

# Glucosamina KORHISPANA 1.500 mg polvo para solución oral EFG

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

- Conserve este prospecto. Puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted personalmente y no debe pasarlo a otras personas. Puede perjudicarles, aun cuando sus síntomas sean los mismos que los suyos.
- Si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto o si sufre uno de los efectos adversos descritos de forma grave, informe a su médico o farmacéutico.

## En este prospecto:

1. QUÉ ES Glucosamina KORHISPANA 1.500 mg polvo para solución oral y PARA QUÉ SE UTILIZA
2. ANTES DE TOMAR Glucosamina KORHISPANA 1.500 mg polvo para solución oral
3. CÓMO TOMAR Glucosamina KORHISPANA 1.500 mg polvo para solución oral
4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS
5. CONSERVACIÓN DE Glucosamina KORHISPANA 1.500 mg polvo para solución oral
6. INFORMACIÓN ADICIONAL

## 1. QUÉ ES Glucosamina KORHISPANA 1.500 mg polvo para solución oral y PARA QUÉ SE UTILIZA

Glucosamina pertenece al grupo de medicamentos denominados antiinflamatorios y antirreumáticos no esteroideos.

El sulfato de glucosamina está indicado en el tratamiento de la artrosis de grandes y pequeñas articulaciones, tales como columna, cadera, rodilla, mano, etc.

## 2. ANTES DE TOMAR Glucosamina KORHISPANA 1.500 mg polvo para solución oral

### No tome Glucosamina KORHISPANA:

Si usted es alérgico al sulfato de glucosamina o a cualquiera de los demás componentes de Glucosamina KORHISPANA. En caso de duda consulte a su médico.

### Tenga especial cuidado con Glucosamina KORHISPANA 1.500 mg polvo para solución oral:

Informe a su médico de cualquier alergia o problema médico que tenga o haya tenido, especialmente si padece alguna enfermedad del hígado o del riñón.

### Uso de otros medicamentos:

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta médica, homeopáticos, plantas medicinales y otros productos relacionados con la salud, ya que puede ser necesario interrumpir el tratamiento o ajustar la dosis de alguno de ellos. Tenga en cuenta que estas instrucciones pueden ser también de aplicación a medicamentos que haya tomado antes o que pueda utilizar después.

No se recomienda la administración conjunta de Glucosamina KORHISPANA con los siguientes medicamentos: tetraciclinas, penicilinas y cloramfenicol (medicamentos usados como antibióticos). Si usted está tomando tetraciclinas por vía oral, tenga en cuenta que la administración oral de sulfato de glucosamina aumenta el efecto de las tetraciclinas.

Si usted está tomando penicilinas o cloramfenicol por vía oral, tenga en cuenta que la administración oral de sulfato de glucosamina reduce el efecto de éstas.

En caso de duda consulte a su médico o farmacéutico.

### Embarazo y lactancia:

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar un medicamento. No se recomienda el tratamiento con sulfato de glucosamina en el embarazo, ni durante el periodo de lactancia, ya que no existen estudios específicos en embarazadas ni en mujeres en periodo de lactancia.

### Conducción y uso de máquinas:

No se conocen o no existen datos de cómo afecta Glucosamina KORHISPANA a la hora de conducir o manejar maquinaria, por lo tanto no deben realizarse tareas que puedan requerir una atención especial hasta que compruebe como tolera el medicamento.

### Información importante sobre alguno de los componentes de Glucosamina KORHISPANA:

Este medicamento contiene como excipiente aspartamo. En personas afectadas de fenilcetonuria, se tendrá en cuenta que cada sobre contiene 1,4 mg de fenilalanina.

Este medicamento contiene 151 mg de sodio por sobre, lo que tiene que ser tenido en cuenta en pacientes con dietas pobres en sodio.

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

## 3. CÓMO TOMAR Glucosamina KORHISPANA 1.500 mg polvo para solución oral

Siga exactamente las instrucciones de administración de Glucosamina KORHISPANA de su médico.

Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas. Recuerde tomar su medicamento.

### Normas para la correcta administración del preparado:

Verter el contenido de un sobre en medio vaso de agua; agitar hasta obtener una solución y tomarla inmediatamente. Es aconsejable efectuar la toma del producto antes de las comidas.

Este tratamiento ha sido indicado por su médico específicamente para usted y su enfermedad. La dosis será establecida por el médico en función de las necesidades de cada paciente. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas. Dependiendo de la respuesta individual y la sintomatología, el médico puede modificar la dosificación de Glucosamina KORHISPANA.

Si estima que la acción de este medicamento es demasiado fuerte o débil, comuníquese a su médico o farmacéutico.

La dosis normal es la siguiente:

### Adultos (incluyendo ancianos):

Se recomienda la administración de un sobre monodosis al día, conteniendo 1.500 mg de sulfato de glucosamina, durante un periodo de 4 a 12 semanas. A continuación, se realizará un periodo de descanso de 2 meses, para posteriormente volver a reiniciar el tratamiento siguiendo el mismo ciclo.

### Niños:

No hay experiencia en niños.

### Si usted ha tomado Glucosamina KORHISPANA más de lo que debe:

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte al Servicio de Información Toxicológica (teléfono: 91.5620420) o consulte a su médico o farmacéutico.

Lleve este prospecto con usted.

**Si olvidó tomar Glucosamina KORHISPANA:**

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

**Si deja de tomar Glucosamina KORHISPANA:**

No es de esperar ningún efecto indeseado al dejar de tomar glucosamina. Sin embargo, como con cualquier medicamento, se recomienda consultar a su médico antes de suspender el tratamiento.

**4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS**

Al igual que todos los medicamentos, Glucosamina KORHISPANA puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Los efectos adversos de Glucosamina KORHISPANA son poco comunes y generalmente de naturaleza leve y transitoria.

Los efectos adversos se listan a continuación por sistemas de acuerdo con las categorías de frecuencias siguientes:

Raros: menos de 1 persona por cada 1.000 pero más de una persona por cada 10.000.

Muy raros: menos de 1 persona por cada 10.000.

**Trastornos del sistema nervioso:** Raros: mareo, somnolencia y cefalea (dolor de cabeza).

**Trastornos respiratorios:** Muy raros: asma bronquial.

**Trastornos gastrointestinales:** Raros: náuseas, pesadez, dolor abdominal, meteorismo (abultamiento del vientre por acumulación de gases), estreñimiento y diarrea.

**Trastornos de la piel y tejido subcutáneo:** Muy raros: eritema (enrojecimiento de la piel), prurito (picor).

Si nota efectos adversos no mencionados en este prospecto o si sufre alguno de los efectos adversos descritos de forma grave, comuníquese a su médico o farmacéutico.

**5. CONSERVACIÓN DE Glucosamina KORHISPANA 1.500 mg polvo para solución oral**

Mantenga Glucosamina KORHISPANA fuera del alcance y de la vista de los niños.

Conservar protegido de la humedad.

**Caducidad:** No utilizar Glucosamina KORHISPANA después de la fecha de caducidad que aparece en el envase. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar a las aguas residuales o a la basura. Pregunte a su farmacéutico como desechar los envases y los medicamentos que no necesita. De esta forma ayudará a proteger el medio ambiente.

**6. INFORMACIÓN ADICIONAL****Composición de Glucosamina KORHISPANA:**

El principio activo es glucosamina. Cada sobre monodosis contiene 1.884 mg de sulfato de glucosamina cristalino (equivalente a 1.500 mg de sulfato de glucosamina).

Los demás componentes (excipientes) son: aspartamo (E 951), sorbitol (E 420), Macrogol 4000 y ácido cítrico anhidro.

**Aspecto del producto y tamaño del envase:**

Glucosamina KORHISPANA se presenta en sobres monodosis conteniendo polvo para solución oral.

Cada envase contiene 20 ó 30 sobres.

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

Laboratorios Korhispana, S.A.

Psj. Can Polític, 17

08907 L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona)

**Responsable de la fabricación:**

Labiana Pharmaceuticals, S.L.

Pol. Ind. Can Salvatella. C/Gorcs i Lladó, 188

08210 Barberà del Vallès (Barcelona)

**Este prospecto ha sido aprobado en Febrero de 2007.**



**Laboratorios KORHISPANA s.a.**

Psj. Can Polític, 17

08907 L'Hospitalet de Llobregat (Barcelona)