

GEBRAUCHSANWEISUNG FÜR DAS MEDIZINPRODUKT

Produktname

CANNEFF SUP – Rektalzüpfchen

Hersteller

CB21 Pharma, s.r.o.
Studentska 812/6, Bohunice
CZ-625 00 Brno

1. Inhaltsstoffe

CANNEFF SUP sind torpedoförmige Rektalzüpfchen mit folgenden Inhaltsstoffen: Natriumsalz der Hyaluronsäure, Cannabidiol (CBD), Glycerinmonostearat, Hartfett, gereinigtes Wasser.

2. Verpackung und Packungsgrößen

CANNEFF SUP Rektalzüpfchen werden einzeln verblistert geliefert. Eine Packung enthält 5 Zäpfchen (EAN 8594197040052) oder 10 Zäpfchen (EAN 8594197040045; PZN 18426308) je 2 g.

3. Beschreibung und Anwendungsbereich

Rektalzüpfchen CANNEFF SUP enthalten Cannabidiol (CBD) und Hyaluronsäure in Form seines Natrium-Salzes.

Hyaluronsäure, ein Mukopolysaccharid, dringt in viele Körpergewebe ein, wo es der strukturellen Unterstützung dient sowie die Spannung, Ernährung und Elastizität des Gewebes fördert.

4. Indikation

CANNEFF SUP Rektalzüpfchen unterstützen die Behandlung von Verletzungen im Analkanal nach kolorektalen Operationen, bei inneren und äußeren Hämorrhoiden, nach Analverkehr, bei Kryptitis, Analfagaden, Analfissuren und Analfisteln.

5. Gegenanzeigen

Die Anwendung der Zäpfchen wird in folgenden Fällen nicht empfohlen:

- Individuelle Überempfindlichkeit gegen Inhaltsstoffe der Zäpfchen;

- Die Zäpfchen sind für Kinder und Jugendliche bis zum 12. Lebensjahr nicht geeignet;
- Schwangerschaft und Stillzeit: Die Unbedenklichkeit der Anwendung der CANNEFF® SUP Rektalzüpfchen während der Schwangerschaft und Stillzeit wurde nicht untersucht. Da sich Cannabidiol in der Muttermilch anhäufen könnte, wird das Medizinprodukt für stillende Frauen nicht empfohlen.
- Einfluss auf die Fähigkeit zur Teilnahme am Verkehr und zur Bedienung von Anlagen oder Maschinen: Es sind keine besonderen Maßnahmen nötig, weil CBD nicht Psychotrop wirkt.

6. Wechselwirkung mit anderen Produkten

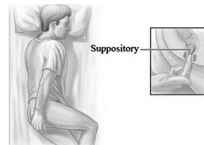
Eine Wechselwirkung mit anderen Produkten ist nicht untersucht. Deshalb wird vor der Anwendung der Rektalzüpfchen mit gleichzeitiger Verwendung anderer Medizinprodukte oder Einnahme von Medikamenten eine Konsultation mit dem behandelnden Arzt empfohlen.

7. Anwendungshinweise

Aus hygienischen Gründen wird empfohlen, vor und nach der Anwendung die Hände zu waschen.

Trennen Sie einen Blister an der Stelle der Perforation ab und nehmen ihn aus der Verpackung. Öffnen Sie den Blister mit einem leichten Zug nach außen, sodass das Zäpfchen sichtbar wird.

Führen Sie das Zäpfchen mit dem spitz-runden Teil in das Rektum ein. Entsorgen Sie die leere Blisterhülle in den Hausmüll.



8. Dosierung und Anwendungsdauer

Benutzen Sie täglich ein Zäpfchen, am besten abends, oder nach der Empfehlung des Arztes.

Die Dauer der Anwendung hängt vom Verlauf der Symptome ab und sollte in der Regel 30 Tage nicht überschreiten.

9. Nebenwirkungen

Eine langfristige Anwendung könnte zu lokalen Überempfindlichkeiten führen. Unterbrechen Sie in diesem Falle die Behandlung und besprechen Sie den Zeitpunkt der Wiederaufnahme der Behandlung mit Ihrem Arzt. Falls weitere Nebenwirkungen auftreten, informieren Sie bitte Ihren Arzt.

10. Warnung

- Außerhalb der Reichweite von Kindern aufbewahren.
- Nicht verschlucken.
- Benutzen Sie das Medizinprodukt weder nach dem Ablaufdatum noch, wenn der innere Teil der Verpackung geöffnet oder beschädigt wurde.

11. Aufbewahrung und Anwendungsdauer

Bewahren Sie die Zäpfchen in der Originalverpackung bei Temperaturen zwischen 2 °C und 25 °C auf und schützen Sie sie vor direkter Sonneneinstrahlung.

Version und Datum der letzten Revision

PI/REC SUP/06_2024

16.06.2024

MEDIZINPRODUKT



2265

Erläuterungen zu den benutzten Piktogrammen für die richtige Anwendung des Medizinproduktes



Lesen Sie die Anwendungshinweise.



Temperaturbegrenzung – gibt den Temperaturbereich an, in dem das Medizinprodukt gelagert werden soll.



Vor Sonnenstrahlen schützen.



Hersteller.
CB21 Pharma, s.r.o.
Studentska 812/6, Bohunice
CZ-625 00 Brno



Vertrieb durch.
AUROSAN GmbH
Frankenstr. 231, 45134 Essen
www.aurosan-intim.de



Bis zu diesem Datum haltbar: gibt das Datum an, nach dem das Medizinprodukt nicht mehr angewendet werden darf.



Chargennummer – Herstellercode (Lot-Nr.) zur Identifizierung der Produktionscharge.



Benutzen Sie das Produkt nicht, wenn die Verpackung beschädigt ist.