

ialuxid®

30 ml



Gebrauchsinformation: Information für den Anwender Lesen Sie die Gebrauchsinformation sorgfältig, denn sie enthält wichtige Informationen.

Was ist ialuxid® Gel und wofür wird es angewendet?

ialuxid® Gel ist ein Medizinprodukt zur äußerlichen Anwendung. Es beugt bakterieller Infektionen bei Akne, Follikulitis, Impetigo und Dellwarzen vor. Das Gel bildet einen Schutzfilm auf den betroffenen Hautstellen und verhindert so die Vermehrung von Keimen.

Wie ist ialuxid® Gel anzuwenden?

Reinigen Sie Ihre Haut vor der Anwendung des Produkts und waschen Sie Ihre Hände gut; tragen Sie die erforderliche Menge auf, um die betroffene Stelle zu bedecken und gleichmäßig zu verteilen. Je nach Bedarf 2-3 mal pro Tag auftragen.

Inhaltsstoffe

AQUA, CARBOMER, HYDROGEN PEROXIDE, XANTHAN GUM, HYDROXYETHYL ACRYLATE/SODIUM ACRYLOYLDIMETHYL TAURATE COPOLYMER, SODIUM HYDROXIDE, SQUALANE, GLYCINE, SODIUM HYALURONATE (0,1%), POLYSORBATE 60, OXYQUINOLINE SULFATE, SORBITAN ISOSTEARATE.

Was sollten Sie vor der Anwendung von ialuxid® Gel beachten?

- ialuxid® Gel darf nicht angewendet werden, wenn Sie allergisch gegen einen der Inhaltsstoffe sind.
- ialuxid® Gel ist nur zum Auftragen auf die Haut bestimmt.
- Nicht auf Wundröhre auftragen.
- Kontakt mit den Augen vermeiden. Bei Kontakt mit den Augen sofort mit reichlich kaltem Wasser spülen.
- Es liegen keine Daten über die gleichzeitige Einnahme von Medikamenten vor, fragen Sie Ihren Arzt.
- Es liegen keine Daten für die Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit vor.
- Nicht verwenden, wenn die Verpackung geöffnet oder beschädigt ist oder das Verfallsdatum überschritten wurde.
- Sollte es im Zusammenhang mit ialuxid® Gel zu einem schwerwiegenden Zwischenfall kommen, ist dies dem Hersteller und den zuständigen Behörden vor Ort zu melden.

Welche Nebenwirkungen sind möglich?

ialuxid® Gel ist im Allgemeinen gut verträglich. Bei empfindlicher Haut kann es zu Beginn ein leichtes Brennen oder Spannungsgefühl hervorrufen. Bei septischen Wunden entscheidet Ihr Arzt, ob eine lokale oder systemische Behandlung mit einem Antibiotikum notwendig ist. Bei Unverträglichkeit informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Wie ist ialuxid® Gel aufzubewahren?

- für Kinder unzugänglich aufbewahren
- trocken aufbewahren, vor direkter Hitze schützen
- nicht über 25 Grad Celsius lagern
- Tube nach Gebrauch wieder verschließen
- Haltbarkeitsdatum gilt bei richtiger Lagerung



Scannen Sie diesen QR-Code und erfahren Sie mehr über ialuxid® Gel und weitere Gynial SkinCare Produkte!
www.gynial.com



BMG Pharma S.p.A. | Viale Restelli 1 | 20124 Milan | Italy



0476

under license of
BMG Pharma SPA

Box	BPZ	Tube + Verschluss
PAP 21	PAP 22	OTHER7 PP5
Altpapier		Kunststoff

Es gelten regionale Unterschiede.
Überprüfen Sie die Vorgaben bei der jeweiligen Gemeinde.

Vertrieb Österreich: Gynial GmbH | Ungargasse 37/4/1 | 1030 Wien | www.gynial.com



Zwischen 5 und 25 Grad Celsius lagern



Chargennummer



Ablaufdatum



Einweg



Produktdentifizierungsnummer



Medizinprodukt



0476

CE Label ausgestellt durch die notifizierte Stelle 0476



Gebrauchs information beachten



Hersteller



4 ml



Gebrauchsinformation: Information für den Anwender

Lesen Sie die Gebrauchsinformation sorgfältig, denn sie enthält wichtige Informationen.

Was ist ialuxid® Gel und wofür wird es angewendet?

ialuxid® Gel ist ein Medizinprodukt zur äußerlichen Anwendung. Es beugt bakterieller Infektionen bei Akne, Follikulitis, Impetigo und Dellwarzen vor. Das Gel bildet einen Schutzfilm auf den betroffenen Hautstellen und verhindert so die Vermehrung von Keimen.

Wie ist ialuxid® Gel anzuwenden?

Reinigen Sie Ihre Haut vor der Anwendung des Produkts und waschen Sie Ihre Hände gut; tragen Sie die erforderliche Menge auf, um die betroffene Stelle zu bedecken und gleichmäßig zu verteilen. Je nach Bedarf 2-3 mal pro Tag auftragen.

Inhaltsstoffe

AQUA, CARBOMER, HYDROGEN PEROXIDE, XANTHAN GUM, HYDROXYETHYL ACRYLATE/SODIUM ACRYLOYLDIMETHYL TAURATE COPOLYMER, SODIUM HYDROXIDE, SQUALANE, GLYCINE, SODIUM HYALURONATE (0,1%), POLYSORBATE 60, OXYQUINOLINE SULFATE, SORBITAN ISOSTEARATE.

Was sollten Sie vor der Anwendung von ialuxid® Gel beachten?

- ialuxid® Gel darf nicht angewendet werden, wenn Sie allergisch gegen einen der Inhaltsstoffe sind.
- ialuxid® Gel ist nur zum Auftragen auf die Haut bestimmt.
- Nicht auf Wundröhre auftragen.
- Kontakt mit den Augen vermeiden. Bei Kontakt mit den Augen sofort mit reichlich kaltem Wasser spülen.
- Es liegen keine Daten über die gleichzeitige Einnahme von Medikamenten vor, fragen Sie Ihren Arzt.
- Es liegen keine Daten für die Anwendung in der Schwangerschaft und Stillzeit vor.
- Nicht verwenden, wenn die Verpackung geöffnet oder beschädigt ist oder das Verfallsdatum überschritten wurde.
- Sollte es im Zusammenhang mit ialuxid® Gel zu einem schwerwiegenden Zwischenfall kommen, ist dies dem Hersteller und den zuständigen Behörden vor Ort zu melden.

Welche Nebenwirkungen sind möglich?

ialuxid® Gel ist im Allgemeinen gut verträglich. Bei empfindlicher Haut kann es zu Beginn ein leichtes Brennen oder Spannungsgefühl hervorrufen. Bei septischen Wunden entscheidet Ihr Arzt, ob eine lokale oder systemische Behandlung mit einem Antibiotikum notwendig ist. Bei Unverträglichkeit informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Wie ist ialuxid® Gel aufzubewahren?

- für Kinder unzugänglich aufbewahren
- trocken aufbewahren, vor direkter Hitze schützen
- nicht über 25 Grad Celsius lagern
- Tube nach Gebrauch wieder verschließen
- Haltbarkeitsdatum gilt bei richtiger Lagerung



Scannen Sie diesen QR-Code und erfahren Sie mehr über ialuxid® Gel und weitere Gynial SkinCare Produkte!
www.gynial.com



BMG Pharma S.p.A. | Viale Restelli 1 | 20124 Milan | Italy



0476

under license of
BMG Pharma SPA

Box	BPZ	Tube + Verschluss
PAP 21	PAP 22	OTHER7 PP5
Altpapier		Kunststoff

Es gelten regionale Unterschiede.
Überprüfen Sie die Vorgaben bei der jeweiligen Gemeinde.

Vertrieb Österreich: Gynial GmbH | Ungargasse 37/4/1 | 1030 Wien | www.gynial.com



Zwischen 5 und
25 Grad Celsius
lagern



Chargennummer



Ablaufdatum



Einweg



Produktdentifizierungsnummer



Medizinprodukt



0476

CE Label ausgestellt
durch die notifizierte
Stelle 0476



Gebrauchs
information
beachten



Hersteller

GI334400-01, 3.KU

Rev1, 07 July 2022