

Foglio illustrativo: informazioni per il paziente

GLEXAR 1500 mg polvere per soluzione orale

Glucosamina solfato
Medicinale equivalente

Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico o al farmacista.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, anche se i sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso.
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.

Contenuto di questo foglio:

1. Che cos'è GLEXAR e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere GLEXAR
3. Come prendere GLEXAR
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare GLEXAR
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. Che cos'è GLEXAR e a cosa serve

GLEXAR contiene il principio attivo glucosamina solfato che appartiene al gruppo di medicinali chiamati antinfiammatori e antireumatici, non steroidei.

Questo medicinale è utilizzato per alleviare i sintomi delle artrosi (primarie e secondarie), un tipo di malattia che colpisce le articolazioni.

2. Cosa deve sapere prima di prendere GLEXAR

Non prenda GLEXAR

- se è allergico alla glucosamina o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6);
- se è allergico ai crostacei perché la glucosamina viene ottenuta dai crostacei;
- se soffre di una condizione chiamata fenilchetonuria, perché questo medicinale contiene aspartame (fonte di fenilalanina).

Avvertenze e precauzioni

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere GLEXAR.

Si rivolga al medico per escludere la presenza di altre malattie delle articolazioni che possono richiedere altri trattamenti specifici.

Prenda questo medicinale con cautela e si rivolga al medico se:

- soffre di problemi di intolleranza al glucosio, un tipo di zucchero; il medico controllerà i livelli degli zuccheri nel sangue e, in base alle sue condizioni di salute, potrà prescrivere insulina;
- ha una predisposizione alle malattie del cuore e delle arterie (malattie cardiovascolari); il medico dovrà controllare i livelli dei grassi nel sangue, in quanto questo medicinale può causare un aumento dei grassi nel sangue;
- soffre di asma, perché questo medicinale può causare un peggioramento dei sintomi;
- soffre di gravi disturbi ai reni o al fegato (grave insufficienza epatica o renale).

Bambini e adolescenti

Questo medicinale non deve essere somministrato nei bambini e negli adolescenti al di sotto dei 18 anni di età.

Altri medicinali e GLEXAR

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale.

Occorre usare cautela se GLEXAR 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.
- tetracicline, medicinali utilizzati per il trattamento delle infezioni causate da batteri.

Gravidanza, allattamento e fertilità

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, o se sta allattando con latte materno chiedi consiglio al medico o al farmacista prima di prendere questo medicinale.

Non prenda GLEXAR se è in gravidanza, se sta allattando al seno, se ha problemi di fertilità o se deve sottoporsi a test di fertilità.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Se dopo l'assunzione di questo medicinale dovesse manifestare capogiri, sonnolenza, mal di testa o disturbi della vista, eviti di guidare veicoli e di usare macchinari.

GLEXAR contiene aspartame

Questo medicinale contiene una fonte di fenilalanina (aspartame). Può esserle dannoso se è affetto da fenilchetonuria.

GLEXAR contiene sorbitolo

Se il medico le ha diagnosticato una intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di prendere questo medicinale.

GLEXAR contiene 151 mg di sodio per ogni bustina di polvere per soluzione orale. Da tenere in considerazione in persone con ridotta funzionalità renale o che seguono una dieta a basso contenuto di sodio.

3. Come prendere GLEXAR

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

Questo medicinale non è adatto per trattare problemi delle articolazioni occasionali (sintomatologie acute).

L'effetto di GLEXAR non è immediato. Il miglioramento dei sintomi può richiedere alcune settimane o più dall'inizio del trattamento. Se dopo 2-3 mesi di trattamento con questo medicinale non nota un miglioramento delle sue condizioni di salute, si rivolga al medico.

La dose raccomandata è di 1 bustina (1500 mg) una volta al giorno. Assuma il contenuto di una bustina dopo averlo sciolto in un bicchiere d'acqua.

Uso in persone anziane

Se è una persona anziana e non soffre di particolari disturbi, non è necessario aggiustare la dose.

Se prende più GLEXAR di quanto deve

In caso di assunzione/ingestione di una dose eccessiva di questo medicinale avverta immediatamente il medico o si rivolga al più vicino ospedale.

Se dimentica di prendere GLEXAR

Non prenda una dose doppia per compensare la dimenticanza della dose.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

4. Possibili effetti indesiderati

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.

Si possono manifestare i seguenti effetti indesiderati.

Comuni (possono interessare fino a 1 su 100 persone)

- mal di testa, stanchezza e sonnolenza;
- nausea, dolori addominali, indigestione, diarrea, stitichezza, aumento dell'emissione dei gas intestinali (meteorismo), dolore e sensazione di pesantezza allo stomaco, difficoltà di digestione (dispepsia).

Non comuni (possono interessare fino a 1 su 1.000 persone)

- irritazione della pelle, prurito e arrossamenti della pelle.

Non noti (la cui frequenza non può essere stabilita dai dati disponibili)

- reazione allergica;
- disturbi della vista;
- perdita dei capelli;
- difficoltà di respirazione (asma bronchiale);
- aumento dei livelli di zucchero (glucosio) nel sangue;
- si sono manifestati casi sporadici di aumento dei livelli di colesterolo nel sangue (ipercolesterolemia).

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo <http://www.agenziafarmaco.gov.it/content/come-segnalare-una-sospetta-reazione-avversa>.

Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

5. Come conservare GLEXAR

Conservi questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla confezione dopo "Scad.". La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

6. Contenuto della confezione e altre informazioni

Cosa contiene GLEXAR

- Il principio attivo è glucosamina solfato sodio cloruro. Una bustina contiene 1884 mg di glucosamina solfato sodio cloruro, corrispondenti a 1500 mg di glucosamina solfato e a 384 mg di sodio cloruro.
- Gli altri componenti sono aspartame, sorbitolo, acido citrico, macrogol 4000, silice colloidale anidra.

Descrizione dell'aspetto di GLEXAR e contenuto della confezione

GLEXAR si presenta come polvere per sospensione orale.

Confezione da 20 bustine.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Epifarma S.r.l. - Via San Rocco, 6 - 85033 Episcopia (Potenza)

Produttore

Doppel Farmaceutici S.r.l. - Via Volturmo, 48 20089 Quinto de' Stampi - Rozzano (Milano)

Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il

Agenzia Italiana del Farmaco