

GLUCOSAMINA SULFATO 1.500 mg

POLVO SOLUBLE VIA DE ADMINISTRACION: ORAL

ANTIARTROSICO

FORMULA:

Cada sobre x 4 g contiene.	
Glucosamina Sulfato Sódico eq. a Glucosamina Sulfato	1.500 m
Excinientes	0.8

INDICACIONES TERAPÉUTICAS:

Alivio de los síntomas de la artrosis, artritis y osteoartritis de rodilla leve a moderada.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

No administrar glucosamina a pacientes con alergia al marisco, ya que la glucosamina se obtiene a partir de marisco.

REACCIONES ADVERSAS:

Las reacciones adversas generalmente son leves y transitorias, las más comúnmente asociadas al tratamiento con glucosamina son las náuseas, dolor abdominal, indigestión, flatulencia, constipación y diarrea. Además, se ha observado casos de cefalea, cansancio, rash, picor, rubor y vómitos.

Trastornos del sistema inmunológico: Frecuencia no conocida: Reacciones alérgicas (hipersensibilidad).

Trastornos del Sistema nervioso: Frecuentes: Cefalea, cansancio, Frecuencia no conocida: Vértigos,

Trastornos psiquiátricos: Frecuencia no conocida: insomnio.

Alteraciones respiratorias, torácicas y mediastínicas; Frecuencia no conocida; Asma, asma agrayada,

Trastornos cardíacos: Frecuencia no conocida: Arritmias cardiacas (taquicardia).

Trastornos vasculares: Poco frecuentes: Sofocos

Trastornos gastrointestinales: Frecuentes: Nauseas, dolor abdominal, indigestión, diarrea, constipación, Poco frecuentes: Vómitos.

Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo: Poco frecuentes; Rash, picor, rubor, Frecuencia no conocida; Angioedema, urticaria, Trastornos hepatobiliares: Frecuencia no conocida: Ictericia.

Trastornos del metabolismo y de la nutrición: Frecuencia no conocida: Control insuficiente de la diabetes mellitus. hipercolesterolemia.

Trastornos generales y alteraciones en el lugar de la administración: Frecuencia no conocida: Edema y edema periférico.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS:

La glucosamina no está indicada para el tratamiento del dolor agudo.

Debe consultarse a un médico para descartar la presencia de otras enfermedades articulares para las cuales debe considerarse otro tratamiento.

En pacientes con tolerancia a la glucosa alterada se monitorizarán los niveles de glucosa y, cuando proceda, las necesidades de insulina antes del tratamiento y periódicamente durante el mismo.

En pacientes con factores de riesgo cardiovascular conocidos se recomienda monitorizar los niveles de lípidos en sangre, ya que se han observado casos de hipercolesterolemia en pacientes tratados con glucosamina.

Tras el inicio de la terapia con glucosamina, se han descrito síntomas de asma exacerbados, que desaparecieron tras retirar el tratamiento. Estos pacientes deberán, por lo tanto, ser conscientes del posible empeoramiento de sus síntomas cuando inicien tratamiento con glucosamina.

No se ha establecido ni la seguridad ni la eficacia en niños y jóvenes menores de 18 años, razón por la cual debe de evitarse la

administración en estos pacientes.

Advertencia sobre excipientes:

Este medicamento contiene sorbitol. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa no deben de tomar este medicamento

Este medicamento puede ser periudicial para personas con fenilcetonuria, porque contiene aspartamo, que es una fuente de fenilalanina

Embarazo y Lactancia: Contraindicado.

Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas: No se han realizado estudios de los efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas. En caso de experimentar dolor de cabeza, somnolencia, cansancio, mareo o alteraciones visuales. no se recomienda la conducción de vehículos ni la manipulación de máquinas.

POSOLOGÍA Y MODO DE USO:

Via oral

Adultos: Disolver el contenido de 1 sobre de GLUCOITIN en un vaso de agua y tomarlo una vez al día, preferiblemente en las comidas

Duración del tratamiento: por lo menos 8 semanas. Repetir el tratamiento luego de un intervalo de 2 meses.

El alivio de los síntomas (especialmente el alivio del dolor) normalmente aparece dentro de las 4 semanas siguientes al inicio del tratamiento. Si no experimenta alivio de los síntomas después de 2-3 meses, debe reconsiderarse continuar el tratamiento con glucosamina.

Población pediátrica: Contraindicado.

Pacientes de edad avanzada: no es necesario realizar ajustes de dosis.

Insuficiencia renal o hepática: no se han realizado estudios en estos pacientes, no se puede establecer la dosis en estos casos,

INTERACCIÓN CON MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS:

Elevaciones del parámetro INR con antagonistas orales de la vitamina K. Por lo tanto, los pacientes tratados con anticoagulantes cumarínicos (warfarina y acenocumarol) deben ser vigilados de cerca en el momento del inicio o de la finalización del tratamiento con glucosamina.

El tratamiento simultáneo de glucosamina con tetraciclinas puede incrementar la absorción y concentraciones séricas de las

La administración oral de glucosamina, reduce la absorción de la penicilina y del cloranfenicol.

Los analgésicos o antiinflamatorios esteroideos y no esteroideos, pueden administrarse de forma conjunta con el sulfato de glucosamina.

RESTRICCIONES DE USO:

Hipersensibilidad a la Glucosamina o a alguno de los componentes de la formulación. Personas con alergia al marisco. Embarazo y lactancia. Niños y jóvenes menores de 18 años. Asma.

No se conocen casos de sobredosis accidental o intencionada con el uso correcto del producto.

Síntomas; cefalea, vértigos, desorientación, artralgia, náuseas, vómitos, diarrea o constipación,

Tratamiento: suspender la administración de glucosamina y adoptar las medidas de soporte necesarias.

RECOMENDACIÓN:

En caso de sobredosis recurrir al Centro Nacional de Toxicología en el Centro de Emergencias Médicas - Av. Gral. Santos y Teodoro S. Mongelos - Tel. 204800

PRESENTACIÓN:

Caja x 30 sobres x 4 g

Venta Libre en Farmacias

Mantener a temperatura ambiente (15 °C a 30 °C). Conservar en lugar seco.

Elaborado por

Laboratorios Catedral de Scavone Hnos S. A. – Acceso Norte

Planta Industrial:

Vía Férrea esg. Cándido Vasconsellos - Asunción - Paraguay

Director Técnico: Farm, Jaime Cristóful - Reg. Prof. Nº 2,719

SCAVONE HNOS, S.A.

Santa Ana N° 431 c/ Avda, España - Asunción - Paraguay

Director Técnico: Q.F. Amilcar Sena - Reg. Prof. Nº 4.885

Todo medicamento debe ser mantenido fuera del alcance de los niños