

Biguanelle® Gel

Dermatologisches Gel, pH 4,0 - Tube mit 30 ml

ZUSAMMENSETZUNG

Hydroxyethylcellulose	2,50 g
Glycerol	2,00 g
Kaliumchlorid	0,20 g
Polyhexamethylenbiguanidhydrochlorid (PHMB)	0,15 g
Natriumedetat	0,15 g
Milchsäure	0,01 g
Gereinigtes Wasser	qs. auf 100 ml

KATEGORIE

Mehrfachdosis-Medizinprodukt.

EIGENSCHAFTEN

Biguanelle® Gel schützt Haut und Schleimhäute bei Erkrankungen und sorgt für eine optimale Regeneration, auch bei geschädigter Haut. Das Produkt beinhaltet Polyhexanid (PHMB), enthält keine Duftstoffe und hat einen pH-Wert von 4,0.

DARREICHUNGSFORM

Dermatologisches Gel.

KLINISCHE ANGABEN

ANWENDUNGSGEBIETE

Biguanelle® Gel hilft bei allen Fällen von Vulvitis und Balanitis in der erwachsenen Bevölkerung, da es die Vermehrung pathogener Keime vermindert und den natürlichen pH-Wert der behandelten Bereiche wiederherstellt. Biguanelle® Gel übt eine Barrierewirkung aus, die vor Sekundärinfektionen schützt, und unterstützt den Heilungsprozess und die Wiederherstellung der physiologischen Bedingungen. Es kann auf Schleimhäute oder (auch verletzte) Haut aufgetragen werden.

GEGENANZEIGEN

Bekannte Überempfindlichkeit gegen einen der Bestandteile.

NEBENWIRKUNGEN

In seltenen Fällen kann es aufgrund des Vorhandenseins von PHMB-Kontaktallergenen zu einer Unverträglichkeit (Brennen, Reizung oder Rötung) kommen. Informieren Sie Ihren Arzt und Apotheker über alle Nebenwirkungen, bei denen der Verdacht besteht, dass sie durch die Anwendung des Produkts verursacht wurden, und brechen Sie die Behandlung ab.

UNVERTRÄGLICHKEITEN / WECHSELWIRKUNGEN

Bislang sind keine Wechselwirkungen mit anderen Medizinprodukten, Substanzen oder Arzneimitteln bekannt.

VERKEHRSTÜCHTIGKEIT UND DAS BEDIENEN VON MASCHINEN

Es wurden keine Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von

Maschinen gemeldet.

DOSIERUNG UND ART DER ANWENDUNG

Sofern vom Arzt nicht anders verordnet, wird empfohlen, das Gel 1 bis 2 Mal am Tag (morgens und abends) für mindestens 7 Tage auf die zu behandelnde Fläche aufzutragen und leicht einzumassieren.



WARNHINWEISE

Nach Gebrauch sofort wieder schließen. Insbesondere die längere Anwendung von Arzneimitteln zur lokalen Anwendung kann zu Sensibilisierungserscheinungen führen. Unterbrechen Sie in diesem Fall die Behandlung und wenden Sie sich an Ihren Arzt, der eine geeignete Therapie einleiten wird. Bei normaler Anwendung wurden keine Fälle von Überdosierung beobachtet. Eine Anwendung in der Schwangerschaft sollte nur unter ärztlicher Aufsicht erfolgen. Verwenden Sie das Produkt nicht, wenn Sie allergisch auf einen der Bestandteile reagieren, wenn das Verfalldatum überschritten ist oder wenn die Verpackung beschädigt ist. Außerhalb der Reichweite von Kindern aufbewahren. Nicht oral einnehmen! Jedes schwerwiegende Vorkommnis im Zusammenhang mit dem Medizinprodukt muss dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedsstaates, in dem er ansässig ist, gemeldet werden.

BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

Bei Raumtemperatur ($\leq 25\text{ }^{\circ}\text{C}$), lichtgeschützt und nicht in der Nähe von Wärmequellen aufbewahren.

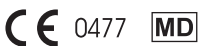
DARREICHUNGSFORM

Tube mit 30 ml.

ENTSORGUNG

Für die Entsorgung des Produkts sind keine besonderen Bedingungen zu beachten. Beachten Sie die geltenden örtlichen Vorschriften.

Datum der letzten Überarbeitung der Gebrauchsanweisung: Rev. 02-09/2022



Packungsbeilage Papier PAP 22

Getrennte Müllsammlung - Prüfen Sie die Bestimmungen Ihrer Gemeinde



Lo.Li. Pharma S.r.l. - Via Sabatino Gianni, 14
00156 Rom, Italien
Vertrieb: IBSA Pharma GmbH, Königsallee 14,
D-40212 Düsseldorf

