

Pakkaus seloste: Tie toa käyttäjälle

Hirudoid® forte 4,45 mg/g emulsiovoide mukopolysakkaridipolsulfatti

Lue tämä pakkaus seloste huolellisesti, ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käytämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Käytä tätä läkettä juuri siten kuin tässä pakkaus selosteessa kuvataan tai kuin lääkäri, apteekkien henkilökunta tai sairaanhoitaja on neuvonut sinulle.

- Säilytä tämä pakkaus seloste. Voit tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkien henkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkaus selosteessa. Ks. kohta 4.
- Käännny lääkärin puoleen, ellei olosi parane tai se huononee.

Tässä pakkaus selosteessa kerrotaan:

1. Mitä Hirudoid forte -emulsiovoide on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Hirudoid forte -emulsiovaidetta
3. Miten Hirudoid forte -emulsiovaidetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Hirudoid forte -emulsiovoiteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Hirudoid forte -emulsiovoide on ja mihin sitä käytetään

Hirudoid forte -emulsiovoiteen vaikuttava aine imeytyy nopeasti ihmisen läpi pintakudoksiin, missä se vaikuttaa tasaisesti ja pitkään. Hirudoid forte -emulsiovoide estää pinnallisten verisuonitukosten muodostumista ja nopeuttaa niiden liukenevia, hillitsee tulehdusta ja vähentää turvotusta parantamalla paikallista verenkiertoa. Se edistää myös osaltaan sidekudoksen kudosrakenteiden uudistumista.

Hirudoid forte -emulsiovaidetta käytetään pinnallisten laskimontukkotulehdusten hoitoon, infuusio- ja injektioflebiittien (laskimotulehdus) ennaltaehkäisyyn ja hoitoon, sekä ehjän ihmisen painevaurioiden, ihmalaisten verenpurkaumioiden eli mustelmioiden ja ruhjevammojen hoitoon.

Mukopolysakkaridipolsulfattia, jota Hirudoid forte -emulsiovoide sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkaus selosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäristä, apteekkien henkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Hirudoid forte -emulsiovaidetta

Älä käytä Hirudoid forte -emulsiovaidetta:

- jos olet allerginen mukopolysakkaridipolsulfatille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (luetteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkien henkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Hirudoid forte -emulsiovaidetta.

Muut lääkevalmis teet ja Hirudoid forte -emulsiovoide

Kerro lääkärille tai apteekkien henkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä.

Ei tunnettuja yhteisvaikutuksia.

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Valmisten käytölle ei ole rajoituksia raskauden ja imetyksen aikana.

3. Miten Hirudoid forte -emulsiovoidetta käytetään

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri tai apteekkienhenkilökunta on määritellyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suositeltu annos on:

Ellei lääkäri toisin määrää, hoidettavalle alueelle levitetään kerran tai useita kertoja päivässä 3 - 5 cm emulsiovoidetta (tarvittaessa ja hoidon alussa enemmänkin), joka hierotaan kevyesti ihoon. Erityisen kivuliaissa tapauksissa hoidettavalle alueelle ja sen ympäristöön sivellään varovasti emulsiovoidetta ja alue peitetään esim. harsotaitoksellla. Hirudoid forte -emulsiovoidetta voidaan käyttää myös puristus- ja kestosidosten alla. Emulsiovoide sopii hyvin käytettäväksi myös okkluusiosidosten alla, jolloin lääkeaine imeytyy huomattavasti paremmin kuin ilman sidosta.

Okkluusiosidoksen käytöohje



Levitä emulsiovoidetta ranteeseen.



Kiedo ranteen ympärille muovista talouskelmu reilu kierros niin, että voide peittyy.



Sido joustavalla kiinnityssiteellä edeten ensin kämmenin suuntaan. Kiedo side peukalon toiselta puolelta kämmenin yli ja leikkaa seuraavalla kierroksella siteeseen reikä peukaloa varten.



Kierrä sidettä ranteen yläpuolelle asti ja kiinnitä se. Vaihda sidos kahdesti päivässä, ellei lääkäri toisin määrää.

Jos käytät enemmän Hirudoid forte -emulsiovoidetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkienkilokunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan nütä saa.

Haittavaikutukset ovat harvinaisia. Yksittäisissä tapauksissa saattaa esiintyä ihmisen ärsytystä tai yliherkkyyttä.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkienkilokunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

5. Hirudoid forte -emulsioovoiteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Käytettävä 12 kuukauden kuluessa ensimmäisen avaamisen jälkeen.

Tämä lääke ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Hirudoid forte -emulsiovoide sisältää

- Vaikuttava aine on mukopolysakkaridipolysulfaatti. Yksi gramma emulsiovaidetta sisältää 4,45 mg mukopolysakkaridipolysulfaattia vastaten 400 U*.
- Muut aineet ovat: glyserolimonostearaatti, keskipitkäketjuiset triglyseridit, myristyylialkoholi, isopropyylimyristaatti, bentoniitti, isopropyylialkoholi, imidurea, fenoksietyanolili, rosmariiniöljy, puhdistettu vesi.

*Määritetty aktivoituna partiaalisena tromboplastiinia ikana (APTT).

Lääkevalmisten kuvaus ja pakaus koko (-koot)

Valkoinen tai vaalean beige, homogeeninen emulsiovoide.

Alumiinituubi, joka on suljettu kierrekorkilla.

Pakkauskoot: 30 g, 40 g, 50 g ja 100 g.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel

Saksa

Valmistajat

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel

Saksa

ja

Mobilat Produktions GmbH

Luitpoldstrasse 1

85276 Pfaffenhofen

Saksa

Myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

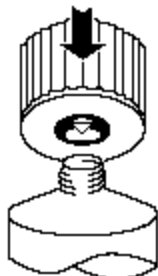
STADA Nordic ApS, Suomen sivuliike

PL 1310

00101 Helsinki

Tämä pakauksen eloste on tarkistettu viimeksi 29.2.2024.

Lisätie toa käyttäjälle:



Tuubin avaaminen:

Kun avaat tuubin ensimmäistä kertaa, lävistää tuubin suuta suojaava kalvo korkissa olevalla piikillä. Paina korkkia voimakkaasti suuta vasten ja käänny. Varmista, että kalvo on kokonaan lävistetty.

Jokaisen tuubin paino tarkistetaan. Jotta tuubi voidaan sulkea kunnolla, täytön aikana siihen on teknisistä syistä jätettävä jonkin verran tyhjää tilaa. Tämä tyhjä tila ei kuitenkaan millään tavoin vaikuta tuubin täytpainoon.

Bipacksedel: Information till användaren

Hirudoid® forte 4,45 mg/g kräm mukopolysackaridpolysulfat

Läs noge ige nom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läke medel. Den innehåller information som är viktig för dig.

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från din läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

- 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, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.
- Du måste tala med läkare om du inte mår bättre eller du mår sämre.

I den här bipacksedeln finns information om följande:

1. Vad Hirudoid forte kräm är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Hirudoid forte kräm
3. Hur du använder Hirudoid forte kräm
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Hirudoid forte kräm ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Hirudoid forte kräm är och vad det används för

Den verksamma komponenten i Hirudoid forte kräm tränger snabbt genom huden till de ytliga vävnaderna, där den har en jämn och långvarig effekt. Krämen motverkar uppkomsten av ytliga blodproppar och påskyndar deras upplösning, dämpar inflammation och minskar svullnad genom att förbättra den lokala cirkulationen. Hirudoid forte kräm befrämjar också återuppbyggnaden av bindvävsstrukturer.

Hirudoid forte krämen används vid behandling av ytliga tromboflebiter samt i förebyggande syfte och behandling av infusions- och injektionsflebiter (veninflammationer), vid behandling av trycksår med intakt hud och vid behandling av blodutgjutningar under huden dvs. blåmärken och kontusioner.

Mukopolysackaridpolysulfat som finns i Hirudoid forte kräm kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsosjukvårdsmedarbetare om du har ytterligare frågor och följderna av deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Hirudoid forte kräm

Använd inte Hirudoid forte kräm:

- om du är allergisk mot mukopolysackaridpolysulfat eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Hirudoid forte kräm.

Andra läke medel och Hirudoid forte kräm

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Inga kända interaktioner.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Inga begränsningar föreligger för användning av preparatet under graviditet och amning.

3. Hur du använder Hirudoid forte kräm

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är:

Om inte läkaren föreskriver annat, appliceras 3 - 5 cm kräm (vid behov och i början av behandlingen även mera) på området som ska behandlas en eller flera gånger om dagen. Krämen masseras lätt in i huden. I särskilt smärtsamma tillstånd appliceras krämen på det sjuka hudområdet och dess omgivning och täcks över t.ex. med en kompress. Hirudoid forte kräm kan också användas under tryck- och permanenta förband. Krämen kan väl användas också under ocklusionsförband. Då uppsugs läkemedlet betydligt bättre än utan förband.

Anvisning för användning av ocklusionsförband



Applicera emulsionskräm på handleden.



Linda ett varv plastfolie runt handleden så att krämen täcks.



Bind in handleden med ett elastiskt förband först i riktning mot handflatan. Linda förbandet runt tummen och sedan över handflatan och klipp ett hål i förbandet för tummen på följande varv.



Vira förbandet längs armen, upp över handleden och fäst det. Byt förbandet två gånger om dagen, om inte läkaren föreskriver annat.

Om du använt för stor mängd av Hirudoid forte kräm

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. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Biverkningar är sällsynta. I enstaka fall kan irritation av huden eller överkänslighet förekomma.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella 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.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Hirudoid forte kräm ska förvaras

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.

Kasseras 12 månader efter första öppnandet.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

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 mukopolysackaridpolysulfat. Ett gram kräm innehåller 4,45 mg mukopolysackaridpolysulfat motsvarande 400 U*.
- Övriga innehållsämnen är glycerolmonostearat, medellångkedjiga triglycerider, myristylalkohol, isopropylmyristat, bentonit, isopropylalkohol, imidurea, fenoxietanol, rosmarinolja, renat vatten.
* Enheter bestämda med aktiverad partiell tromboplastin tid (APTT).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vit eller ljusbeige homogen kräm.

Aluminiumtub med skruvhatt.

Förpackningsstorlekar: 30 g, 40 g 50 g och 100 g.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
61118 Bad Vilbel
Tyskland

Tillverkare

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
61118 Bad Vilbel
Tyskland

och

Mobilat Produktions GmbH
Luitpoldstrasse 1
85276 Pfaffenhofen
Tyskland

Lokal företrädare:

STADA Nordic ApS, filial i Finland
PB 1310
00101 Helsingfors

De nna bipacks edel ändrade senast 29.2.2024.

Ytterligare information till användaren:



Öppning av tuben:

Då du öppnar tuben för första gången, perforera den skyddande filmen på tubens öppning fullständigt med spetsen som finns på korken. Tryck korken kraftigt mot öppningen och vrid. Se till att folien är helt genomborrad.

Varje tub kontrolleras för rätt vikt. Under fyllningsprocessen, i syfte att säkerställa korrekt förslutning av tuben, krävs det av tekniska skäl ett visst fritt utrymme inuti tuben. Detta tomrum har dock ingen påverkan på tubens fyllningsvikt.