

## **BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN**

### **Flexiloges filmdragerade tabletter**

Extrakt av djävulsklo

**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 bör tala med 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 använt för lindring av smärta vid lätt ledförslitning (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 innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du tidigare har haft eller har magsår eller sår på tolvfingertarmen.
- om du är gravid eller ammar.

##### **Varningar och försiktighet**

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

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

##### **Barn och ungdomar**

Flexiloges rekommenderas inte till barn och ungdomar under 18 år.

##### **Andra läkemedel och Flexiloges**

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 Flexiloges inte användas av gravida eller ammande kvinnor. Det är inte känt om extrakt från djävulsklo överförs till bröstmjölk. Säkerheten för foster eller spädbarn som ammas har inte bekräftats.

Läkemedlets eventuella inverkan på fertilitet har inte studerats.

### **Körförmåga och användning av maskiner**

I sällsynta fall kan denna produkt orsaka yrsel. Om detta händer dig, ska du undvika att köra bil eller använda 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.

### **Flexiloges innehåller 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 Flexiloges**

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 ½ glas vatten. Tabletterna bör sväljas hela.

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

Flexiloges rekommenderas inte till barn och ungdomar under 18 år.

### **Om du har tagit för stor mängd av Flexiloges**

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. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

### **Om du har glömt att ta Flexiloges**

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 magsmärtor har rapporterats liksom yrsel, huvudvärk och allergiska hudreaktioner.

### **Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. 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.

Läkemedelsverket  
Box 26  
SE-751 03 Uppsala  
www.lakemedelsverket.se

## **5. Hur Flexiloges 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 torrt extrakt) från *Harpagophytum procumbens* D.C. (djävulsklo) radix, 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 tablett.

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 tabletter i PVC/PVdC/Al-bliester.  
Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **Innehavare av registrering för försäljning och tillverkare**

Dr. Loges + Co. GmbH  
21423 Winsen (Luhe)  
Tyskland  
Telefon + 49 4171 / 707-0

Fax: + 49 4171 / 707-100  
E-post: info@loges.de

**För ytterligare information om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren**

Dr. Loges Nordics AB  
Gustavslundsvägen 143, 5tr  
SE-167 51 Bromma, Sverige  
E-mail: medical@loges.se

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Danmark: Flexiloges  
Finland: Flexiloges  
Norge: Flexiloges  
Sverige: Flexiloges

**Denna bipacksedel ändrades senast 2020-08-01.**