

PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL USUARIO

Glucosamina Cuve 1.500 mg polvo para solución oral EFG Sulfato de Glucosamina

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento

- Conserve este prospecto ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted y no debe usted pasarlo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Contenido del prospecto:

1. Qué es GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg y para qué se utiliza
2. Antes de tomar GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg
3. Cómo tomar GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg
6. Información adicional

1. Qué es Glucosamina Cuve 1.500 mg y para qué se utiliza

GLUCOSAMINA CUVE pertenece al grupo de medicamentos denominados otros compuestos antiinflamatorios y antirreumáticos no esteroideos.

GLUCOSAMINA CUVE está indicada para aliviar los síntomas producidos por la artrosis de rodilla leve a moderada.

2. Antes de tomar Glucosamina Cuve 1.500 mg

No tome GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg:

- Si es usted alérgico (hipersensible) a glucosamina o a cualquiera de los demás componentes de GLUCOSAMINA CUVE.
- Si es usted alérgico (hipersensible) a los mariscos, debido a que la glucosamina se obtiene de los mariscos.

Tenga especial cuidado con GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg:

- Si tiene alterada la tolerancia al azúcar (glucosa). Pueden ser necesarios controles más frecuentes de los niveles del azúcar en sangre, cuando se empieza el tratamiento con glucosamina.
- Si tiene algún factor de riesgo para sufrir enfermedades del corazón o de las arterias, ya que en algunos casos se ha observado aumentos del colesterol en pacientes tratados con glucosamina.
- Si tiene asma. Cuando empiece el tratamiento con glucosamina, debe tener en cuenta que los síntomas pueden empeorar.

- Si tiene cualquier alteración del riñón o del hígado, debido a que no se han llevado a cabo investigaciones en estas condiciones y, por lo tanto, no pueden darse recomendaciones sobre dosificación.

Debe consultar a su médico para descartar la presencia de otras enfermedades articulares para las que debería considerarse otro tratamiento.

No tome GLUCOSAMINA CUVE si es menor de 18 años.

Uso de otros medicamentos:

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta.

Tenga cuidado si toma GLUCOSAMINA CUVE simultáneamente con otros medicamentos, especialmente con warfarina y tetraciclina. Acuda a su médico para obtener consejo adecuado.

Toma de GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg con los alimentos y bebidas

Disolver el contenido del sobre de GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg en un vaso de agua y tómelos una vez al día, preferiblemente en las comidas.

Embarazo y lactancia:

GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg no debe utilizarse durante el embarazo.

No se recomienda el uso de glucosamina durante la lactancia.

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

Conducción y uso de máquinas:

No se han realizado estudios sobre cómo afecta GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg sobre la capacidad de conducir y utilizar máquinas. Sin embargo, si usted experimenta mareo o somnolencia al tomar GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg, no debería conducir ni manejar máquinas (ver apartado 4 “Posibles efectos adversos”).

Información importante sobre algunos de los componentes de GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg:

Los pacientes con insuficiencia renal o con dietas pobres en potasio deben tener en cuenta que este medicamento contiene 151 mg (6,57mmol) de potasio por sobre.

Este medicamento contiene sorbitol. Si su médico le ha indicado que padece una intolerancia a ciertos azúcares, consulte con él antes de tomar/usar este medicamento.

Este medicamento puede ser perjudicial para personas con fenilketonuria porque contiene aspartamo que es una fuente de fenilalanina.

3. Cómo tomar Glucosamina Cuve 1.500 mg

Siga exactamente las instrucciones de administración de GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas.

Su médico le ajustará la dosis de acuerdo a su estado.

Modo de administración y posología

La dosis normal de inicio es de un sobre (disuelto en un vaso de agua) una vez al día, preferiblemente en las comidas.

Para uso oral.

Duración del tratamiento

La glucosamina no está indicada para el tratamiento de síntomas agudos dolorosos. El alivio de los síntomas (especialmente el alivio del dolor) puede que no se manifieste hasta después de varias semanas de

tratamiento, y en algunos casos incluso más. Si no experimenta alivio de los síntomas después de 2-3 meses, debe reconsiderarse la continuación del tratamiento con glucosamina.

Si toma más GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg del que debiera:

Si toma más GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg del que debiera, o si otra persona o niño toma este medicamento, coménteselo a su médico o farmacéutico.

Signos y síntomas de sobredosis con glucosamina incluyen dolor de cabeza, mareos, confusión, dolor articular, náuseas, vómitos, diarrea o estreñimiento. No continúe tomando GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg a la menor presencia de los síntomas mencionados anteriormente.

En caso de sobredosis o ingesta accidental, consulte inmediatamente a su médico, farmacéutico o llame al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono: (91) 562 04 20, indicando el medicamento y la cantidad tomada.

Si olvidó tomar GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Debe interrumpir el tratamiento de glucosamina y acudir inmediatamente a su médico si experimenta síntomas de angioedema, tales como:

- Hinchazón de cara, lengua o garganta.
- Dificultad para tragar.
- Urticaria y dificultad para respirar.

Los más frecuentemente observados son:

Frecuentes (que afecta de 1 a 10 de cada 100 personas)

- Dolor de cabeza.
- Cansancio.
- Náuseas.
- Dolor abdominal.
- Indigestión.
- Diarrea.
- Estreñimiento.

Poco frecuentes (que afecta de 1 a 10 de cada 1.000 personas)

- Erupción.
- Picor.
- Enrojecimiento.
- Vómitos.

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)

- Mareo.
- Empeoramiento de los síntomas del asma.
- Hinchazón en tobillos, piernas y pie.
- Urticaria.

- Aumento de los niveles de colesterol y empeoramiento de los niveles de azúcar (glucosa) en sangre con diabetes mellitus.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

5. Conservación de Glucosamina Cuve 1.500 mg

Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

No utilice GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg después de la fecha de caducidad que aparece en el sobre y envase después de la abreviatura CAD. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar a los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico como deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Información adicional

Composición de GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg:

El principio activo es glucosamina. Cada sobre de GLUCOSAMINA CUVE 1.500 mg contiene 1.500 mg de sulfato de glucosamina como sulfato de glucosamina cloruro potásico (equivalente a 1.178 mg de glucosamina).

Los demás componentes son: aspartamo (E-951), sorbitol (E-420), potasio, macrogol 4000 y ácido cítrico anhidro.

Aspecto del producto y contenido del envase:

El polvo es blanco o casi blanco para solución oral y se envasa en sobres monodosis.

Cada envase contiene 20 ó 30 sobres monodosis.

Puede que solamente estén comercializados algunos tamaños de envases.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación:

LABORATORIOS PÉREZ GIMÉNEZ, S.A.

Ctra. A-431 Km. 19

14720 Almodóvar del Río

(Córdoba)

Responsable de la fabricación:

DIASA EUROPA, S.A.

La Cuadriella, s/n (Turon (Mieres))

- 33610 - España

Este prospecto ha sido aprobado en Abril de 2009.