

# GLUKO

**"300 mg/3 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile "**  
**10 FLACONI DI POLVERE LIOFILIZZATA 300 mg + 10 FIALE SOLVENTE 3 ml**

**"600 mg/4 ml polvere e solvente per soluzione iniettabile "**  
**10 FLACONI DI POLVERE LIOFILIZZATA 600 mg + 10 FIALE SOLVENTE 4 ml**

## Glutazione

### COMPOSIZIONE

#### Gluko 300

Ogni flacone di polvere liofilizzata contiene:

Principio attivo: Glutazione ridotto g 0,3

Eccipienti: Sodio idrato

1 fiala solvente contiene:

Acqua per preparazioni iniettabili

#### Gluko 600

Ogni flacone di polvere liofilizzata contiene:

Principio attivo: Glutazione ridotto g 0,6

Eccipienti: Sodio idrato

1 fiala solvente contiene:

Acqua per preparazioni iniettabili

### FORMA FARMACEUTICA E

#### CONFEZIONI

Astuccio da 10 flaconi di polvere liofilizzata da

300 mg + 10 fiale solvente da 3 ml

Astuccio da 10 flaconi di polvere liofilizzata da

600 mg + 10 fiale solvente da 4 ml

### CATEGORIA

#### FARMACOTERAPEUTICA

Antidoto.

### TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE

#### ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO:

Trendfarma Srl - Roma

### PRODUTTORE E CONTROLLORE

#### FINALE:

Alfa Wassermann S.p.A.

Via Enrico Fermi, 1

65020 Alanno (PE)

Italy

### INDICAZIONI TERAPEUTICHE

Profilassi della neuropatia conseguente a  
trattamento chemioterapico con cisplatino o  
analoghi.

### CONTROINDICAZIONI

Ipersensibilità individuale accertata verso il  
farmaco.

### AVVERTENZE SPECIALI

TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA  
PORTATA DEI BAMBINI

### DOSE, MODO E TEMPO DI SOMMINISTRAZIONE

Nelle forme lievi: 1-2 flaconi al giorno di Gluko  
300 per via intramuscolare o endovenosa lenta o  
secondo diversa prescrizione medica.

Nelle forme più impegnative: 1-2 flaconi al  
giorno di Gluko 600 per via intramuscolare o  
per via endovenosa lenta od aggiunti a fleboclisi  
o secondo diversa prescrizione medica.

### EFFETTI INDESIDERATI

Si possono manifestare molto raramente  
eruzioni cutanee che scompaiono sospendendo  
la terapia.

**Comunicare al proprio medico curante  
o al farmacista l'eventuale insorgenza  
di effetti indesiderati non descritti nel  
presente foglio illustrativo.**

**"Attenzione: non utilizzare il  
medicinale dopo la data di scadenza  
indicata sulla confezione".**

**Ultima revisione del presente foglio  
illustrativo: 01/04/2008**