel foglio illustrativo.

MODALITA' DI CONSERVAZIONE E DATA DI SCADENZA

Tenere lontano da fonti di calore.

Non conservare al di sopra di 30 °C.

La data di scadenza si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

Attenzione: non utilizzare il medicinale dopo la data di scadenza indicata sulla confezione.

ULTIMA REVISIONE DA PARTE DELL'AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO.