

Enzymatische Salbe



IRUXOL° N

Monopräparat zur Wundreinigung und Förderung der Wundheilung, verschreibungspflichtiges Arzneimittel.

- Schnelle Wundreinigung
- Förderung der Granulation und Epithelisierung
- Gute Verträglichkeit
- Einfache Anwendung (1x täglich eine 2 mm dicke Schicht auftragen)
- Zur Behandlung von Wunden wie Dekubitus, Ulcus cruris, diabetische Ulcera, Verbrennungen
- Löst durch sein spezifisches Enzym Kollagenase die Beläge aus dem Wundgrund und baut sie durch die Begleitproteasen weiter ab
- Körpereigene Wundheilungsprozesse werden durch die Kollagenbruchstücke aktiviert

Wirkstoff: Aufgearbeitetes Filtrat von *Clostridium histolyticum*.

Zusammensetzung: 1 g Salbe enthält: arzneilich wirksame Bestandteile: aufgearbeitetes Filtrat von *Clostridium histolyticum* 0,52 – 3,75 mg, enthaltend: Clostridopeptidase A 1,2 I.E. (Bestimmung der Kollagenase nach Grassmann und Nordwig), andere Proteasen 0,24 I.E. (Bestimmung mod. nach Kunitz).

Sonstige Bestandteile: Dickflüssiges Paraffin, weißes Vaseline. **Anwendungsgebiete:** Zur enzymatischen Reinigung kutaner Ulzera von nekrotischem Gewebe.

Gegenanzeigen: Absolute: Patienten mit Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder gegen einen der sonstigen Bestandteile des Arzneimittels. Relative: IRUXOL° N bei Ulzera mit starken Infektionen nicht ohne eine begleitende systemische Antibiotikatherapie anwenden.

Bei Verbrennungen sollte ohne Konsultation eines Verbrennungsspezialisten nicht mehr als 10 % der Körperoberfläche behandelt werden.

Warnhinweise/Vorsichtsmaßnahmen: Tyrothricin, Gramicidin und Tetrazykline nicht zusammen mit Iruxol N lokal anwenden. Kontakt mit den Augen und Schleimhäuten vermeiden. Bei Diabetikern trockene Gangrän vorsichtig befeuchten, um den Übergang zu feuchten Gangränen zu vermeiden.

Schwangerschaft: Anwendung im 1. Trimenon nur bei strenger Indikationsstellung. Stillzeit: Übergang in die Muttermilch unwahrscheinlich.

Nebenwirkungen: Im Wundgebiet können Schmerzen, Brennen oder Hautreizungen auftreten. Verschreibungspflichtig. Weitere Informationen siehe Fachinformation bzw. Gebrauchsinformation. Stand der Information: 11-2008

Zulassungsinhaber: Smith & Nephew Medical Limited, Hull, England

Artikelnummer	Inhalt	Pharmazentralnummer (PZN)	Inhalt pro Versandeinheit	Inhalt pro Originalpackung (OP)
66019025	1 x 25 g (N1)	01567708	--	1 Stück
66019050	1 x 50 g (N2)	01567714	--	1 Stück
66019100	2 x 50 g (N3)	01567720	--	1 Stück
Klinikpackung				
66019300	300 g (10 x 30 g)	--	--	1 Stück

Erstattungsfähig, verschreibungspflichtig

Proteasen-modulierende Salbe



CADESORB°

Proteasen-modulierender Salbenverband für chronische Wunden. Die topisch zu applizierende Salbe besteht aus einem absorbierenden Stärkepolymer, Polyethylenglykol und Poloxamer. Durch Aufnahme von Wundexsudat verwandelt sich CADESORB zu einem weichen, feuchten Gel – steril.

- Senkt den pH-Wert in den sauren Bereich der Wunde, reguliert dadurch die Proteasenaktivität
- Absorbiert Exsudat und Zelltrümmer aus dem Wundbett
- Leicht zu applizieren und biologisch abbaubar

Artikelnummer	Inhalt	Pharmazentralnummer (PZN)	Inhalt pro Versandeinheit	Inhalt pro Originalpackung (OP)
66000054	1 x 20g	03090009	40 Stück (40 OP)	1 x 1 Stück
66000055	2 x 20g	03090110	40 Stück (20 OP)	2 x 1 Stück
66000056	5 x 10 g	03930030	100 Stück (20 OP)	5 x 1 Stück

Erstattungsfähig