

Листок-вкладыш – информация для пациента
ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ, 1,5 г, порошок для приготовления раствора для приема
внутри
Действующее вещество: глюкозамина сульфат

Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для Вас сведения.

- Всегда применяйте препарат в точности с данным листком или рекомендациями лечащего врача.
- Сохраните листок-вкладыш. Возможно, Вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если Вам нужны дополнительные сведения или рекомендации, обратитесь к работнику аптеки.
- Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Если состояние не улучшается или оно ухудшается, через 30 дней Вам следует обратиться к врачу.

Содержание листка-вкладыша

1. Что из себя представляет препарат ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ, и для чего его применяют
2. О чем следует знать перед применением препарата ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ
3. Применение препарата ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ
4. Возможные нежелательные реакции
5. Хранение препарата ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ
6. Содержимое упаковки и другие сведения

1. Что из себя представляет препарат ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ, и для чего его применяют

Лекарственный препарат ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ содержит в качестве действующего вещества глюкозамина сульфат, который принадлежит к группе нестероидных противовоспалительных и противоревматических средств. ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ используется для облегчения симптомов (от легкой до умеренной боли) при адекватно диагностированном остеоартрите коленного сустава.

Препарат ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ показан к применению у взрослых.

Если улучшение не наступило или Вы чувствуете ухудшение, необходимо обратиться к врачу.

2. О чем следует знать перед применением препарата ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ

Не принимайте ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ, если у Вас:

- аллергия на глюкозамин или любой из компонентов данного препарата (перечислены в разделе 6 листка-вкладыша);
- аллергия на моллюсков, поскольку действующее вещество получено из моллюсков;
- Вы младше 18 лет.

Особые указания и меры предосторожности

Перед применением препарата ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.

Прежде чем принимать ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ, убедитесь, что лечащий врач знает, что у Вас:

- сахарный диабет;
- бронхиальная астма (начиная прием глюкозамина, Вы должны знать о возможном ухудшении симптомов);
- серьезные проблемы с печенью и/или почками;
- сердечно-сосудистые заболевания;
- Вы планируете беременность, Вы беременны и/или кормите грудью;
- фенилкетонурия – наследственное заболевание, связанное с нарушением обмена аминокислот (препарат содержит аспартам);
- непереносимость некоторых сахаров (препарат содержит сорбитол);
- Вы соблюдаете диету с ограничением потребления натрия (препарат содержит 151 мг натрия в одной суточной дозе).

При появлении признаков или симптомов, связанных с вышеуказанными состояниями, обратитесь к врачу.

Следует исключить наличие другого заболевания суставов, которое потребует альтернативного лечения. При появлении необычных признаков или симптомов или изменении течения обычных симптомов, Вам следует немедленно обратиться к врачу.

Дети и подростки

Препарат не применяется у детей и подростков младше 18 лет.

Другие препараты и препарат ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ

Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что Вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие лекарственные препараты. Существуют препараты, которые нельзя сочетать друг с другом, а есть такие, при совместном приеме которых необходимо корректировать дозы.

Сообщите лечащему врачу, если Вы принимаете:

- препараты для предотвращения свертывания крови (например, варфарин, аценокумарол). Терапевтический эффект данных препаратов может усиливаться при применении с глюкозамином. Ваш врач может рассмотреть возможность более тщательного наблюдения за параметрами свертывания крови в начале или в конце терапии глюкозамином;
- тетрациклины (группа антибиотиков широкого спектра действия). Применение препарата ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ может усилить всасывание тетрациклинов в желудочно-кишечном тракте.

Болеутоляющий эффект глюкозамина может быть отсрочен на 1-2 недели. Если Вы испытываете боль во время лечения препаратом ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ, особенно в начале лечения, обратитесь к лечащему врачу.

Беременность, грудное вскармливание и фертильность

Если Вы беременны или кормите грудью, думаете, что забеременели, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом или работником аптеки.

Информация о применении препарата в период беременности и лактации ограничена, поэтому не рекомендуется применять его в период беременности и лактации.

Управление транспортными средствами и работа с механизмами

Исследования влияния на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами не проводились. Если при применении ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ у Вас появляется

головная боль, сонливость, усталость, головокружение или нарушения зрения. Вам не следует управлять транспортными средствами или работать с механизмами.

3. Применение препарата ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ

Всегда применяйте препарат в полном соответствии с листком-вкладышем, а также в соответствии с рекомендациями лечащего врача или работника аптеки. При появлении сомнений проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки.

Глюкозамин не предназначен для лечения острых болевых симптомов. Облегчение симптомов может наступить только после нескольких недель применения, а в некоторых случаях – дольше.

Если никакого облегчения симптомов не произошло через 2-3 месяца приема, необходимо обратиться к врачу.

Также Вам следует обратиться к врачу, если после начала приема глюкозамина боль усилилась.

Пациенты пожилого возраста

Нет необходимости в коррекции дозы.

Пациенты с почечной и/или печеночной недостаточностью

Нет необходимости в коррекции дозы.

Способ применения

Для приема внутрь.

Содержимое 1 пакета (растворенное в стакане воды) следует принимать 1 раз в сутки, предпочтительно во время еды.

Если Вы приняли препарата ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ больше, чем следовало

Если Вы приняли большую дозу ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ, чем назначено, прекратите прием препарата и немедленно обратитесь к врачу.

Если Вы забыли принять препарат ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ

Если Вы забыли принять дозу препарата, примите ее сразу же, как только вспомните об этом за исключением случаев, если пришло время принять следующую дозу препарата. В этом случае просто примите следующую дозу препарата. Не принимайте двойную дозу препарата, чтобы компенсировать пропущенную.

Если Вы прекратили применение препарата ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ

Если Вы прекратили принимать ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ раньше, чем рекомендовал Вам врач, Вы можете не достичь ожидаемого терапевтического эффекта препарата, или симптомы заболевания могут возобновиться/усилиться. Всегда принимайте препарат так, как Вам назначил его врач.

При наличии вопросов по применению препарата обратитесь к лечащему врачу или к работнику аптеки.

4. Возможные нежелательные реакции

Подобно всем лекарственным препаратам, препарат ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Прием препарата ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ следует прекратить и немедленно обратиться за медицинской помощью, если у Вас возникнут любые из указанных ниже симптомов (эти серьезные нежелательные реакции встречаются нечасто или их частота неизвестна):

- отек лица, языка и/или горла;
- трудности с глотанием;
- затрудненное дыхание;
- крапивница (зудящие волдыри на коже).

Другие нежелательные реакции

Часто (могут возникать не более чем у 1 человека из 10):

- головная боль;
- сонливость;
- диарея;
- запор;
- тошнота;
- метеоризм (избыточное скопление газов в кишечнике);
- боль в животе;
- диспепсия (нарушение пищеварения);
- усталость.

Нечасто (могут возникать не более чем у 1 человека из 100):

- приливы крови;
- эритема (покраснение кожи);
- зуд;
- сыпь.

Частота неизвестна (исходя из имеющихся данных частоту возникновения определить невозможно):

- аллергические реакции, в том числе, тяжелые аллергические реакции у пациентов с предрасположенностью;
- трудноконтролируемый уровень сахара в крови при сахарном диабете;
- бессонница;
- головокружение;
- нарушения зрения;
- аритмии, в том числе тахикардия (учащенное сердцебиение);
- астма/ухудшение течения астмы;
- рвота;
- повышение уровня «печеночных» ферментов в крови и желтуха*;
- отек/периферический отек (скопление жидкости в тканях нижних конечностей);
- повышение уровня глюкозы в крови, повышение артериального давления, колебания показателя МНО (лабораторный показатель, определяемый для оценки свертывания крови).

*Также были зарегистрированы случаи повышения уровня холестерина в крови, но прямой связи с приемом глюкозамина доказано не было.

Сообщение о нежелательных реакциях

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Вы

также можете сообщить о нежелательных реакциях напрямую (Республика Беларусь).
Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

5. Хранение препарата ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ

Хранить в оригинальной упаковке для защиты от влаги при температуре не выше 25 °С.
Хранить в недоступном для детей месте.
Не принимать лекарственный препарат после истечения срока годности, указанного на упаковке.
Датой истечения срока годности является последний день месяца.
Не выбрасывайте лекарственный препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки, как избавиться от лекарственных препаратов, которые больше не потребуются. Эти меры позволят защитить окружающую среду.

6. Содержимое упаковки и другие сведения

Каждый пакет содержит:
действующее вещество: глюкозамина сульфат (в виде глюкозамина сульфата натрия хлорида) – 1,5 г;
вспомогательные вещества: кислота лимонная безводная, аспартам, сорбитол.

Внешний вид препарата ГЛЮКОЗАМИН-ЛФ и содержимое упаковки

Порошок для приготовления раствора для приема внутрь.
Кристаллический порошок белого или белого с желтоватым или сероватым оттенком цвета, допускается наличие мягких комков.
По 3,0 г порошка в пакете из комбинированного материала. По десять, двадцать или тридцать пакетов вместе с инструкцией по медицинскому применению в пачке из картона.

Держатель регистрационного удостоверения и производитель

СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301.
Тел./факс: (01774)-53801.
Электронная почта: office@lekpharm.by.

За любой информацией о лекарственном препарате, а также в случаях появления претензий, возникновения нежелательных реакций следует обращаться в отдел фармаконадзора и медицинской поддержки держателя регистрационного удостоверения:
СООО «Лекфарм», Республика Беларусь, 223141, г. Логойск, ул. Минская, д. 2а, к. 301.
Тел./факс: (01774)-53801.
Электронная почта: office@lekpharm.by, sideeff@lekpharm.by.

Листок-вкладыш пересмотрен:

Прочие источники информации

Подробные сведения о данном препарате содержатся на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении»: www.rceth.by, а также на веб-сайте Евразийского экономического союза: <http://www.eaeunion.org/>.