

Gebrauchsanweisung
FLEXISEQ™
(Gel mit Sequeosome Technology™)

Lesen Sie diese Gebrauchsanweisung sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung des Produkts beginnen.

- Bewahren Sie diese Gebrauchsanweisung zum späteren Nachlesen auf.
- Falls Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

1. Zusammensetzung

Soy Phosphatidylcholine, Polysorbate 80, Methylhydroxybenzoate, Ethylhydroxybenzoate, Butylated hydroxytoluene, Disodium hydrogenphosphate dodecahydrate, Sodium dihydrogenphosphate dihydrate, Sodium hydroxide, Sodium edetate, Sodium metabisulphite, Ethanol, Benzyl alcohol, Carbomer, Glycerol hydrate 85%, Linalool, Purified water.

2. Aufmachung und Packungsgröße

- Flexiseq ist ein weißlich-gelbliches Gel in einer 50-g-Tube.

3. Zweckbestimmung

- **Flexiseq** dient zur Behandlung von Schmerzen bei Osteoarthritis.



Sicherheitsvorkehrungen und Sicherheitsmaßnahmen

- Produkt für Kinder unzugänglich aufbewahren.

4. Vor der Anwendung von Flexiseq Verwenden Sie Flexiseq nicht

- wenn Sie gegen einen der Inhaltsstoffe von Flexiseq überempfindlich (allergisch) sind.
- Auf offenen Wunden, verletzter oder infizierter Haut oder Schleimhaut (den inneren Oberflächen von Körperöffnungen wie z. B. Mund, Nase oder Augen).

5. Schwangerschaft und Stillzeit

- Es liegen keine Daten zum Gebrauch von Flexiseq bei schwangeren Frauen vor, weshalb von einer Anwendung während der Schwangerschaft abgeraten wird, es sei denn, Ihr Arzt hält die Anwendung für erforderlich.
- Es ist nicht bekannt, ob Flexiseq Ihrem Kind schaden könnte, wenn Sie stillen. Bitte fragen Sie vor einer Anwendung des Produkts während der Ihrem Arzt oder Apotheker.

6. Anwendung von Flexiseq

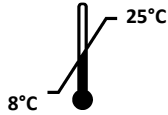
- Flexiseq ist ausschließlich zur äußere Anwendung bestimmt.
- Sofern Ihnen Ihr Arzt nichts anderes verordnet, tragen Sie zweimal täglich, morgens und abends, eine für die Größe des behandelten Gelenks ausreichende Menge auf. Anwendungsbeispiel: Für die Behandlung des Kniegelenks tragen Sie eine Menge von 2,2 g, gleichmäßig auf das Knie auf, was einem Strang von der Länge des halben Kartons entspricht.
- Es ist wichtig die behandelte Stelle erst dann bedecken, wenn das Gel eingetrocknet ist. Anderenfalls wird die Funktionsfähigkeit des Produkts beeinträchtigt.

7. Mögliche Nebenwirkungen

- Es wurden keine ernsthaften Nebenwirkungen von Flexiseq beobachtet.
- Flexiseq kann in einigen Fällen leichte Hautirritationen hervorrufen.
- Nebenwirkungen, die die Haut und das subkutane Gewebe (die Gewebeschicht unterhalb der Haut) betreffen, können rund zwei Wochen nach Behandlungsbeginn auftreten, sollten jedoch bei einer fortgesetzten Anwendung des Produkts innerhalb weniger Wochen von selbst

zurückgehen. Sollten die Nebenwirkungen bestehen bleiben, reduzieren Sie zunächst die Dosis (z. B. von zweimal täglich auf einmal täglich). Falls dadurch keine Verbesserung des Zustands eintritt, unterbrechen Sie die Behandlung bis zum Abklingen der Nebenwirkung. Dies kann innerhalb weniger Tage erfolgen. Im Anschluss daran können Sie die Behandlung wieder aufnehmen, sofern keine Hinweise auf allergische Reaktionen aufgrund des Hautkontakts gegeben sind.

- Im Falle schwerwiegender Nebenwirkungen oder falls Sie in diesem Merkblatt nicht aufgeführte Nebenwirkungen bei sich feststellen, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.
- Wechselwirkungen mit anderen Medikamenten sind nicht bekannt.



- Dieses Produkt muss bei Zimmertemperatur zwischen 8 °C und 25 °C gelagert werden.
- Für Chargennummer und Verfallsdatum siehe Aufdruck auf Tube und Karton.
- Produkt nach Ablauf des Verfallsdatums, welches auf Karton und Tube mit „EXP“ angezeigt wird, nicht weiterverwenden.
- Lagern Sie geöffnete Produkte weiterhin bei Zimmertemperatur und brauchen Sie das Produkt innerhalb von drei Monaten auf.
- MPC International S.A. 26, Boulevard Royal L-2449 Luxembourg.

- Flexiseq™ und Sequessome Technology™ sind Warenzeichen von Pro Bono Bio™.

Juli 2011.

Pro Bono Bio

