

## **Pakendi infoleht: teave kasutajale**

### **FINALGON, 25mg/4mg/g salv** nikoboksiil /nonivamiid (*Nonivamidum/Nicoboxilum*)

#### **Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.**

Seda ravimit on võimalik osta ilma retseptita. Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu on kirjeldatud selles infolehes või nagu arst või apteeker on teile selgitanud.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Lisateabe saamiseks pidage nõu oma apteekriga.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.
- Kui te ei tunne end paremini või tunnete end halvemini, peate võtma ühendust arstiga.

#### **Infolehe sisukord**

1. Mis ravim on FINALGON ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne FINALGON'i kasutamist
3. Kuidas FINALGON'i kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas FINALGON'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

#### **1. Mis ravim on FINALGON ja milleks seda kasutatakse**

Nonivamiid on sünteetiline kapsaitsiini analoog, mille valuvaigistavad omadused tulenevad teatud aine - substants P - hulga vähenemisest närvikiududes ravimi korduva manustamise järgselt. Nikoboksiil on nikotiinhappe ja 2-butoksüetanooli ester. Nikotiinhape on B-grupi vitamiin, millel on organismis olevate spetsiaalsete ainete (prostaglandiinide) poolt vahendatud veresooni laiendavad omadused.

Nonivamiid ja nikotiinhape soodustavad vastastikku veresooni laiendavat toimet, vähendades nahapunetuse tekkimist ravimi manustamise järgselt.

FINALGON'i kasutatakse välispidiselt, liiges- ja lihasvalu korral.

#### **2. Mida on vaja teada enne FINALGON'i kasutamist**

##### **FINALGON'i ei tohi kasutada**

- kui te olete nikoboksiili, nonivamiidi või FINALGON'i mis tahes koostisosa(de) (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.
- kui teil on väga tundlik nahk.
- ravimit ei tohi kanda haavadele, põletikulisele nahale või kasutada nahahaiguste puhul.

Informeerige arsti enne ravimi tarvitamist, kui teil esineb mõni eelnimetatud seisunditest.

##### **Hoiatused ja ettevaatusabinõud**

Enne FINALGON'i kasutamist pidage nõu oma arsti või apteekriga. FINALGON'i poolt esile kutsutud lokaalse verevarustuse paranemine nahas võib põhjustada salviga kokupuutunud kohal punetust, soojatunnet, sügelust ja kipitust. Need sümptomid võivad olla eriti märkimisväärsed, kui kasutatakse FINALGON'i kogus on liiga suur või kui FINALGON'i on nahale intensiivselt hõõrutud. FINALGON'i liigne kasutamine või hõõrumine võib põhjustada ville nahal.

FINALGON'i kasutamise järgselt tuleb koheselt pesta käed, et vältida ravimi sattumist muudesse kehapiirkondadesse või ülekandumist teistele inimestele.

Jälgige hoolikalt, et FINALGON ei puutuks ühelgi juhul kokku teie näo, silmade ega suuga. Selle tagajärjeks võib olla mööduv näo turse, näo valu, silmavalgete ärritus, silmade punetus, silmade kipitus, nägemishäired, ebamugavustunne suus ja stomatiit (suu limaskesta põletik).

Ärge võtke kuuma vanni ega dušši enne ega pärast FINALGON'i manustamist. Isegi mitu tundi pärast FINALGON'i manustamist võib higistamise või soojendavate toimete mõjul tekkida naha punetus või intensiivne soojatunne.

### **Muud ravimid ja FINALGON**

Palun informeerige oma arsti või apteekrit kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud mingeid muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid.

Koostoimeid teiste ravimitega ei ole teada.

### **Rasedus, imetamine ja viljakus**

Kui te olete rase, imetate või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Kuna andmed FINALGON'i kasutamise kohta raseduse või imetamise ajal puuduvad, siis neil perioodidel ei tohi seda ravimit kasutada.

### **Autojuhtimine ja masinatega töötamine**

FINALGON'i toimeid autojuhtimise ja masinatega töötamise võimele ei ole uuritud.

### **FINALGON sisaldab sorbiinhapet**

FINALGON salv sisaldab abiainena sorbiinhapet, mis võib põhjustada lokaalseid nahareaktsioone (nt kontaktdermatiiti).

### Allergeenid

See ravim sisaldab lõhnaaineid 3-metüül-4-(2,6,6-trimetüülsükloheks-2-enüül)but-3-een-2-oon, 2-bensülideenheptanaal, 2-bensülideen-heptaan-1-ool, 4-metoksübensüülalkohol, puidusammal, bensüülalkohol, bensüülbensoaat, (E)-bensüülsinnamaat, bensüül (2-hüdroksübensoaat), tsitraal, tsitronellool, kumariin, tammesammal, eugenool, farnesool, geraniool-bensülideenoktanaal, 7-hüdroksü-3,7-dimetüül-oktanaal, isoeugenool, 2-(4-tert-butüülbensüül)propanaal, D-limoneen, linalool, rac-(1R)-4- (hüdroksü-4-metüülpentüül)sükloheks-3-een-1-karbaldehüüd, metüül(okt-2-enoaat), kaneelaldehüüd, 3-fenüülprop-2-een-1-ool, mis võivad põhjustada allergilisi reaktsioone.

### Bensüülalkohol

Ravim sisaldab 0,00002 mg bensüülalkoholi 1 g salvis, mis on ekvivalentne 0,0004 mg bensüülalkoholiga 20 g salvi tuubis.

Bensüülalkohol võib põhjustada allergilisi reaktsioone ja kergset paikset ärritust.

## **3. Kuidas FINALGON'i kasutada**

Kasutage seda ravimit alati täpselt nii, nagu kirjeldatud käesolevas infolehes või nagu arst või apteeker on teile rääkinud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Tavaline annus on mitte üle 0,5 cm (umbes hernetera suurune kogus) labakäe suuruse nahapinna kohta.

FINALGON salvi tuleb kasutada vastavalt vajadusele, kuni 3 korda ööpäevas.

Alustage ravi alati FINALGON salvi väga väikese kogusega ja väga väikesel nahapiirkonnal, testimaks oma isiklikku reaktsiooni ravimile. Ravivastus FINALGON salvile on suure individuaalse erinevusega ning mõned inimesed vajavad soojatunde saavutamiseks ainult kõige kergemat määrimist, samas kui teistel võib esineda väga vähene soojendav toime või see puudub täielikult.

Kaasasoleva aplikaatori abil määratakse salv kergelt nahale. FINALGON'i kasutamise järgselt tuleb käed hoolikalt vee ja seebiga puhtaks pesta.

#### *Lapsed*

FINALGON'i kasutamise kohta alla 18-aastastel lastel ja teismelistel kliinilised andmed puuduvad.

Kui teil on tunne, et FINALGON'i toime on liiga tugev või liiga nõrk, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

#### **Kui te kasutate FINALGON'i rohkem kui ette nähtud**

Kui olete kasutanud rohkem FINALGON'i kui ette nähtud küsige nõu oma arstilt või apteekrilt.

Liiga suure koguse FINALGON'i manustamise järgselt võib ravimi toimet vähendada õliga (-näiteks toiduõliga) niisutatud käsna -või toitekreemi abil.

Pärast FINALGON'i ülemäärast kasutamist võib süveneda suurenenud verevarustus ning kirjeldatud kõrvaltoimete raskusaste võib tõusta. Ülemäärase kasutamise tulemuseks võib eriti olla nahavillide teke piirkonnas, millele FINALGON manustati.

FINALGON'i üleannustamise tagajärjeks võivad olla ka ülakeha punetus, kehatemperatuuri tõus, kuuma hood, valulik vereringe suurenemine ja vererõhu langus.

#### **Kui te unustate FINALGON'i kasutada**

Ärge kasutage kahekordset annust kompenseerimaks eelmisel korral ununenud kogust. Edasi kasutage tavalisi annuseid.

#### **Kui te lõpetate FINALGON'i kasutamise**

FINALGON'i kasutatakse ainult vajadusel ja kasutamine tuleb lõpetada sümptomite leevendumisel.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

## **4. Võimalikud kõrvaltoimed**

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Sage (esineb kuni 1 kasutajal 10-st)

- kõrvetustunne
- naha punetus (erüteem)
- sügelus
- kuumustunne

Aeg-ajalt (esineb kuni 1 kasutajal 100-st)

- lööve

Teadmata (ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel)

- kiiresti progresseeruv eluohtlik allergiline (anafülaktiline) reaktsioon
- ülitundlikkus
- torkimistunne (paresteesia)
- köha
- hingamisraskus

- mädavillid manustamiskohas
- lokaliseerunud nahareaktsioon
- näo turse
- nõgestõbi
- villid

### **Kõrvaltoimetest teatamine**

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

## **5. Kuidas FINALGON'i säilitada**

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Pärast tuubi esmakordset avamist tarvitada 6 kuu jooksul.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil. Kõlblikkusaeg viitab kuu viimasele päevale.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

## **6. Pakendi sisu ja muu teave**

### **Mida FINALGON sisaldab:**

- Toimeained on 25 mg nikoboksiili ja 4 mg nonivamiidi 1g salvi kohta.
- Abiained on diisopropüüladipaat, kolloidne veevaba ränidioksiid, valge vaseliin, sorbiinhape, lõhnava sidrunheina õli, puhastatud vesi.

### **Kuidas FINALGON välja näeb ja pakendi sisu**

20g läbipaistvat, värvitut salvi alumiiniumtuubis.

### **Müügiloa hoidja**

Opella Healthcare France SAS  
82 Avenue Raspail  
94250 Gentilly  
Prantsusmaa

### **Tootja**

Globopharm Pharmazeutische Produktions und  
Handelsgesellschaft m.b.H.  
Breitenfurter Strasse 251  
1230 Wien  
Austria

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.  
UAB „STADA Baltics“  
A. Goštauto g. 40A  
03163 Vilnius

Leedu  
Tel. +372 6011 910

**Infoleht on viimati uuendatud detsembris 2021.**

**Muud teabeallikad**

Täpne teave selle ravimi kohta on Ravimiameti kodulehel: <http://www.ravimiamet.ee>