

Gebrauchsanweisung**Endosgel® Chlorhexidindigluconat 0,05%****DE**

Steriles Gleitmittel mit physiologischer Leitfähigkeit für Elektroresektionen und -koagulationen und für den intermittierenden Katheterismus.

Enthält: Chlorhexidindigluconat 0,05%, Methyl-4-hydroxybenzoat, Propyl-4-hydroxybenzoat, Hydroxyethylcellulose.

Eigenschaften: Endosgel® ist ein steriles Gleitmittel mit elektrischer Leitfähigkeit im physiologischen Bereich. Endosgel® haftet gut auf der Schleimhaut, hat hervorragende Gleiteigenschaften und lässt die Optiken der Instrumente sichtklar. Endosgel® wirkt unterstützend desinfizierend.

Anwendungsgebiete: Elektroresektionen und -koagulationen, transurethrale endoskopische Eingriffe, transvaginale endoskopische Eingriffe, Strikturspaltungen, Blasenhalsresektionen, Prostataresektionen, Tumorkoagulationen, Resektionen der Blase, intermittierender Katheterismus (6 oder 11 ml), endourologische Eingriffe, rektale Eingriffe.

Gegenanzeigen: Darf nicht bei Patienten mit Überempfindlichkeit gegenüber Alkyl-4-hydroxybenzoaten (Parabenen), Chlorhexidin oder einem anderen Bestandteil angewendet werden.

Nebenwirkungen: Bei Überempfindlichkeit kann es zu Hauterscheinungen kommen; sehr selten können eine Kontaktdermatitis oder Blasenreizungen auftreten.

Wechselwirkungen und Warnhinweise: Bisher keine bekannt.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung: Eine langfristige Anwendung von Endosgel® sollte wegen des Chlorhexidinanteils nur nach Rücksprache mit dem Arzt erfolgen.

Dosierungsanleitung: Soweit nicht anders festgelegt, werden 6/11 bzw. 20 ml Endosgel® aus der Einmalspritze ausgedrückt und mit der Schleimhaut in Kontakt gebracht (instilliert). Im Bedarfsfall können weitere Applikationen erfolgen.

Urethrale Anwendungen: Nach der üblichen Säuberung und Desinfizierung der umgebenden Haut- und/oder Schleimhautareale, z.B. des äußeren Genitals und des Orificium urethrae externum, dosierte und langsame Instillation von 20 ml bzw. 6/11 ml Endosgel® in die Harnröhre. Die Menge hängt ab von den anatomischen Verhältnissen und/oder der Art des Folgeeingriffes. So eignet sich die Einmalspritze mit 6 ml Endosgel® zur Anwendung bei Frauen oder Kindern, die von 11 ml bei Männern und die 20 ml werden bei Elektroresektionen und -koagulationen empfohlen.

Sonstige Anwendungen: 6/11 ml bzw. 20 ml Endosgel® werden auf das Schleimhautareal oder das gleichförmig zu machende Instrument (z.B. Katheter oder Endoskop) aufgetragen.

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Medizinproduktes: Endosgel® nach Ablauf des Verfalldatums nicht mehr anwenden! Gelreste verwerfen und leere Spritze nicht für andere Zwecke verwenden.

Für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Stand der Information: Oktober 2009

Latexfrei.

Informatie voor de gebruiker**Endosgel® chloorhexidinedigluconaat 0,05%****NL**

Steriel glijmiddel met fysiologisch geleidingsvermogen voor elektro-chirurgische resectie en coagulatie en intermitterende katheterisatie.

Bevat: Chloorrhexitinedigluconaat 0,05%, methylhydroxybenzoaat, propylhydroxybenzoaat, hydroxyethylcellulose .

Eigenschappen: Endosgel® is een steriel glijmiddel met elektrisch geleidingsvermogen binnen fysiologische grenzen. Endosgel® hecht goed aan slijmvliezen, heeft uitstekende glij-eigenschappen en zorgt dat de lenzen van de instrumenten toch goed doorzichtig blijven. Endosgel® werkt ondersteunend desinfecterend.

Toepassingen: Elektrochirurgische resectie en coagulatie, transurethrale endoscopische ingrepen, transvaginale endoscopische ingrepen, opheffing van structuren, blaashalsresectie, prostatectomie, tumor-coagulatie, blaasresectie, intermitterend kathereterisen (6 of 11 ml), endo-urológische ingrepen, rectale ingrepen.

Contra-indications: Mag niet worden toegepast bij patiënten met overgevoeligheid voor alkyl-4-hydroxybenzoaten (parabenen), chloorrhexitine of een ander bestanddeel.

Bijwerkingen: Bij overgevoeligheid kunnen ziekteverschijnselen van de huid optreden; zeer zelden kan contactdermatitis of blaasirritatie optreden.

Interacties en waarschuwingen: Voor zover bekend zijn er geen wisselwerkingen met andere middelen.

Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij het gebruik: Langdurige toepassing van Endosgel® mag vanwege het bestanddeel chloorrhexitine alleen plaatsvinden na overleg met een arts.

Dosering: Voor zover niet anders bepaald, worden 6, 11 of 20 ml Endosgel® uit de wegwerpsuït gedrukt en met het slijmvlies in contact gebracht (geinstilleerd). Indien nodig kan verdere toepassing plaatsvinden.

Urethrale toepassingen: Na de gebruikelijke reiniging en desinfectie van het omgevende huid- en/of slijmvliesgebied, bijvoorbeeld de externe genitaliën en het orificium urethrae externum, moet 6, 11 of 20 ml Endosgel® in de uretha worden gedruppeld. De hoeveelheid hangt af van de anatomische verhoudingen en/of van de aard van de daarna volgende ingreep. Zo wordt de wegwerpsuït met 6 ml Endosgel® aanbevolen voor toepassing bij vrouwen of kinderen, die van 11 ml voor gebruik bij mannen en die van 20 ml bij elektrochirurgische resectie en coagulatie.

Andere toepassingen: Op het slijmvliesgebied of op het glidende te maken instrument (bijvoorbeeld katheter of endoscoop) wordt 6, 11 of 20 ml Endosgel® opgebracht, naar behoefté.

Aanwijzingen en informatie over de houdbaarheid van dit medisch hulpmiddel: Gebruik Endosgel® niet na het verstrijken van de verfalidatum! Gelresten weggoeden en de lege suït niet voor andere doeleinden gebruiken.

Buiten het bereik van kinderen bewaren!

Stand van de informatie per: Oktober 2009

Latex vrij.

Information à l'attention des patients**Endosgel® Digluconate de chlorhexidine 0,05%****FR**

Lubrifiant stérile doté d'une conductibilité physiologique pour électro-résections et électro-coagulations ainsi que pour cathétérisme intermittent.

Contient: Digluconate de chlorhexidine 0,05%, 4-hydroxybenzoate de méthyle, 4-hydroxybenzoate de propyle, hydroxyéthylcellulose.

Propriétés: Endosgel® est un lubrifiant stérile doté d'une conductibilité électrique dans la fourchette physiologique. Endosgel® adhère bien aux muqueuses, a des propriétés de glissement excellentes et ne salit pas les optiques des instruments. Endosgel® a des propriétés désinfectantes auxiliaires.

Possibilités d'emploi: Electro-résections et électro-coagulations, interventions endoscopiques transurétrales, interventions endoscopiques transvaginales, cures de sténoses, résections du col vésical, résections de la prostate, coagulations de tumeurs, résections de la vessie, cathétérisme intermittent (6 ou 11 ml), interventions endo-urolégiques, interventions rectales.

Contre-indications: Ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une hypersensibilité aux 4-hydroxybenzoates d'alkyle (parabènes), à la chlorhexidine ou à un autre compositant.

Effets secondaires: Des manifestations cutanées peuvent survenir en cas d'hypersensibilité; l'apparition d'une dermatite de contact ou d'irritations vésicales est très rare.

Interactions et mises en garde: Aucune connue à ce jour.

Précautions particulières pour l'utilisation: En raison de la présence de chlorhexidine, une utilisation prolongée d'Endosgel® n'est possible que sur avis médical.

Dosage et utilisation: Sauf prescription contraire, exprimer 6, 11 ou 20 ml d'Endosgel® à partir de la seringue prête à l'emploi et les mettre au contact (instiller) de la muqueuse. Il est possible de répéter l'application si nécessaire.

Utilisations urétrales: Après nettoyage et désinfection usuels de la région cutanée et/ou de la muqueuse environnantes, par ex. des parties génitales externes et de l'orifice uréral externe, instiller lentement une dose de 20 ml ou de 6/11 ml d'Endosgel® dans l'urètre. La quantité dépend des conditions anatomiques et/ou du type d'intervention qui suit. C'est ainsi que la seringue prête à l'emploi de 6 ml d'Endosgel® convient à l'utilisation chez la femme ou l'enfant, celle de 11 ml chez l'homme et celle de 20 ml est recommandée dans les électro-résections et électro-coagulations.

Autres utilisations: Appliquer 6, 11 ml ou 20 ml d'Endosgel® sur la zone de la muqueuse ou l'instrument à lubrifier (par ex. cathéter ou endoscope).

Remarques et indications sur la conservation du produit médical: Ne pas utiliser Endosgel® après expiration de la date de péremption. Jeter les restes de gel et ne pas utiliser la seringue vide dans d'autres objectifs.

Conserver hors de portée des enfants!

Mise à jour de l'information: Octobre 2009

Sans latex.

Patient Information Leaflet**Endosgel® Chlorhexidine Digluconate 0,05%****EN**

Sterile lubricant with physiological conductivity for use in electro-resection and electro-coagulation and for intermittent catheterization.

Contains: Chlorhexidine Digluconate 0,05%, Methyl Hydroxybenzoate, Propyl Hydroxybenzoate, Hydroxyethylcellulose.

Properties: Endosgel® is a sterile lubricant with an electrical conductivity in the physiological range. Endosgel® adheres well to the mucous membrane, has excellent lubricant properties and maintains a clear view through the optics of instruments. Endosgel® has auxiliary disinfectant properties.

Indications: Electro-resection and electro-coagulation, transurethral endoscopic surgery, transvaginal endoscopic surgery, strictrotomy, resection of the neck of the bladder, prostate resection, tumor coagulation, resection of the bladder, intermittent catheterization (6 or 11 ml), endourological surgery, rectal surgery.

Contraindications: Must not be used in patients who are hypersensitive to alkyl hydroxybenzoates (parabens), chlorhexidine or any of the other constituents.

Side effects: Hypersensitivity may result in skin symptoms; in very rare cases, contact dermatitis or irritation of the bladder may occur.

Interactions with other medicaments and other forms of interaction: Until now none known.

Special precautions for use: In view of the chlorhexidine content of the product, prolonged use of Endosgel® is inappropriate unless a doctor has been consulted.

Dosage instructions: Unless otherwise prescribed, expel 6/11 or 20 ml Endosgel® from the single-use syringe into contact with the mucous membrane (instil). Further doses may be applied if necessary.

Urethral use: Perform the usual cleaning and disinfection of the surrounding skin and/or mucous membrane (e.g. the external genitals and the orifice urethrae externum) and then instil 6/11 or 20 ml Endosgel® into the urethra in a slow and measured dose. The dose depends on the patient's anatomy and/or the type of intervention to follow: Single injection of 6 ml Endosgel® is suitable for use in women and children; 11 ml is suitable for men, and 20 ml is recommended for electro-resection and electro-coagulation.

Other uses: 6/11 or 20 ml Endosgel® can be evenly applied to the mucous membrane or to the instrument to be lubricated (e.g. catheter or endoscope).

Advices and information concerning the stability of the medical device:
Endosgel® must not be used after the expiry date. Discard remaining gel and do not use the empty syringe for any other purpose.

Keep out of reach of children!

Information status: October 2009

Latex free.

Informazioni sul prodotto

Endosgel® Clorexidinadigluconato 0,05% IT

Lubrificante sterile con conducibilità fisiologica per elettoresezioni ed elettrocoagulazioni e per il cateterismo intermittente.

Contiene: Clorexidinadigluconato 0,05%, Metil-4-idrossibenzoato, Propil-4-idrossibenzoato, Idrossietilcellulosa.

Caratteristiche: **Endosgel®** è un lubrificante sterile dotato di conducibilità elettrica in ambito fisiologico. **Endosgel®** aderisce bene alle mucose, possiede ottime proprietà lubrificanti e non compromette la trasparenza dei componenti ottici degli strumenti. **Endosgel®** possiede un'azione disinfettante coadiuvante.

Campi d'impiego: Elettoresezioni ed elettrocoagulazioni, interventi endoscopici transuretrali, interventi endoscopici transvaginali, correzione delle stenosi, resezioni del collo vescicale, resezioni della prostata, coagulazione di tumori, resezioni vesicali, cateterismo intermittente (6 o 11 ml), interventi endourologici, interventi rettali.

Controindicazioni: Non impiegare in pazienti con ipersensibilità agli alchil-4-idrossibenzoati (paraben), alla clorexidina o ad un altro dei componenti.

Effetti collaterali: In presenza di ipersensibilità possono manifestarsi reazioni cutanee; molto raramente possono comparire una dermatite da contatto o irritazioni della vescica.

Interazioni e avvertenze: Finora non sono note interazioni.

Particolari precauzioni d'impiego: A causa del suo contenuto in clorexidina, l'impiego di **Endosgel®** a lungo termine è da intraprendersi solo previo consenso del medico.

Posologia: Salvo diversa indicazione, far fuoriuscire dalla siringa monouso 6/11 o 20 ml di **Endosgel®** e portare il gel a contatto con la mucosa (instillazione). In caso di necessità, l'applicazione può essere ripetuta.

Impiego in ambito uretrale: Dopo le consuete operazioni di pulizia e disinfezione delle zone cutanee e/o mucose circostanti, ad es. del genitale esterno e dell'orifizio uretrale esterno, eseguire un'installazione dosata e lenta di 20 ml o 6/11 ml di **Endosgel®** nell'uretra. La quantità dipende dalle condizioni anatomiche e/o dal tipo di intervento da eseguire. La siringa monouso contenente 6 ml di **Endosgel®** è indicata per l'uso nelle donne o nei bambini, quella da 11 ml per gli uomini mentre i 20 ml sono consigliati per le elettoresezioni e le elettrocoagulazioni.

Altri campi d'impiego: applicare 6/11 ml o 20 ml di **Endosgel®** sulla superficie mucosa o sullo strumento da lubrificare (ad es. catetere o endoscopio).

Avvertenze e indicazioni sul periodo di validità del prodotto: Non utilizzare **Endosgel®** dopo la data di scadenza! Eliminare i residui di gel e non usare la siringa vuota per altri scopi.

Tenere fuori dalla portata dei bambini!

Ultima revisione: Ottobre 2009

Senza lattice.

Bruksanvisning

Endosgel® Klorheksidindigluconat 0,05% NO

Sterilt glidemiddel med fysiologisk konduktivitet for elektroreseksjoner og -koagulasjoner, samt for intermitterende kateterisering.

Inneholder: Klorheksidindigluconat 0,05%, methyl-4-hydroksybenzoat, propyl-4-hydroksybenzoat, hydroksyetylcellulose.

Egenskaper: **Endosgel®** er et sterilt glidemiddel med elektrisk konduktivitet på det fysiologiske området. **Endosgel®** har god adhesjon til slimhinnene, har ypperlige glideegenskaper og lar instrumentene optikk ha klar sikt. **Endosgel®** virker støttende desinfiserende.

Indikasjoner: Elektroreseksjoner og -koagulasjoner, transurerale endoskopiske inngrep, strikturspaltinger, blærehalsreseksjoner, prostataresekjoner, tumorkoagulasjoner, resekjoner i blæren, intermitterende kateterisering (6 eller 11 ml), endokirurgiske inngrep, rektale inngrep.

Kontraindikasjoner: Må ikke brukes hos pasienter som er overfølsomme overfor alkyl-4-hydroksybenzoater (parabener), klorheksidin eller et annet av innholdsstoffene.

Bivirkninger: Ved overfølsomhet kan det oppstå hudsymptomer; svært sjeldent kan det oppstå kontaktdermatitt eller irritasjon av blæren.

Vekselvirkninger og advarsler: Ingen kjente hittil.

Spesielle sikkerhetsregler for bruk: Langvarig bruk av **Endosgel®** bør bare skje etter samråd med lege på grunn av klorheksidinandrene.

Doseringseveiledning: Dersom ikke annet er fastsatt, presses 6/11 eller 20 ml **Endosgel®** ut av engangssprøyten og fordeles slik at den er i kontakt med slimhinnene (instilleres). Ved behov kan produktet appliseres flere ganger etter hverandre.

Uretral bruk: Etter vanlig rengjøring og desinfeksjon av omliggende hud- og/eller slimhinnarealer, f.eks. på de ytre genitaliene og orificium urethrae externum, utføres en dosert og langsom instillasjon av 20 ml eller 6/11 ml **Endosgel®** i urinrettet. Mengden avhenger av de anatomiske forholdene og/eller hvilken type etterfølgende inngrep det dreier seg om. For eksempel er engangssprøyten med 6 ml **Endosgel®** egnet til bruk hos kvinner eller barn, mens engangssprøyten med 11 ml er egnet til bruk hos menn, og engangssprøyten med 20 ml **Endosgel®** anbefales for elektroreseksjoner og -koagulasjoner.

Ytterligere brukstilfeller: 6/11 ml eller 20ml **Endosgel®** appliseres på slimhinnarealer eller på instrumentet hvis glideegenskaper skal forbedres (for eksempel kateter eller endoskop).

Merknader og opplysninger om legemidlets holdbarhet: **Endosgel®** skal ikke brukes etter utløpt holdbarhetsdato! Kast gelrestene, og bruk ikke sprøyten til andre formål.

Oppbevares utlengjelig for barn!

Informasjonsstatus: Oktober 2009

Lateksfri.

Käyttöohje

Endosgel® Klooriheksidiiniglukonaatti 0,05% FI

Fysiologisesti johtamiskykyinen, sterili liukaste elektrosektioihin ja -koagulaatioon ja ajoittaiseen katetrointiin.

Ainesosat: Klooriheksidiiniglukonaatti 0,05%, metyili-4-hydroksybenzoatti, propyli-4-hydroksybenzoatti, hydroksymetylliselluloosa.

Ominaisuudet: **Endosgel®** on sterili, fysiologisesti johtamiskykyinen liukaste. **Endosgel®** tarttuu hyvin limakalvolle, sen liukuominaisuudet ovat erinomaiset ja se parantaa instrumenttien optiikan kirkkautta. Lisäksi **Endosgel®** vaikuttaa desinfioivasti.

Käyttöaiheet: Elektrosektio ja -koagulaatio, virtsaputken läpi suoritettavat tähystystoimenpiteet, ahtaumien hoito, virtsarakan kaulan resektiot, prostataresekutiot, kasvainten koagulaatiot, virtsarakan resektiot, ajoittainen katetrointi (6 tai 11 ml), endourolgiset toimenpiteet, rektaalialueen toimenpiteet.

Vasta-aiheet: Ei saa käyttää potilailla, jotka ovat yliherkkiä alkyli-4-hydroksybenzoateille (parabeenille), klooriheksidiinille tai valmisteeseen sisältämälle muulle aineelle.

Haittavaikutukset: Yliherkkyystapauksissa voi esiintyä ihoreaktioita; hyvin harvoin voi esiintyä kosketusihottumaa tai virtsarakan ärsytystä.

Yhteisvaikutukset muiden lääkeaineiden kanssa: Tähän mennessä tietoja näistä ei ole.

Käyttöön liittyvät varotoimet: Koska **Endosgel®** sisältää klooriheksidiiniä, sen pitkäaikainen käyttö on sallittua vain lääkärin luvalla.

Annotusohje: Ellee toisin määrätä, annetaan (instilloidaan) 6, 11 tai 20 ml **Endosgel®**-valmistetta kertakäytöruiskusta limakalvolle. Tarvittaessa liukasteen määrästä voidaan lisätä.

Uretraalinen käyttö: Ympäröivän ihon ja/tai limakalvon tavanomaisen puhdistuksen ja desinfioinnin jälkeen esim. ulkoogenitalialueelta tai virtsaputken ulkoaukosta annostellaan hitaan instillaationa 20 ml, 6 ml tai 11 ml **Endosgel®**-valmistetta virtsaputkeen. Määrä riippuu anatomista olosuhteista ja/tai seuraavan toimenpiteen laadusta. Naisille ja lapsille riittää yksi 6 ml **Endosgel®**-kertakäytöruisku, miehille yksi 11 ml ruisku. Elektrosektioihin ja -koagulaatioihin suositellaan 20 ml annosta.

Muu käyttö: 6, 11 tai 20 ml **Endosgel®**-valmistetta levitetään limakalvalueelle tai liukastettavan instrumentin (esim. katetri tai endoskoopi) pinnalle.

Säilyvyys: **Endosgel®**-valmistetta ei saa käyttää pakkaussa mainitun viimeisen käytöpäivämäärän jälkeen. Hävitä käytämättä jäänyt geeli. Tyhjiä ruiskuja ei saa käyttää uudelleen.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Tekstin muuttamispäivämäärä: Lokakuu 2009

Ei sisällä lateksia.

Vertrieb / Distributie / Distributeur / Distributor / Distributore / Salg / Myynti:

Melisana N.V.
Avenue du Four à Briques 1
1140 Bruxelles
Belgique

Medeco B.V.
Postbus 1555
3260 BB Oud-Beijerland
Nederland

Germania Pharmazeutika GmbH
Schuselkagasse 8
1150 Wien
Österreich

Melisana AG
Ankerstrasse 53,
8026 Zürich
Schweiz

adCARE AS
Kirkveien 71 A
1344 Haslum
Norway

AD CARE AB
Fågelsången 19
SE-25591 Helsingborg
Sweden

Hersteller / Manufacturer:

Farco-Pharma GmbH
Gereonsmühlengasse 1-11
50670 Köln
Germany



FARCO-PHARMA

Farco-Pharma GmbH, Gereonsmühlengasse 1-11, 50670 Köln; Telefon: +49(0)221/594061; Fax: +49(0)221/593614, E-Mail: info@farco-pharma.de, www.farco-pharma.de

32 007 438 12P0410 132