

Prospect: Informații pentru utilizator**NICOTINAT DE METIL-RICHTER 30 mg/g unguent**
nicotinat de metil

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

Utilizați întotdeauna acest medicament conform indicațiilor din acest prospect sau indicațiilor medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Întrebați farmacistul dacă aveți nevoie de mai multe informații sau recomandări.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.
- Dacă nu vă simțiți mai bine sau vă simțiți mai rău, trebuie să vă adresați unui medic.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Nicotinat de metil-Richter și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Nicotinat de metil-Richter
3. Cum să utilizați Nicotinat de metil-Richter
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Nicotinat de metil-Richter
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Nicotinat de metil-Richter și pentru ce se utilizează

Unguentul Nicotinat de metil-Richter aparține grupului de medicamente care administrate local ameliorează durerile de la nivelul articulațiilor și mușchilor (de exemplu în reumatism muscular, dureri lombare (lumbago)).

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Nicotinat de metil-Richter**Nu utilizați Nicotinat de metil-Richter:**

- dacă sunteți alergic la nicotinat de metil sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la punctul 6).
- în boli inflamatorii ale pielii, arterită obliterantă (inflamația peretelui vaselor sanguine însoțite de astuparea acestora), microangiopatie diabetică gravă (deteriorarea vaselor de sânge mici la bolnavii cu diabet).

Atenționări și precauții

- Nu aplicați unguentul pe pielea iritată, pe plăgi, la nivelul plicilor cutanate.
- Nu aplicați unguentul în jurul ochilor, mucoaselor.
- Tratatamentul trebuie început cu o cantitate mică de unguent, pe o suprafață mică de piele.
- În cazul apariției reacțiilor de hipersensibilitate tratamentul se întrerupe.

Nicotinat de metil-Richter împreună cu alte medicamente

Nu se cunosc interacțiunile ale Nicotinat de metil-Richter cu alte medicamente.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament. Nu se cunosc efectele administrării unguentului în timpul sarcinii și alăptării, de aceea nu se recomandă administrarea medicamentului în aceste situații.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Acest medicament nu influențează capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Nicotinat de metil-Richter conține lanolină.

Lanolina poate provoca reacții adverse locale ale pielii (de exemplu: dermatită de contact).

3. Cum să utilizați Nicotinat de metil-Richter

Utilizați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră sau farmacistul. Discutați cu medicul sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Acest medicament se folosește doar prin aplicare locală (pe piele).

Tratamentul trebuie început cu o cantitate mică de unguent pe o suprafață mică de piele, deoarece sensibilitatea poate varia individual.

Se aplică de 2-3 ori/zi, în zona afectată, cu masaj ușor.

Dacă utilizați mai mult Nicotinat de metil-Richter decât trebuie

Dacă din neatenție, s-a aplicat o cantitate prea mare de unguent sau s-a aplicat la nivelul unor regiuni sensibile pot să apară iritații locale. Efectul poate fi diminuat prin ștergerea pielii cu ajutorul unui tampon cu ulei sau cremă.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Datorită prezenței lanolinei în compoziția medicamentului, pot apare, cu o frecvență necunoscută, reacții adverse locale ale pielii (de exemplu dermatită de contact). De asemenea dozele excesive sau aplicarea la nivelul unor regiuni sensibile pot fi cauza unor iritații locale.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Nicotinat de metil-Richter

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperaturi sub 25 °C, în ambalajul original.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie după EXP.
Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Nicotinat de metil-Richter

- Substanța activă este nicotinat de metil. Fiecare gram unguent conține nicotinat de metil 30 mg.
- Celelalte componente sunt: lanolină anhidră, parafină solidă, vaselină albă.

Cum arată Nicotinat de metil-Richter și conținutul ambalajului

Acest medicament se prezintă sub formă de masă omogenă, onctuoasă, de culoare gălbuie, cu miros caracteristic.

Este disponibil în cutii cu un tub din aluminiu a 50 g unguent.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Gedeon Richter România S.A.

Str. Cuza Vodă Nr. 99-105, 540306 Târgu-Mureș, România

Acest prospect a fost revizuit în ianuarie 2015.

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale: <http://www.anm.ro/>.