

**PROSPECT: INFORMAȚII PENTRU UTILIZATOR****Slideflex 1178 mg comprimate filmate**  
Glucozamină

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4

**Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este Slideflex și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Slideflex
3. Cum să luați Slideflex
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Slideflex
6. Conținutul ambalajului și alte informații

**1. Ce este Slideflex și pentru ce se utilizează**

Slideflex aparține grupului numit alte medicamente antireumatice și antiinflamatoare nesteroidiene.

Comprimatul Slideflex este un medicament utilizat pentru ameliorarea simptomelor artrozei genunchiului, de intensitate ușoară până la moderată, la adulți.

**2. Ce trebuie să știți înainte să luați Slideflex****Nu luați Slideflex**

- dacă sunteți alergic la glucozamină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6).
- dacă sunteți alergic la crustacee, deoarece substanța activă, glucozamina, este extrasă din crustacee.
- dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă.

Slideflex nu trebuie utilizat la copii cu vârsta sub 2 ani și nu este recomandat pentru utilizare la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani.

**Atenționări și precauții**

Glucozamina nu este indicată pentru tratamentul durerii acute.

Înainte să luați Slideflex adresați-vă medicului dumneavoastră. În special, spuneți medicului:

- dacă suferiți de diabet zaharat sau aveți toleranță scăzută la glucoză. Se recomandă să vă controlați glicemia înainte de începerea tratamentului și la intervale regulate de timp pe parcursul tratamentului.
- dacă aveți risc pentru boli de inimă (de exemplu: tensiune arterială mare, diabet zaharat, concentrație mare a colesterolului în sânge sau dacă fumați). Înainte de începerea tratamentului, se recomandă determinarea concentrației de colesterol din sângele dumneavoastră.
- dacă suferiți de astm bronșic. Tratamentul cu glucozamină poate agrava simptomele astmului bronșic.
- dacă aveți o reducere a funcțiilor rinichilor sau ficatului.

### **Copii și adolescenți**

Slideflex nu trebuie utilizat la copii cu vârsta sub 2 ani și nu este recomandat pentru utilizare la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani.

### **Slideflex împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Este deosebit de important să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați oricare dintre următoarele medicamente:

- anticoagulante (utilizate pentru a preveni coagularea sângelui), cum ar fi warfarina, deoarece efectul acestora poate fi intensificat în cazul administrării concomitente cu glucozamină
- tetraciline (antibiotice folosite împotriva infecțiilor).

### **Sarcina și alăptarea**

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

### **Sarcina**

Slideflex nu trebuie utilizat în timpul sarcinii.

### **Alăptarea**

Nu se recomandă utilizarea Slideflex în timpul alăptării.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Dacă după ce ați început să luați Slideflex, prezentați amețeli sau somnolență, nu trebuie să conduceți vehicule sau să folosiți utilaje.

### **Slideflex conține sodiu**

Un comprimat conține sodiu 6,52 mmol (151 mg). Vă rugăm să luați în considerare acest lucru dacă urmați o dietă cu restricție de sodiu.

## **3. Cum să luați Slideflex**

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

### **Adulți**

Doza obișnuită pentru adulți este de 1 comprimat (1178 mg glucozamină) zilnic.

### **Vârstnici**

Nu este necesară modificarea dozelor.

### **Pacienți cu insuficiență renală și/sau hepatică**

Nu pot fi făcute recomandări cu privire la doze, deoarece nu au fost efectuate studii la acest grup de pacienți.

Pentru administrare orală. Comprimatele trebuie înghițite cu o cantitate suficientă de apă sau de alt lichid, cu sau fără alimente.

Ameliorarea simptomelor (în special ameliorarea durerii) poate să nu fie resimțită decât după câteva săptămâni de tratament iar, în unele cazuri, chiar după mai mult timp. Dacă nu prezentați o ameliorare a simptomelor după 2-3 luni, vă rugăm să-i spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului, deoarece, în acest caz, continuarea tratamentului cu Slideflex trebuie re-evaluată.

#### **Dacă luați mai mult Slideflex decât trebuie**

Dacă ați luat prea multe comprimate de Slideflex, întrerupeți tratamentul cu Slideflex sau orice alt medicament care conține glucozamină și adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau mergeți la spital.

Semnele și simptomele supradozajului cu glucozamină pot include durere de cap, amețeli, confuzie, dureri articulare, greață, vărsături, diaree sau constipație.

#### **Dacă uitați să luați Slideflex**

Nu trebuie să luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

#### **Dacă încetați să luați Slideflex**

Adresați-vă medicului dumneavoastră înainte de a întrerupe tratamentul, deoarece poate fi necesară o schimbare a tratamentului simptomelor dumneavoastră.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

## **4. Reacții adverse posibile**

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Trebuie sunați imediat la serviciul de urgență sau să mergeși la un spital și să încetați să mai luați Slideflex și să vă adresați imediat medicului dumneavoastră sau să mergeți la departamentul de urgență al celui mai apropiat spital dacă prezentați simptome cum sunt: umflare a feței, limbii și/sau faringelui și/sau dificultate la înghițire sau urticarie însoțită de dificultate la respirație (angioedem).

Au fost raportate următoarele reacții adverse:

**Reacții adverse frecvente** (pot afecta până la 1 din 10 persoane): durere de cap, oboseală, greață, dureri abdominale, indigestie, diaree, constipație.

**Reacții adverse mai puțin frecvente** (pot afecta până la 1 din 100 persoane): erupții trecătoare pe piele, mâncărimi și înroșire trecătoare a feței.

**Cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile):** vărsături, urticarie, amețeli, umflare la nivelul picioarelor sau a gleznelor, angioedem, agravare a astmului bronșic pre-existent și înrăutățire a controlului glicemiei la pacienții cu diabet zaharat.

De asemenea, au fost raportate concentrații crescute ale colesterolului în sânge.

Slideflex poate determina creșterea concentrațiilor serice ale enzimelor hepatice și, rareori, icter.

#### **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România  
Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1  
Bucuresti 011478- RO  
e-mail: adr@anm.ro  
Website: [www.anm.ro](http://www.anm.ro)

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

## 5. Cum se păstrează Slideflex

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj după EXP. Data de expirare (EXP) se referă la ultima zi a lunii respective.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei menajere sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

## 6. Conținutul ambalajului și alte informații

### Ce conține Slideflex

- Substanța activă este glucozamina. Un comprimat conține sulfat de glucozamină complex cu clorură de sodiu 1884,60 mg, echivalent cu sulfat de glucozamină 1500 mg și cu glucozamină 1178 mg.

- Celelalte componente sunt:

#### **Nucleu**

Povidonă K30

Macrogol 4000

Stearat de magneziu

#### **Film**

Hipromeloză 15 cPs

Dioxid de titan (E 171)

Talc

Propilenglicol

Polisorbat 80

### Cum arată Slideflex și conținutul ambalajului

Slideflex se prezintă sub formă de comprimate filmate de formă ovală, biconvexe, de culoare albă până la aproape albă, cu o linie mediană pe o față.

Linia mediană are numai rolul de a ușura ruperea comprimatului pentru a fi înghițit ușor și nu de divizare în doze egale.

Mărimi de ambalaj:

20, 30, 60 sau 90 comprimate filmate într-un flacon din PEÎD (polietilenă de înaltă densitate) prevăzut cu capac din PEÎD, cu filet.

4, 10, 20, 30, 45, 60, 90 comprimate filmate în blistere din PVC-PVdC/Al.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

## **Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricanții**

### **Deținătorul autorizației de punere pe piață**

Blue Bio Pharmaceuticals Ltd.  
5th Floor, Beaux Lane House, Mercer Street Lower Dublin2.  
Irlanda

### **Fabricanții**

Central-Pharma Limited  
Caxton Road, Elm Pharma Industrial Estate  
Bedford, Bedfordshire, MK41 OXZ,  
Marea Britanie

NORDIA PHARMACEUTICAL COMPANY Aps  
Damvejen 13 Hillerod 3400,  
Danemarca.

Sofarimex - Indústria Química e Farmacêutica, S.A  
AV. das Indústrias - Alto do Colaride,  
2735-213 Cacém,  
Portugalia

## **Acest medicament este autorizat în Statele Membre ale Spațiului Economic European și în Regatul Unit (Irlanda de Nord) sub următoarele denumiri comerciale:**

Austria: Tavimin 1500 mg Filmtabletten  
Belgia: Dolenio 1178 mg Filmomhulde tablet  
Bulgaria: Bonartos 1178 мг филмирани таблетки  
Republica Cehă: Bayflex 1178 mg  
Cipru: Dolenio  
Germania: Dolex 1500 mg Filmtabletten  
Danemarca: Dolenio  
Estonia: Dolenio  
Franța: Dolenio 1178 mg, comprimé pelliculé  
Grecia: Dolenio  
Ungaria: Dolenio 1500 mg filmtabletta  
Islanda: Dolenio  
Irlanda: Dolenio 1178 mg Film-coated tablets  
Lituania: Dolenio 1178 mg plėvele dengtos tabletės  
Luxemburg: Dolenio  
Letonia: Dolenio 1178 mg apvalkotās tablets  
Malta: Dolenio  
Țările de Jos: Dolenio 1500 mg Filmomhulde tablet  
Polonia: Dolenio  
Portugalia: Dolenio  
România: Slideflex 1178 mg, comprimate filmate  
Suedia: Dolenio 1178 mg filmdragerade tabletter  
Slovenia: Dolenio 1178 mg filmsko obložene tablete  
Republica Slovacia: Dolenio 1178 mg  
Regatul Unit (Irlanda de Nord): Dolenio 1500 mg Film-coated tablets

**Acest prospect a fost revizuit în octombrie 2023.**