

Pakkaus seloste: Tie toa käyttäjälle

Flexiluges kalvopäällysteiset tabletit pirunkouran juuriuute

PERINTEINEN KASVIROHDOSVALMISTE

Lue tämä pakkaus seloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käytämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Ota tästä läkettä juuri siten kuin tässä pakkaus selosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai terveydenhuollon ammattilaiset ovat neuvoneet sinulle.

- Säilytä tämä pakkaus seloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai terveydenhuollon ammattilaisille. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkaus selosteessa. Ks. kohta 4.
- Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane neljän viikon jälkeen tai se huononee.

Tässä pakkaus selosteessa kerrotaan:

1. Mitä Flexiluges on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Flexiluges-valmistetta
3. Miten Flexiluges-valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Flexiluges-valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Flexiluges on ja mihin sitä käytetään

Flexiluges on perinteinen kasvirohdosvalmiste, jota käytetään kivun lievitykseen lievän niveliikon (osteoartriitti) yhteydessä.

Valmiste on perinteinen kasvirohdosvalmiste, jonka käyttöaihe perustuu ainoastaan pitkään käyttökokemukseen.

2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin otat Flexilgesiä

Älä käytä Flexiluges-valmistetta

- jos olet allerginen pirunkouran juurelle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on tai on aiemmin ollut maha- tai pohjukaissuolihaava
- jos olet raskaana tai imetät.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkien henkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin käytät Flexilges-valmistetta, jos sinulla on sappikiviä tai verenkiertoelinten sairaus.

Käy lääkärillä, jos niveliipuun liittyy nivelen turvotusta, vaikeaa liikearkkuutta, punoitusta tai kuumetta.

Lapset ja nuoret

Flexilgesiä ei suositella lapsille ja alle 18-vuotialle.

Muut lääke valmisteet ja Flexiloges

Flexilogesin samanaikaista käyttöä muiden lääkkeiden kanssa ei ole tutkittu.

Kerro lääkärille tai terveydenhuollon ammattilaisille, jos parhaillaan otat tai olet äskettäin ottanut tästä itsehoitolääkettä.

Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys

Flexiloges-valmistetta ei tule käyttää raskauden tai imetyksen aikana, sillä sen käytöstä raskauden ja imetyksen aikana ei ole tarpeeksi tietoa. Lääkevalmisten mahdollista vaikutusta hedelmällisyyteen ei ole tutkittu. Ei tiedetä, erityykö pirunkouran juuriuute rintamaitoon. Sikiön tai lapsen turvallisuutta ei voida taata.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Harvinaisissa tapauksissa tämä valmiste saattaa aiheuttaa huimausta. Jos sinulle tulee valmisteesta huimausta, älä aja moottoriajoneuvoa tai käytä koneita.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikuttuksia ja haittavaikuttuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastuksesesi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Flexiloges sisältää laktoosia

Potilaiden, joilla on harvinainen perinnöllinen galaktoosi-intoleranssi, saamelaissilla esiintyvä laktaasinpuutos tai glukoosi-galaktoosi-imetymhäiriö, ei tule käyttää tästä lääkettä.

3. Miten Flexiloges-valmistetta käytetään

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin terveydenhuollon ammattilaiset ovat määränneet. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suositeltu annos on: yksi tabletti aamuun illoin. Tabletit otetaan ruuan ja puolikkaan vesilasillisen kanssa. Tabletit tulee niellä kokonaisen.

Käännä lääkärin tai terveydenhuollon ammattilaisen puoleen, jos oireet pahenevat tai jatkuvat yli neljä viikkoa.

Flexiloges-valmistetta ei suositella lapsille ja alle 18-vuotiaille.

Jos otat enemmän Flexiloges-valmistetta kuin sinun pitäisi

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

Jos unohtat ottaa Flexiloges-valmistetta

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käännä lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoidajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikuttuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Haittavaikutuksina on raportoitu ripulia, pahoinvointia, oksentelua ja vatsakipua sekä huimausta, päänsärkyä ja allergisia iho-oireita.

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

5. Flexiluges-valmisten säilyttäminen

Säilytä alle 25 °C.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakkaussessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän, EXP. jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä 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

- Vaikuttava aine on 480 mg pirunkouran juuriuutetta (kuivauitteena), *Harpagophytum procumbens* D.C., radix (pirunkoura, juuri), joka vastaa 2,1–2,4 g pirunkouran juurta.
Uttoliuotin: 60 % (V/V) etanolia
- Muut aineet ovat laktoosimonohydraatti, maissitärkkelys, mikrokiteinen selluloosa, kolloidinen vedetön piidioksidi, hypromelloosi, magnesiumstearaatti, talkki, titaanidioksidi (E171), makrogoli 6000, keltainen rautaoksidi (E172) ja ruskea rautaoksidi (E172).

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

Beige tai vaaleanruskea pitkänomainen tabletti

Koko:

Pituus: 19,1–19,3 mm

Leveys: 8,1–8,3 mm

Korkeus: 6,0–6,2 mm

Pakkauskoot: 50, 60, 100 ja 120 tablettia läpipainopakkauksessa (PVC/PVdC/Al).

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

Rekisteröinnin haltija ja valmistaja

Dr. Loges + Co. GmbH

Schützenstraße 5

21423 Winsen (Luhe)

Saksa

Puh: +49 4171 / 707-0

Faksi: +49 4171 / 707-100

Sähköposti: info@loges.de

Tämä lääkevalmiste on rekisteröity EEA-maissa seuraavilla nimillä:

Tanska: Flexiloges

Suomi: Flexiloges

Norja: Flexiloges

Ruotsi: Flexiloges

| **Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 28.01.2022.**

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Flexiloges filmdrage rade tabletter Extrakt av djävulsklo

TRADITIONELLT VÄXTBASERAT LÄKEMEDEL

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

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare eller annan sjukvårdspersonal.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller annan sjukvårdspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med en läkare om du inte mår bättre eller om du mår sämre efter 4 veckor.

I denna bipacksedel finns information om följande :

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

1. Vad Flexiloges är och vad det används för

Flexiloges är ett traditionellt växtbaserat läkemedel användt för lindring av smärta vid lätt ledförsitning (artros).

Indikationerna för ett traditionellt växtbaserat läkemedel grundar sig uteslutande på erfarenhet av långvarig användning.

2. Vad du behöver veta innan du använder Flexiloges

Använd inte Flexiloges:

- om du är allergisk mot djävulsklo eller något annat innehållsstämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du tidigare har haft eller har magsår eller sår på tolvfingertarmen.
- om du är gravid eller ammande.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Flexiloges, om du har gallstensproblem eller hjärt-kärlsjukdom.

Om dina ledsmärter åtföljs av svullnad, svår rörelsesmärta, rodnad eller feber, bör en läkare utreda den bakomliggande orsaken till smärorna.

Barn och ungdomar

Flexiloges rekommenderas inte till barn och ungdomar under 18 år.

Andra läkemedel och Flexiluges

Effekten av samtidigt intag av andra läkemedel är inte studerad.

Vid kontakt med läkare eller annan sjukvårdspersonal, kom ihåg att tala om att du tar eller nyligen har tagit detta receptfria läkemedel.

Graviditet, amning och fertilitet

I brist på tillräckliga data bör Flexiluges inte användas av gravida eller ammande kvinnor.

Läkemedlets eventuella inverkan på fertilitet har inte studerats. Det är inte känt om extrakt från djävulsklo överförs till bröstmjölk. Foster eller spädbarns säkerhet har inte bekräftats.

Körförmåga och användning av maskiner

I sällsynta fall kan denna produkt orsaka yrsel. Om detta händer dig, så kör inte bil eller använd maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller annan sjukvårdspersonal om du är osäker.

Flexiluges inne håller laktos

Patienter med något av följande sällsynta ärftliga tillstånd bör därför inte använda detta läkemedel: galaktosintolerans, total laktasbrist eller glukos- galaktosmalabsorption.

3. Hur du använder Flexiluges

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från sjukvårdspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är: 1 tablett morgon och kväll. Intas i samband med måltid och lämpligen med $\frac{1}{2}$ glas vatten. Tabletterna bör sväljas hela.

Du bör tala med en läkare om symtomen försämras eller inte förbättras inom 4 veckor.

Flexiluges rekommenderas inte till barn och ungdomar under 18 år.

Om du har tagit för stor mängd av Flexiluges

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 Flexiluges

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Diarré, illamående, kräkningar och magsmärter har rapporterats liksom yrsel, huvudvärk och allergiska hudreaktioner.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. 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

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Flexiluges ska förvaras

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är 480 mg extrakt (som torrextrakt) från *Harpagophytum procumbens* D.C., radix (rot av djävulsklo) motsvarande 2,1 - 2,4 g rot av djävulsklo. Extraktionsmedel: etanol 60 % (V/V).
- Övriga innehållsämnen är: Laktosmonohydrat, majsstärkelse, mikrokristallin cellulosa, kolloidal vattenfri kiseldioxid, hypromellos, magnesiumstearat, talk, titandioxid (E171), makrogol 6000, gul järnoxid (E172) och brun järnoxid (E172).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Beige till ljusbrun, avlång filmdragerad tablet.

Storlek:

Längd: 19,1 – 19,3 mm

Bredd: 8,1 – 8,3 mm

Höjd: 6,0 – 6,2 mm

Förpackningsstorlekar: 50, 60, 100 och 120 tablettar i PVC/PVdC/Al-blister.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av registrering för försäljning och tillverkare

Dr. Loges + Co. GmbH

Schützenstraße 5

21423 Winsen (Luhe)

Tyskland

Telefon: +49 4171 / 707-0

Fax: + 49 4171 / 707-100

E-mail: info@loges.de

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:
Danmark: Flexiloges
Finland: Flexiloges
Norge: Flexiloges
Sverige: Flexiloges

| **De nna bipacks edel ändrade s senast 28.01.2022.**