

GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR DEN ANWENDER

Hirudoid Gel

Mucopolysaccharidpolyschwefelsäureester

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie.

Dieses Arzneimittel ist ohne Verschreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Behandlungserfolg zu erzielen, muss Hirudoid Gel jedoch vorschriftsgemäß angewendet werden.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn sich Ihre Beschwerden verschlimmern oder keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.
- Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

1. Was ist Hirudoid Gel und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Hirudoid Gel beachten?
3. Wie ist Hirudoid Gel anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Hirudoid Gel aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

1. WAS IST HIRUDOID GEL UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Mucopolysaccharidpolyschwefelsäureester, der Wirkstoff von Hirudoid, hat einen entzündungshemmenden Effekt. Es verhindert die Entstehung und fördert die Rückbildung von oberflächennahen Blutgerinnseln, Blutergüssen und Schwellungen und fördert die Regeneration des Bindegewebes.

Hirudoid Gel wird angewendet zur lokale Behandlung von:

- Stumpfen Verletzungen mit oder ohne Bluterguss
- Entzündungen oberflächennaher Venen, sofern diese nicht durch Kompression behandelt werden können.

2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON HIRUDOID GEL BEACHTEN?

Hirudoid Gel darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie überempfindlich gegen Mucopolysaccharidpolyschwefelsäureester oder einen der sonstigen Bestandteile von Hirudoid Gel sind
- auf offenen Wunden, Entzündungen, bei eitrigen Prozessen oder Infektionen der Haut
- am Auge und an Schleimhäuten

Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Hirudoid Gel ist erforderlich

Bei Fortbestand der Beschwerden oder wenn der erwartete Erfolg durch die Anwendung nicht eintritt, ist ehestens eine ärztliche Beratung erforderlich.

Bei Anwendung von Hirudoid Gel mit anderen Arzneimitteln

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen / anwenden bzw. vor kurzem eingenommen / angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Schwangerschaft und Stillzeit

Die Anwendung des Präparates in der Schwangerschaft und Stillperiode ist möglich.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen

Bisher sind keine Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen bekannt.

Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Hirudoid Gel

Propylenglycol kann Hautreizungen hervorrufen.

3. WIE IST HIRUDOID GEL ANZUWENDEN?

Zum erstmaligen Öffnen der Tube Aluminiumfolie an der Öffnung mit dem im Tubenverschluss eingelassenen Dorn durchstechen!

Es wird ein- bis mehrmals täglich ein Gelstrang von 3 - 5 cm (bei Bedarf auch mehr) auf die erkrankte Stelle aufgetragen.

Die Behandlung beträgt in der Regel bei stumpfen Traumen bis zu 10 Tage, bei oberflächlicher Venenentzündung 1-2 Wochen.

Hirudoid Gel eignet sich auch für physikalische Behandlungsverfahren, wie z.B. Phonophorese. Wenn Hirudoid in Verbindung mit Iontophorese angewendet werden soll, wird das Gel unter der Kathode aufgetragen.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Bei Kindern und Jugendlichen liegen keine ausreichenden Erfahrungen vor. Daher wird die Anwendung in dieser Altersgruppe nicht empfohlen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann Hirudoid Gel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Überempfindlichkeitsreaktionen der Haut können in seltenen Fällen auftreten, verschwinden aber in der Regel nach Absetzen des Medikamentes.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das nationale Meldesystem anzeigen:

Österreich

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen
Traisengasse 5
1200 WIEN
ÖSTERREICH
Fax: + 43 (0) 50 555 36207
Website: <http://www.basg.gv.at/>

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. WIE IST HIRUDOID GEL AUFZUBEWAHREN?

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen Hirudoid Gel nach dem auf dem Umkarton angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Das Arzneimittel darf nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Apotheker wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr benötigen. Diese Maßnahme hilft die Umwelt zu schützen.

6. WEITERE INFORMATIONEN

Was Hirudoid Gel enthält

- Der *Wirkstoff* ist Mucopolysaccharidpolyschwefelsäureester.
100 g Gel enthalten:
Mucopolysaccharidpolyschwefelsäureester 0,3 g
(Organo-Heparinoid "Luitpold") entspr. 25.000 E.*
* Einheiten bestimmt über die aktivierte partielle Thromboplastinzeit (APTT).
- Die *sonstigen Bestandteile* sind: Isopropanol, Carbomer, Propylenglycol, Natriumhydroxid, gereinigtes Wasser.

Wie Hirudoid Gel aussieht und Inhalt der Packung

Hirudoid Gel ist ein klares, farbloses Gel.

Packungsgrößen:

Packungen mit 40 g, 100 g, 10 x 40 g, 10 x 100 g in Aluminium Tuben.

Möglicherweise werden nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

Pharmazeutischer Unternehmer:
Stada Arzneimittel GmbH, A-1190 Wien

Hersteller:
Mobilat Produktions GmbH, 85276 Pfaffenhofen, Deutschland
Stada Arzneimittel AG, 61118 Bad Vilbel, Deutschland

Zulassungsnummer: 14.830

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt genehmigt im Jänner 2016.