

## **PAKKAUSSELOSTE**

### **Glucosamin Pharma Nord 400 mg, kovat kapselit Glukosamiini**

**Lue tämä pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.**

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävä, käänny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määritty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei olisikaan mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Glucosamin Pharma Nord on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Glucosamin Pharma Nordia
3. Miten Glucosamin Pharma Nordia otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Glucosamin Pharma Nordin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

#### **1. MITÄ GLUCOSAMIN PHARMA NORD ON JA MIHIN SITÄ KÄYTETÄÄN**

Glucosamin Pharma Nord on lääke, jota käytetään käytetään lievittämään nivelrikon oireita. Käyttötarkoitus: Lievä ja keskivaikean polven nivelrikon oireiden lievitykseen.

Lääkäri on saattanut määräätä valmistetta toiseen tarkoitukseen. Seuraa aina lääkäri ohjeita.

#### **2. MITÄ SINUN ON TIEDETTÄVÄ, ENNEN KUIN OTAT GLUCOSAMIN PHARMA NORDIA**

**Älä otta Glucosamin Pharma Nord -valmisteita jos**

- olet allerginen (yliherkkä) äyriäisille, koska vaikuttava aine on uutettu äyriäisistä.
- olet allerginen (yliherkkä) glukosamiinille tai jollekin valmisteen apuaineelle.

**Ole erityisen varovainen Glucosamin Pharma Nord -valmisteen käytössä**

Glucosamin Pharma Nord sisältää 2.2 mmol (87 mg) kaliumia yhdessä kapselissa.

Tämä on syytä huomioida potilailla, joilla on munuaisten vajaatoimintaa tai potilailla, joiden kaliumin saantia tarkkaillaan.

Kerro myös lääkärillesi:

- Jos sinulla on todettu korkeat kolesteroliarvot. Joissakin harvoissa tapauksissa on havaittu kolesteroliarvojen nousua glukosamiinilla hoidetuilla potilailla, siksi kolesteroliarvojen mittauksia suositellaan ennen hoidon aloittamista ja sen aikana.
- Jos kärsit astmasta. Astmapotilaiden tulisi glukosamiinihoitoa aloittaessaan ottaa huomioon mahdollinen oireiden paheneminen.
- Jos sairastat diabetesta on glukosamiinihoidon alussa syytä tarkistuttaa veren sokeriarvoja ja insuliinintarvetta useammin.

**Muiden lääkkeiden käyttö**

Varovaisuutta tulee noudattaa, jos glukosamiini yhdistetään muuhun lääkehoitoon, erityisesti:

- veren hyytymiseen vaikuttavat lääkkeet (varfariini)
- tetrasyklifiini

### **Glucosamin Pharma Nord -valmisteen käyttö ruuan ja juoman kanssa**

Voidaan ottaa juoman tai ruokailun yhteydessä. Jauhetta sisältävät kapselit voi tarvittaessa avata.

### **Raskaus**

Glucosamin Pharma Nord -valmistetta ei tule käyttää raskauden aikana.

### **Imettäminen**

Glucosamin Pharma Nord -valmistetta ei tule käyttää imettämisen aikana.

### **Ajamineen ja koneiden käyttö:**

Tutkimuksia ei ole tehty, mutta Glucosamin Pharma Nord -kapseleilla ei oleteta olevan vaikutusta ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn.

## **3. MITEN GLUCOSAMIN PHARMA NORDIA OTETAAN**

### Aikuiset ja vanhukset

Normaaliantos on 1 kapseli 3 kertaa päivässä (vastaa 1200 mg glukosamiinia).

Vaihtoehtoisesti päiväänness voidaan ottaa myös kerta-annoksen. Kapselit tulee ottaa täyden vesilasillisen kanssa. Glucosamin Pharma Nord ei ole tarkoitettu äkillisen osteoartritiksen kipujen lievittämiseen. Oireiden helpottumista (erityisesti kivun lievitystä) ei ehkä tapahdu kuin vasta usean viikon lääkityksen jälkeen ja joissakin tapauksissa jopa myöhemmin. Mikäli oireet eivät helpotu 2-3 kuukaudessa, tulisi glukosamiinilääkityksen jatkaminen arvioida uudelleen.

### Lapset

Ei tule käyttää alle 18 vuotiaille lapsille, jollei lääkäri toisin määrää

### Munuaisten ja/tai maksan vajaatoimintapilaat

Potilaiden tulee seurata lääkärinsä ohjeita

### **Jos otat enemmän Glucosamin Pharma Nord -valmisteetta kuin sinun pitäisi:**

Mikäli olet ottanut enemmän Glucosamin Pharma Nord -valmistetta kuin ohjeissa on neuvottu tai lääkäri on sinulle määrännyt, ja olet saanut oireita ota yhteys apteekkiin tai lääkäriin.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettilä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.>

### **Jos unohtdat ottaa Glucosamin Pharma Nord -valmisteetta:**

Älä ota kaksinkertaista annosta korvatakseen unohtamasi kerta-annoksen.

## **4. MAHDOLLISET HAITTAVAIKUTUKSET**

Kuten kaikilla lääkkeillä, Glucosamin Pharma Nord -valmisteella voi olla haittavaikutuksia, vaikkei kaikki niitä saa.

Seuraavia haittavaikutuksia on raportoitu:

### **Yleiset haittavaikutukset (1 - 10:llä sadasta hoidetusta)**

- päänsärky
- väsymys
- pahoinvoiot
- vatsakipu

- ruoansulatushäiriöt
- ripuli
- ummetus

**Melko harvinaiset (1 - 10:llä tuhannesta hoidetusta)**

- ihottuma
- kutina
- punoitus

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkienkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. Yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea  
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri  
PL 55  
00034 Fimea

**5. GLUCOSAMIN PHARMA NORDIN SÄILYTTÄMINEN**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25°C:ssa.

Pidä purkki tiiviisti suljettuna.

Älä käytä Glucosamin Pharma Nordia pakauksessa olevan viimeisen käyttöpäivän jälkeen, joka on etiketissä. Päiväys tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä aptekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

**6. PAKKAUKSEN SISÄLTÖ JA MUUTA TIETOA**

**Mitä Glucosamin Pharma Nord sisältää**

Vaikuttava aine: glukosamiini. Yksi kapseli sisältää 676 mg glukosamiinisulfaattika liumkloridi yhdistettä (1:1) vastaten 509 mg glukosamiinisulfaattia, joka vastaa 400 mg glukosamiinia.

Muut aineet ovat : magnesiumstearaatti

Kapseli: gelatiini

Väri: rautaokside (E 172)

**Valmisteen kuvaus ja pakkaukset**

Glucosamin Pharma Nord on keltainen kova gelatiinikapseli, jonka sisällä on valkeaa jauhetta.

**Pakkaukset:**

60, 90, 270 ja 1000 kapselia.

Kaikkia pakkaukkoja ei ole kaupan.

**Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

Pharma Nord ApS  
Tinglykke 4-6  
DK-6500 Vojens  
Tanska

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Oy Pharma Nord Ab  
Rajatorpantie 41 C  
01640 Vantaa  
*Puh. 09-8520 2215*

**Tämä pakkausseloste on muutettu viimeksi 24.03.2023**

## BIPACKSEDEL

### Glucosamin Pharma Nord 400 mg, hård kapslar Glukosamin

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läke medel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

- Spara denna bipacksedel, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I den här bipacksedeln finns information om följande:**

1. Vad Glucosamin Pharma Nord är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Glucosamin Pharma Nord
3. Hur du tar Glucosamin Pharma Nord
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Glucosamin Pharma Nord ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

#### **1. VAD GLUCOSAMIN PHARMA NORD ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR**

Glucosamin Pharma Nord är en medicin, som används för att lindra symtom av artros.

Indikation: Lindring av symtom vid lindrig och medelsvår artros i knäet.

Din läkare kan ha get en annan indikation. Följ alltid din läkares anvisningar.

#### **2. VAD DU BEHÖVER VETA INNAN DU TAR GLUCOSAMIN PHARMA NORD**

##### **Ta inte Glucosamin Pharma Nord**

- Om du är allergisk (överkänslig) mot skaldjur, det aktiva ämnet är extrahepatiskt ur skaldjur.
- Om du är allergisk (överkänslig) mot glukosamin eller något hjälpmitt i produkten.

##### **Var särskilt försiktig med Glucosamin Pharma Nord:**

Glucosamin Pharma Nord innehåller 2.2 mmol (87 mg) kalium per kapsel. Detta bör beaktas om patienten har reducerad njurfunktion eller om patienten bör kontrollera kaliumintaget.

Berätta åt din läkare också:

- Om du har konstaterats ha höga kolesterolvärdar. I några fall har kolesterolvärdarna stigit hos patienter, som behandlats med glukosamin, därför rekommenderas mätningar före och under behandlingen.
- Om du lider av astma. Astmapatienter bör iaktta, att då de börjar använda glukosamin, kan astma symtomen eventuellt förvärras.
- Om du har diabetes, är det bra att kontrollera blodsockerhalten och insulin behovet under början av behandlingen.

##### **Användning av andra läkemedel**

Försiktighet bör iakttas, om du använder andra läkemedel samtidigt, särskilt:

- blodförtunnande läkemedel (warfarin)
- tetracyklin

##### **Intag av Glucosamin Pharma Nord med mat och dryck**

Kan tas med mat och dryck. Vid behov kan kapslarna, som innehåller pulver, öppnas.

#### **Graviditet**

Glucosamin Pharma Nord skall ej användas under graviditet.

#### **Amning**

Glucosamin Pharma Nord skall ej användas under amning.

#### **Körförmåga och användning av maskiner**

Undersökningar har inte gjorts men Glucosamin Pharma Nord antas inte påverka förmågan att köra bil eller att använda maskiner.

### **3. HUR DU TAR GLUCOSAMIN PHARMA NORD**

#### Fullvuxna och åldringar

Normaldos är 1 kapsel 3 gånger dagligen (motsvarar 1200 mg glukosamin).

Alternativt kan dygnsdosen tas också på en gång. Kapslarna bör tas med ett helt glas vatten. Glucosamin Pharma Nord är inte avsett för lindring av smärta vid akut osteoartrit.

Lindring av symptomen (speciellt smärtlindring) sker kanske inte förrän efter flera veckors behandling och i vissa fall även senare. Om symptomet inte lindras under 2-3 månader bör man överväga glukosaminbehandlingens fortsättning.>

#### För barn

Bör inte användas åt barn under 18 år, utom om läkare ordinerat så.

#### Patienter med nedsatt njur- eller leverfunktion

Patienten bör följa sin läkares anvisningar.

#### **Om du har tagit för stor mängd av Glucosamin Pharma Nord**

Överdoseringsfall har inte rapporterats. Om du har tagit mera Glucosamin Pharma Nord som anvisas eller som din läkare ordinerat, och du har fått symptom kontakta apoteket eller läkare. Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning.

#### **Om du har glömt att ta Glucosamin Pharma Nord**

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

### **4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR**

Liksom alla läkemedel kan Glucosamin Pharma Nord orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Följande biverkningar har rapporterats:

#### **Som vanliga biverkningar (hos 1-10 av 100)**

- huvudvärk
- trötthet
- illamående
- magsmärter
- matsmältningsbesvär
- diarre
- förstoppling

### **Som mindre vanliga biverkningar (hos 1-10 av 1000)**

- hudutslag
- eksem
- rodnad av huden

### Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan).

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet. webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 Fimea

### **5. HUR GLUCOSAMIN PHARMA NORD SKA FÖRVARAS**

Förvaras utom syn och räckhåll för barn.

Förvaras under 25 °C

Håll burken väl tillsluten.

Används Glucosamin Pharma Nord inte efter utgångsdatum, som anges på etiketten.  
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

### **6. FÖRPACKNINGENS INNEHÅLL OCH ÖVRIGA UPPLYSNINGAR**

#### **Inne hålls de klaration**

Det aktiva ämnet:glukosamin.1 kapsel innehåller 676 mg glukosamiinisultaattika liumkloridi yhdistettä (1:1) motsvarande 509 glukosaminsulfat, som motsvarar 400 mg glukosamin.

Övriga ämnen är: magnesiumstearat

Kapsel: gelatin

Färgämne: järnoxid (E 172)

#### **Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar**

Glucosamin Pharma Nord är en gulfärgad,hård kapsel, som innehåller ljust pulver.

#### Förpackningar

60, 90, 270 och 1000 kapslar

Alla förpackningar marknadsförs ej.

Innehavare av försäljningstillståndet och tillverkare

Pharma Nord ApS

Tinglykke 4-6

DK-6500 Vojens

Danmark

Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan fås av den nationella representanten för företaget som beviljats försäljningstillståndet:

Oy Pharma Nord Ab  
Rajatorpantie 41 C  
01640 Vantaa  
Puh. 09-8520 2215

**Den nna bipacks edel har granskats senast den 24.03.2023**