

## RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

### 1. RAVIMPREPARAADI NIMETUS

Viprosal B, salv

### 2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

1 g salvi sisaldab 0,05 RÜ rästikumürki, 30 mg kamprit, 30 mg tärpentiniõli ja 10 mg salitsüülhapet.

Teadaolevat toimet omav abiaine: tsetostearüülalkohol.

Abiainete täielik loetelu vt lõik 6.1.

### 3. RAVIMVORM

Salv.

Valge või kergelt kollakasvalge värvusega kampri ja tärpentiniõli lõhnaga salv.

### 4. KLIINILISED ANDMED

#### 4.1 Näidustused

Välispidiselt liiges- ja lihasvalude leevendamiseks.

#### 4.2 Annustamine ja manustamisviis

##### Annustamine

##### *Täiskasvanud*

Sõltuvalt nahapinna suurusest määratakse valulikule piirkonnale väikeste kogustena 5...10 g Viprosal B salvi (1...2 teelusikatäit) ja hõõrutakse naha sisse sõltuvalt valu intensiivsusest 1...2 korda ööpäevas kuni valusündroomi kadumiseni. Ravikuuri pikkus sõltub haiguse iseloomust ja raskusastmest.

##### *Lapsed ja noorukid*

Ravimi kasutamine lastel või noorukitel ei ole soovitatav, sest kasutamise kohta selles vanuserühmas puuduvad piisavad andmed.

##### Manustamisviis

Kutaanne.

#### 4.3 Vastunäidustused

- ülitundlikkus toimeainete või lõigus 6.1 loetletud mis tahes abiaine suhtes;
- kasutamine haavanditega jt nahahaigustest haaratud pindadel;

- aju- ja koronaarvereringe häired;
- soodumus angiospasmide tekkeks, rasked neeru- ja maksafunktsiooni häired.

#### **4.4 Hoiatused ja ettevaatusabinõud kasutamisel**

Viprosal B salvi ei tohi kanda kahjustatud nahale. Tugeva ärrituse vältimiseks tuleb jälgida, et salvi ei satuks silma ega limaskestadele.

Viprosal B salv sisaldab abiainet tsetostearüülalkoholi, mis võib põhjustada paikseid nahareaktsioone (sh kontaktdermatiiti).

Selle ravimi pakend sisaldab latekskummit. Võib tekitada raskeid allergilisi reaktsioone.

#### **4.5 Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed**

Koostoimeid ei ole uuritud.

#### **4.6 Fertilsus, rasedus ja imetamine**

Ravimi kasutamise kohta rasedatel ei ole piisavalt andmeid. Asjakohaste ohutusandmete puudumise tõttu ei tohi Viprosal B salvi raseduse ja rinnaga toitmise ajal kasutada.

#### **4.7 Toime reaktsioonikiirusele**

Ei ole asjakohane.

#### **4.8 Kõrvaltoimed**

Naha ülitundlikkuse korral salvi koostisosade suhtes võib tekkida kihelus, turse või nõgestõbi. Sellisel juhul on soovitatav ravi katkestada ja salv nahalt maha pesta. Nimetatud nähud kaovad pärast ravi katkestamist. Kõrvaltoimete vältimiseks peaks eelnevalt väikese annusega määrama haige tundlikkuse ravimi suhtes.

#### Võimalikest kõrvaltoimetest teatamine

Ravimi võimalikest kõrvaltoimetest on oluline teatada ka pärast ravimi müügiloa väljastamist. See võimaldab jätkuvalt hinnata ravimi kasu/riski suhet. Tervishoiutöötajatel palutakse teatada kõigist võimalikest kõrvaltoimetest [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu.

#### **4.9 Üleannustamine**

Manustatuna limaskestadele ja liigsuure annuse manustamisel põhjustab salv tugeva ärrituse.

#### *Väärkasutamine*

Salvi allaneelamine võib põhjustada gastrointestinaalseid sümptomeid nagu oksendamine ja kõhulahtisus. Ravi on sümptomaatiline.

Suurema koguse juhuslikul allaneelamisel võivad tekkida ägeda mürgistuse nähud nagu iiveldus, oksendamine, kõhu- ja peavalu, peapööritus, kuumatunne/õhetus, krambid, respiratoorne depressioon ja kooma.

Raskete gastrointestinaalsete või neuroloogiliste mürgistussümptomitega patsientide jälgimine ja ravi on sümptomaatiline. Ei tohi esile kutsuda oksendamist.

## **5. FARMAKOLOOGILISED OMADUSED**

### **5.1 Farmakodünaamilised omadused**

Farmakoterapeutiline grupp: paikset kasutatavad ained liiges- ja lihasvalude korral.  
ATC-kood: M02AX90

Viprosal B salvi peamine toimeaine on hariliku rästiku (*Vipera berus berus L.*) mürk, mis sisaldab fosfolipaasi, fosfodiesteriini, hüaluronidaasi ja teisi aktiivseid aineid. Rästikumürk sisaldab ka spetsiifilise toimega peptiide, mis põhjustavad hemolüüsi, suurendavad kapillaaride läbilaskvust, toimivad verehübimisele. Paiksel manustamisel toimib rästikumürk ärritavalt ja valuvaigistavalt.

Viprosal B salv sisaldab ka tundenärvilõpmeid ärritavaid aineid ning avaldab seetõttu paikset ärritavat ja valuvaigistavat toimet. Lisaks valuvaigistavale toimele on kamper, salitsüülhape ja tärpentiniõli ka teatava antiseptilise toimega ning salitsüülhappe ka keratolüütilise toimega.

### **5.2 Farmakokineetilised omadused**

Viprosal B salv imendub kiiresti ning mõne minuti pärast tekib kipitus, kerge naha hüperemia ja soojatunne. Analgeetiline toime saabub 20...30 minuti pärast ja kestab 1,5...2 tundi.

### **5.3 Prekliinilised ohutusandmed**

Prekliinilised uuringud ei ole näidanud kahjulikku toimet inimesele.

## **6. FARMATSEUTILISED ANDMED**

### **6.1 Abiainete loetelu**

Vaseliin  
Tsetostearüülalkohol  
Parafiin, tahke  
Naatriumtsetostearüülsulfaat  
Glütserool  
Naatriumkloriid  
Vesi, puhastatud

### **6.2 Sobimatus**

Ei kohaldata.

### **6.3 Kõlblikkusaeg**

3 aastat.

### **6.4 Säilitamise eritingimused**

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.  
Mitte hoida külmkapis või lasta külmuda.

### **6.5 Pakendi iseloomustus ja sisu**

30 g, 50 g või 75 g salvi alumiiniumtuubis, alumiiniumtuub kartongkarbis.  
Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

## **6.6 Erihoiatused ravimpreparaadi hävitamiseks**

Erinõuded puuduvad.

## **7. MÜÜGILOA HOIDJA**

AS GRINDEKS.  
Krustpils iela 53, Rīga, LV-1057, Lāti  
Tel.: +371 67083205  
Faks: +371 67083505  
e-mail: grindeks@grindeks.lv

## **8. MÜÜGILOA NUMBER**

451804

## **9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE/MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV**

Müügiloa esmase väljastamise kuupäev: 25.10.1996  
Müügiloa viimase uuendamise kuupäev: 27.06.2014

## **10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV**

aprill 2022