



HD :
Ngày : SX
KS 91

Viên nén bao phim
NAGLUTI 625
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid) 625 mg

Viên nén bao phim
NAGLUTI 625
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid) 625 mg

Viên nén bao phim
NAGLUTI 625
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid) 625 mg

Viên nén bao phim
NAGLUTI 625
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid) 625 mg

Viên nén bao phim
NAGLUTI 625
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid) 625 mg

[Thành phần]
Mỗi viên nén bao phim chứa:
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid) 625 mg
và được vữa với 1 viên
[Dạng bao chế] Viên nén bao phim
[Bóng gói] Hộp 1 lọ 60 viên
[Chỉ định, chống chỉ định, liều dùng, cách dùng và các thông tin khác]
Xem trong tờ hướng dẫn sử dụng thuốc kèm theo.

[SởK]
[Tiêu chuẩn chất lượng] TCS
[Bảo quản]
Nơi khô ráo, tránh ánh sáng, nhiệt độ dưới 30°C.
Đề xa tầm tay trẻ em
Độc kỵ hương dẫn sử dụng trước khi dùng
[Cơ sở sản xuất] CÔNG TY CP DƯỢC VẬT TƯ Y TẾ HÀ NAM
Cụm 04 Hoàng Đông, phường Hoàng Đông, thị xã Duy Tiên,
tỉnh Hà Nam, Việt Nam.

60 viên

60 viên





HD :
Ngày SX
XS 01

Viên nén bao phim
NAGLUTI 625
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid) 625 mg

Viên nén bao phim
NAGLUTI 625
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid) 625 mg

Viên nén bao phim
NAGLUTI 625
Glucosamine (under dạng glucosamin hydroclorid) 625 mg

Viên nén bao phim
NAGLUTI 625
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid) 625 mg

Viên nén bao phim
NAGLUTI 625
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid) 625 mg

[Thành phần]
Mỗi viên nén bao phim chứa:
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid) 625 mg
Tá dược vừa đủ 1 viên
[Dạng bao chế] Viên nén bao phim
[Đóng gói] Hộp 1 h 90 viên
[Chỉ định, chống chỉ định, liều dùng, cách dùng và các thông tin khác]
Xem trong tờ hướng dẫn sử dụng thuốc kèm theo.

[SPK]
[Tiêu chuẩn chất lượng] TCS
[Bảo quản]
Nơi khô ráo, tránh ánh sáng, nhiệt độ dưới 30°C.
Đeo khẩu trang, rửa tay trước khi dùng.
Đeo khẩu trang, rửa tay trước khi dùng.
[Cơ sở sản xuất] CÔNG TY CP DƯỢC VẬT TƯ Y TẾ HÀ NAM
Cụm CN Hoàng Đông, phường Hoàng Đông, thị xã Duy Tiên,
tỉnh Hà Nam, Việt Nam.

90 viên

90 viên



Viên nén bao phim
NAGLUTI 625
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid) 625 mg

Viên nén bao phim
NAGLUTI 625
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid) 625 mg

[Thành phần]

Mỗi viên nén bao phim chứa:
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid) ... 625 mg
Tá được vừa đủ 1 viên

[Chỉ định, chống chỉ định, liều dùng, cách dùng và các thông tin khác]
Xem trong tờ hướng dẫn sử dụng thuốc kèm theo.

[Tiêu chuẩn chất lượng] TCCS

[Bảo quản]
Nơi khô ráo, tránh ánh sáng, nhiệt độ dưới 30°C.

[Để xa tầm tay trẻ em]
[Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng]

[Cơ sở sản xuất]
CÔNG TY CP DƯỢC VẬT TỤ Y TẾ HÀ NAM
Cụm CN Hoàng Đông, phường Hoàng Đông, thị xã Duy Tiên, tỉnh Hà Nam, Việt Nam.

Lô SX:
HD:

Lọ 60 viên





Viên nén bao phim

NAGLUTI 625

Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid) 625 mg

Viên nén bao phim

NAGLUTI 625

Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid) 625 mg

[Thành phần]

Mỗi viên nén bao phim chứa:

Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid) ...625 mg

Tá dược vừa đủ 1 viên

[Chỉ định, chống chỉ định, liều dùng, cách dùng và các thông tin khác]

Xem trong tờ hướng dẫn sử dụng thuốc kèm theo.

[Tiêu chuẩn chất lượng] TCCS

[Bảo quản]

Nơi khô ráo, tránh ánh sáng, nhiệt độ dưới 30°C.

Để xa tầm tay trẻ em

Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng

[Cơ sở sản xuất]

CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC VẬT TƯ Y TẾ HÀ NAM

Cụm CN Hoàng Đông, phường Hoàng Đông, thị xã Duy Tiên, tỉnh Hà Nam, Việt Nam.

Lô SX:

HD:

Lọ 90 viên



HD :
Ngày SX :
Lô SX :

NAGLUTI 625
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydrochlorid) 625 mg
Viên nén bao phim

NAGLUTI 625
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydrochlorid) 625 mg
Viên nén bao phim



Hộp 3 vỉ x 10 viên

[Thành phần] Mỗi viên nén bao phim chứa:
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydrochlorid)..... 625 mg
Tá dược vừa đủ..... 1 viên
[Dạng bào chế] Viên nén bao phim
[Đóng gói] Hộp 3 vỉ x 10 viên
[Chỉ định, chống chỉ định, liều dùng, cách dùng và các thông tin khác]
Xem trong tờ hướng dẫn sử dụng thuốc kèm theo.

Hộp 3 vỉ x 10 viên

NAGLUTI 625
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydrochlorid) 625 mg
Viên nén bao phim



[SIX]
[Tiêu chuẩn chất lượng] TCS
[Bảo quản] Nơi khô ráo, tránh ánh sáng mạnh dưới 30°C.
Để xa tầm tay trẻ em
Độc kỵ hương dấn sử dụng trước khi dùng
[Cơ sở sản xuất] CÔNG TY CP DƯỢC VẬT TƯ Y TẾ HÀ NAM
Cụm Công Nghiệp Bông, Phường Hoàng Đông, Thị xã Duy Tiên, tỉnh Hà Nam, Việt Nam.
NAGLUTI 625
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydrochlorid) 625 mg
Viên nén bao phim





HD :
Ngày SX :
XS 07

529 I1N7GAN
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydrochlorid) 625 mg
Viên nén bao phim

NAGLUTI 625
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydrochlorid) 625 mg
Viên nén bao phim



Hộp 6 vỉ x 10 viên

[Thành phần] Mỗi viên nén bao phim chứa:
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydrochlorid)..... 625 mg
Tà dực vĩa dũ..... 1 viên
[Dạng bào chế] Viên nén bao phim
[Đóng gói] Hộp 6 vỉ x 10 viên
[Chỉ định, chống chỉ định, liều dùng, cách dùng và các thông tin khác.]
Xem trong tờ hướng dẫn sử dụng thuốc kèm theo.

NAGLUTI 625
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydrochlorid) 625 mg
Viên nén bao phim



Hộp 6 vỉ x 10 viên

[Sở] [Tiêu chuẩn chất lượng] TCS
[Bảo quản] Nơi khô ráo, tránh ánh sáng, nhiệt độ dưới 30°C.
Bỏ xa tầm tay trẻ em
Bọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng
[Cơ sở sản xuất] CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC VẬT TƯ Y TẾ HÀ NAM
Cơ sở 1: Hoàng Đông, phường Hoàng Đông, thị xã Duy Tiên, tỉnh Hà Nam, Việt Nam.
NAGLUTI 625
Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydrochlorid) 625 mg
Viên nén bao phim



HD :
Ngày SX :
Lô 01 : SX 01

529 I1N7GAN
Viên nén bao phim
Glucosamin (dạng glucosamin hydrochlorid) 625 mg

NAGLUTI 625
Glucosamin (dạng glucosamin hydrochlorid) 625 mg
Viên nén bao phim



Hộp 9 vỉ x 10 viên

[Thành phần] Mỗi viên nén bao phim chứa:
Glucosamin (dạng glucosamin hydrochlorid) 625 mg
và được vùi vào 1 viên
[Tổng bao chế] Viên nén bao phim
[Tổng gói] Hộp 9 vỉ x 10 viên
[Chỉ định, chống chỉ định, liều dùng, cách dùng và các thông tin khác]
Xem trong tờ hướng dẫn sử dụng thuốc kèm theo.

NAGLUTI 625
Glucosamin (dạng glucosamin hydrochlorid) 625 mg
Viên nén bao phim



Hộp 9 vỉ x 10 viên

NAGLUTI 625
Glucosamin (dạng glucosamin hydrochlorid) 625 mg
Viên nén bao phim
[50K]
[Tiêu chuẩn chất lượng] TCS
[Bảo quản] Nơi khô ráo, tránh ánh sáng nhiệt độ dưới 30°C
Bề mặt kín, tránh ẩm
Bọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng
[Cơ sở sản xuất] CÔNG TY CP DƯỢC VẬT TƯ Y TẾ HÀ NAM
Gồm Chi nhánh Tổng, phòng hàng Đông, thị xã Duy Tiên, tỉnh Hà Nam, Việt Nam.

[illegible]



NAGLUTI

(Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid) 625 mg)

Tên thuốc

NAGLUTI

Các dấu hiệu lưu ý và khuyến cáo khi dùng thuốc

Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng

Để xa tầm tay trẻ em

Thành phần công thức thuốc

Mỗi viên nén bao phim chứa:

Glucosamin (dưới dạng glucosamin hydroclorid).....625 mg

Tá dược viên nhân: Microcrystalline cellulose, pregelatinized starch, crospovidone, stearic acid, colloidal silicon dioxide.

Tá dược màng bao: Hypromellose (E6), hypromellose (E15), polyethylene glycol (6000), talc, titanium dioxide, iron oxide yellow.

Dạng bào chế

Viên nén bao phim.

Viên nén bao phim màu vàng nâu, cạnh và thành viên lảnh lặn.

Chỉ định

Giảm các triệu chứng liên quan đến thoái hoá khớp gối từ mức độ nhẹ đến trung bình.

Cách dùng, liều dùng

Uống liều duy nhất 2 viên (1250 mg glucosamin)/ngày để giảm triệu chứng.

Glucosamin không được chỉ định để điều trị các triệu chứng đau cấp tính. Có thể không cảm thấy các triệu chứng thuyên giảm (đặc biệt giảm đau) cho đến khi điều trị vài tuần, hoặc thậm chí lâu hơn trong một số trường hợp. Nếu triệu chứng không thuyên giảm sau 2-3 tháng, nên xem xét lại việc điều trị bằng glucosamin.

Có thể uống thuốc cùng hoặc không với thức ăn.



Đối tượng đặc biệt

Người già

Không có nghiên cứu cụ thể nào được thực hiện ở người già, nhưng dựa trên kinh nghiệm lâm sàng, không cần hiệu chỉnh liều khi điều trị cho bệnh nhân cao tuổi khỏe mạnh.

Suy thận và/hoặc suy gan

Vì không có nghiên cứu nào được tiến hành trên bệnh nhân suy thận và/hoặc suy gan, nên không có khuyến cáo nào được đưa ra.

Trẻ em và thanh thiếu niên

Không nên dùng thuốc cho trẻ em và thanh thiếu niên dưới 18 tuổi do thiếu dữ liệu về tính an toàn và hiệu quả.

Chống chỉ định

Quá mẫn với glucosamin hoặc bất kỳ tá dược nào. Vì hoạt chất thu được từ động vật có vỏ, không nên dùng thuốc cho bệnh nhân dị ứng với động vật có vỏ.

Cảnh báo và thận trọng khi dùng thuốc

Tham vấn với bác sĩ để loại trừ sự hiện diện của tổn thương khớp, do các tổn thương này cần được xem xét điều trị bằng một phương pháp khác.

Ở những bệnh nhân bị rối loạn khả năng dung nạp glucose, nên theo dõi nồng độ glucose trong máu và nếu cần thiết thì điều trị bằng insulin trước khi bắt đầu điều trị và dùng đều đặn trong quá trình điều trị.

Ở những bệnh nhân có yếu tố nguy cơ mắc bệnh tim mạch, nên theo dõi nồng độ lipid trong máu, do đã quan sát thấy tăng cholesterol máu ở một số bệnh nhân được điều trị bằng glucosamin.

Các triệu chứng hen suyễn trầm trọng khởi phát sau khi bắt đầu điều trị bằng glucosamin đã được báo cáo (các triệu chứng hết sau khi ngừng điều trị bằng glucosamin). Do đó, bệnh nhân hen suyễn nên nhận thức được nguy cơ các triệu chứng sẽ trầm trọng hơn khi bắt đầu điều trị bằng glucosamin.

Sử dụng thuốc cho phụ nữ có thai và cho con bú

Phụ nữ có thai

Không có dữ liệu đầy đủ về việc sử dụng glucosamin trên phụ nữ mang thai. Các nghiên cứu trên động vật không cung cấp đủ dữ liệu. Do đó, không nên sử dụng glucosamin trong thời kỳ mang thai.

Phụ nữ cho con bú

Không có sẵn dữ liệu về sự bài tiết glucosamin vào sữa mẹ. Do đó, việc sử dụng glucosamin trong thời kỳ cho con bú không được khuyến cáo do thiếu dữ liệu về sự an toàn đối với trẻ sơ sinh.

Ảnh hưởng của thuốc lên khả năng lái xe, vận hành máy móc

Ảnh hưởng đến khả năng lái xe và vận hành máy móc vẫn chưa được nghiên cứu.

Trong trường hợp mệt mỏi, không nên lái xe và vận hành máy móc.

Tương tác, tương kỵ của thuốc

Dữ liệu về các tương tác thuốc có thể xảy ra với glucosamin còn hạn chế, nhưng đã có báo cáo về sự tăng thời gian đông máu với thuốc chống đông thuộc nhóm coumarin (warfarin và acenocoumarol). Do đó, bệnh nhân được điều trị bằng thuốc chống đông nhóm coumarin cần được theo dõi chặt chẽ khi bắt đầu hoặc kết thúc điều trị bằng glucosamin.

Điều trị đồng thời với glucosamin có thể làm tăng sự hấp thu và nồng độ trong huyết thanh của tetracyclin, nhưng mức độ ảnh hưởng đến lâm sàng của tương tác này có thể còn hạn chế.

Do dữ liệu về các tương tác thuốc có thể xảy ra với glucosamin còn hạn chế, nên nói chung, cần lưu ý sự thay đổi về đáp ứng hay nồng độ của các thuốc sử dụng cùng.

Tác dụng không mong muốn của thuốc

Các tác dụng phụ thường gặp nhất khi điều trị bằng glucosamin là: buồn nôn, đau bụng, khó tiêu, táo bón và tiêu chảy. Ngoài ra, nhức đầu, mệt mỏi, phát ban, ngứa và đỏ bừng đã được báo cáo. Các tác dụng phụ được báo cáo thường nhẹ và thoáng qua.

Trong bảng dưới đây, tất cả các phản ứng có hại được liệt kê theo loại hệ thống cơ quan và tần suất (rất phổ biến $\geq 1/10$; phổ biến $\geq 1/100$ đến $< 1/10$; không phổ biến $\geq 1/1000$ đến $< 1/100$; hiếm gặp $\geq 1/10.000$ đến $< 1/1000$; rất hiếm gặp $< 1/10.000$; không được biết (không thể ước tính từ dữ liệu có sẵn)).

Hệ thống cơ quan	Phổ biến ($\geq 1/100$, $< 1/10$)	Không phổ biến ($\geq 1/1000$, $< 1/100$)	Rất hiếm gặp ($< 1/10.000$)	Không được biết (không thể ước tính từ dữ liệu có sẵn)
Rối loạn chuyển hóa và dinh dưỡng				Mất cân bằng trong đại tháo đường Tăng cholesterol máu

Rối loạn hệ thần kinh	Đau đầu Mệt mỏi			Chóng mặt
Rối loạn hô hấp, lồng ngực và trung thất				Bệnh hen suyễn trầm trọng hơn
Rối loạn tiêu hóa	Buồn nôn Đau bụng Khó tiêu Tiêu chảy Táo bón			Nôn mửa
Rối loạn gan mật				Tăng men gan Vàng da
Rối loạn da và mô dưới da		Phát ban Ngứa Đỏ bừng		Phù mạch Mày đay
Rối loạn chung và biến cố liên quan đến đường dùng				Phù nề Phù ngoại vi

Báo cáo các tác dụng không mong muốn

Việc báo cáo các tác dụng không mong muốn sau khi thuốc được phê duyệt là rất quan trọng. Nó cho phép tiếp tục theo dõi đánh giá lợi ích/rủi ro của thuốc. Các chuyên gia chăm sóc sức khỏe được yêu cầu báo cáo bất kỳ tác dụng không mong muốn nào tới:

Trung tâm DI &ADR Quốc gia

13 - 15 Lê Thánh Tông, Hà Nội

Website: www.canhgiacduoc.org.vn

Quá liều và cách xử trí

Không có trường hợp quá liều đã được báo cáo.

Đặc tính dược lực học

Nhóm dược lý: Thuốc chống viêm và giảm đau khác, thuốc chống viêm không steroid.

Mã ATC: M01AX05

Glucosamin là một chất nội sinh, là thành phần cấu tạo chuỗi polysaccharide của mô sụn và chất hoạt dịch glucosaminoglycan. Các nghiên cứu *in vitro* và *in vivo* đã chỉ ra rằng glucosamin kích thích sự tổng hợp các proteoglycan và glycosaminoglycan sinh lý của tế bào sụn đồng thời tổng hợp acid hyaluronic bằng các tế bào lót ở khớp.

Cơ chế tác dụng của glucosamin ở người chưa rõ.

Không thể ước tính được thời gian đáp ứng.

Đặc tính dược động học

Glucosamin là một phân tử tương đối nhỏ (khối lượng phân tử 179), dễ tan trong nước và tan trong các dung môi hữu cơ thân nước.

Thông tin về dược động học của glucosamin còn hạn chế. Sinh khả dụng tuyệt đối chưa rõ. Thể tích phân bố xấp xỉ 5 lít và thời gian bán thải sau khi tiêm tĩnh mạch khoảng 2 giờ. Khoảng 38% liều tiêm tĩnh mạch được bài tiết dưới dạng không đổi qua nước tiểu.

Dữ liệu an toàn tiền lâm sàng

D-glucosamin có độc tính cấp tính thấp.

Dữ liệu từ các thí nghiệm trên động vật liên quan đến độc tính liều lặp lại, độc tính trên sinh sản, khả năng gây đột biến và khả năng gây ung thư là không đủ.

Kết quả từ các nghiên cứu *in vitro* và *in vivo* trên động vật đã chỉ ra rằng glucosamin làm giảm tiết insulin và gây kháng insulin, có thể là do ức chế glucokinase trong tế bào beta. Mức độ phù hợp lâm sàng của quan sát này chưa được biết.

Quy cách đóng gói

Hộp 3, 6, 9 vỉ PVC/Alu x vỉ 10 viên, kèm tờ hướng dẫn sử dụng.

Hộp 1 lọ HDPE x lọ 60 viên, 90 viên, kèm tờ hướng dẫn sử dụng.

Điều kiện bảo quản, hạn dùng, tiêu chuẩn chất lượng của thuốc

Bảo quản: Nơi khô ráo, tránh ánh sáng, nhiệt độ dưới 30°C.

Hạn dùng: 36 tháng kể từ ngày sản xuất.

Tiêu chuẩn chất lượng của thuốc: TCCS.

Tên, địa chỉ của cơ sở sản xuất thuốc

CÔNG TY CP DƯỢC VẬT TƯ Y TẾ HÀ NAM

Cụm CN Hoàng Đông, phường Hoàng Đông, thị xã Duy Tiên, tỉnh Hà Nam

