

GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR ANWENDER

iso-Betadine Mundwasser, 1%, Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle
Polyvidon-Jod

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist iso-Betadine Mundwasser und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von iso-Betadine Mundwasser beachten?
3. Wie ist iso-Betadine Mundwasser anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist iso-Betadine Mundwasser aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. WAS IST ISO-BETADINE MUNDWASSER UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Präparat zur Anwendung in der Mundhöhle um Mund und Rachen zu desinfizieren. Enthält Jod (in Form von Polyvidon-Jod), ein Antiseptikum, das Mikroben (Bakterien, Viren, Pilze) tötet und Infektionen vorbeugt.

Anwendungsgebiete:

- Vorbeugung und Behandlung von Infektionen des Mund- und Rachenraums: Schleimhäute, Zunge, Zahnfleisch, Mandeln, Rachen.
- Ergänzende Behandlung von Angina, Soor, Herpes.
- Pflege vor oder nach Entfernung der Mandeln.
- Zahnpflege bei Zahnstein, Erkrankungen des Zahnfleisches, vor oder nach dem Zahnziehen.
- Ergänzende Behandlung von Zahnabszessen.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON ISO-BETADINE MUNDWASSER BEACHTEN?

iso-Betadine Mundwasser darf nicht angewendet werden

- wenn Sie allergisch gegen Jod oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie eine Schilddrüsenerkrankung haben (enthält Jod).
- gleichzeitig mit Präparaten, die Quecksilber, Lithium, Alkalien oder Natriumthiosulfat enthalten.
- bei Frühgeborenen oder Kindern unter 30 Monaten.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie iso-Betadine Mundwasser anwenden.

- iso-Betadine Mundwasser **nie schlucken**.
- Nicht mit anderen Arzneimitteln oder Präparaten für den Mund vermischen.

Packungsbeilage

- Bei Kindern zwischen 30 Monaten und 5 Jahren nicht ohne ärztliche Empfehlung verwenden.
- Kontakt von iso-Betadine Mundwasser mit den Augen vermeiden.
- Eine häufige und lang anhaltende Anwendung ohne Beratung durch einen Arzt ist zu vermeiden.
- Vor, während und nach der Verabreichung von radioaktivem Jod.

Anwendung von iso-Betadine Mundwasser zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel anzuwenden.

Der Polyvidon-Jod-Komplex kann mit bestimmten Proteinen und bestimmten ungesättigten organischen Verbindungen reagieren, wodurch seine Wirkung herabgesetzt wird.

iso-Betadine Mundwasser kann mit anderen Arzneimitteln oder Präparaten reagieren, insbesondere mit Präparaten, die Quecksilber, Lithium, Alkalien oder Natriumthiosulfat enthalten. Quecksilberhaltige Produkte sollten nicht gleichzeitig verwendet werden, da sich ein Stoff bildet, der die Haut schädigen kann

Die gleichzeitige Anwendung von iso-Betadine Mundwasser mit bestimmten Produkten wie Desinfektionsmitteln auf Basis von Silber, einer Wasserstoffperoxid-Lösung oder Taurolidin kann die Wirkung der einzelnen Produkte verringern. Vor allem bei der Verwendung von Wasserstoffperoxid sollte man vor der Anwendung von iso-Betadine Mundwasser einige Minuten warten.

Die gleichzeitige oder unmittelbar aufeinanderfolgende Anwendung von iso-Betadine Mundwasser und Octenidin an oder in der Nähe derselben Verabreichungsstellen kann zu einer vorübergehenden dunklen Verfärbung der betroffenen Bereiche führen. Die Verfärbung der Haut an der Verabreichungsstelle wird durch die Farbe des Arzneimittels verursacht.

iso-Betadine Mundwasser (jodhaltig) kann eine Untersuchung der Schilddrüse sowie bestimmte biologische Tests beeinflussen (zum Beispiel die Dosierungen von Kalium, Phosphaten, Harnsäure usw.) und kann bei Tests der Schilddrüsenfunktion auch zu Wechselwirkungen führen.

Bei der Anwendung der Polyvidon-Jod-Lösung kann die Resorption von Jod durch die Schilddrüse verringert sein. Dies kann verschiedene Untersuchungen beeinflussen (Schilddrüsenszintigrafie, Bestimmung von proteingebundenem Jod, Diagnose durch radioaktives Jod) und kann eine geplante Behandlung der Schilddrüse mit radioaktivem Jod unmöglich machen. Nach dem Ende der Behandlung sollte 4 Wochen gewartet werden, bevor eine neue Szintigrafie durchgeführt wird.

Anwendung von iso-Betadine Mundwasser zusammen mit Nahrungsmitteln, und Getränken

Nicht zutreffend.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

iso-Betadine Mundwasser darf während der Schwangerschaft und der Stillzeit nur auf ärztliche Empfehlung angewendet werden.

Für Polyvidon-Jod gibt es nur begrenzt Daten zur Fruchtbarkeit beim Menschen. Es sind keine Daten über Fruchtbarkeitsergebnisse verfügbar.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Nicht zutreffend.

iso-Betadine Mundwasser enthält Polyvidon-Jod

Polyvidon-Jod ist bei alkalischem pH-Wert instabil und wird durch Natriumthiosulfat inaktiviert.

Packungsbeilage

3. WIE IST ISO-BETADINE MUNDWASSER ANZUWENDEN?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Zahnarztes an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt, Zahnarzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

iso-Betadine Mundwasser nie schlucken.

Die empfohlene Dosis beträgt:

- 2- bis 3-mal täglich eine ½ Minute lang mit einer Dosis von 15 ml (graduierter Messbecher) iso-Betadine Mundwasser den Mund spülen oder gurgeln.
- Die infizierten Stellen 2- bis 3-mal täglich mit einem mit iso-Betadine Mundwasser getränkten Wattestäbchen abtupfen.

Die Flasche hat einen Messbecher (Markierungen für 5, 10, 15 und 20 ml) und eine kindersichere Verschlusskappe. Zum Öffnen der Flasche Kappe nach unten drücken und gegen den Uhrzeigersinn drehen. Nach Gebrauch Kappe im Uhrzeigersinn drehend wieder fest verschließen.

Wenn Sie eine größere Menge von iso-Betadine Mundwasser angewendet haben, als Sie sollten

Wenn Sie eine größere Menge von iso-Betadine Mundwasser angewendet haben, brechen Sie die Behandlung ab und kontaktieren Sie Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antigiftzentrum (070/245 245).

Die Anwendung überhöhter Dosen kann zu einer Jodvergiftung führen. Wenn Sie eine große Menge geschluckt haben, trinken Sie Milch und wenden Sie sich dringend an einen Arzt oder ein Krankenhaus.

Wenn Sie die Anwendung von iso-Betadine Mundwasser vergessen haben

Nicht zutreffend.

Wenn Sie die Anwendung von iso-Betadine Mundwasser abbrechen

Nicht zutreffend.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Die Häufigkeit der nachstehend angeführten möglichen Nebenwirkungen ist nach der folgenden Konvention definiert:

- *Sehr häufig* (betreffen mehr als 1 von 10 Anwendern)
- *Häufig* (betreffen 1 bis 10 von 100 Anwendern)
- *Gelegentlich* (betreffen 1 bis 10 von 1.000 Anwendern)
- *Selten* (betreffen 1 bis 10 von 10.000 Anwendern)
- *Sehr selten* (betreffen weniger als 1 von 10.000 Anwendern)
- *Nicht bekannt* (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

Erkrankungen des Immunsystems:

Selten: eine Überempfindlichkeitsreaktion der Haut kann vorkommen: z. B. allergische Reaktion infolge eines Kontakts in Form von Juckreiz, Hautrötung oder ähnlichen Reaktionen.

Sehr selten: über eine allgemeine allergische Reaktion mit Blutdruckabfall und/oder Atembeschwerden (anaphylaktische Reaktion) wurde berichtet.

Endokrine Erkrankungen:

Sehr selten (bei Patienten mit vorbestehenden Erkrankungen der Schilddrüse oder einer Prädisposition zu solchen Erkrankungen): Schilddrüsenüberfunktion (Hyperthyreose) (manchmal in Verbindung mit Symptomen wie Tachykardie (zu schneller Herzrhythmus), Agitiertheit oder einer Schwellung am Hals (Kropf)).

Packungsbeilage

Nicht bekannt (nach lang anhaltender oder großflächiger Anwendung von Polyvidon-Jod): Schilddrüsenunterfunktion (Hypothyreose).

Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen:

(können nach Aufnahme großer Mengen von Polyvidon-Jod auftreten)

Nicht bekannt: Störung der Ionenkonzentration, metabolische Azidose, Gewichtsveränderung.

Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes:

Selten: Kontaktdermatitis (Hautreaktion) (mit Symptomen wie Erythem (Rötung), kleinen Bläschen und Pruritus (Juckreiz))

Selten: schnelles Anschwellen der Haut (Ödem), der Schleimhäute und des submukösen Gewebes im Gesicht (Angioödem), Urtikaria.

Häufigkeit nicht bekannt: vorübergehende Hautverfärbung

Erkrankungen der Nieren und Harnwege:

(können nach Aufnahme großer Mengen von Polyvidon-Jod auftreten)

Nicht bekannt: eine anormale Anzahl von osmotisch aktiven Partikeln im Blut (Osmolarität des Blutes), Nierenfunktionsstörung in Verbindung mit akutem Nierenversagen.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen über

Belgien

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

www.afmps.be

Abteilung Vigilanz

Website: www.notifieruneffetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

Luxemburg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy

oder Abteilung Pharmazie und Medikamente (Division de la pharmacie et des médicaments) der Gesundheitsbehörde in Luxemburg

Website: www.guichet.lu/pharmacovigilance

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. WIE IST ISO-BETADINE MUNDWASSER AUFZUBEWAHREN?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Nicht über 30 °C lagern. Haltbarkeit nach Anbruch: 3 Monate (Sie können das Datum des Anbruchs der Flasche auf dem Umkarton im dafür vorgesehenen Feld notieren).

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton nach „EXP“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Packungsbeilage

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN

Was iso-Betadine Mundwasser enthält:

- Der Wirkstoff ist Polyvidon-Jod.
- Die sonstigen Bestandteile sind: Ethanol – Glycerol – Natriumsaccharinat – Dinatriumphosphat-Dihydrat – Citronensäure-Monohydrat – Natriumhydroxid – Levomenthol – Eucalyptol – Kaliumiodat – gereinigtes Wasser.

Wie iso-Betadine Mundwasser aussieht und Inhalt der Packung

Braune wässrige Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle. Durchsichtige Flasche (PET) von 200 ml.

Die Flasche hat einen graduierten Messbecher und eine kindersichere Verschlusskappe. Zum Öffnen der Flasche Kappe nach unten drücken und gegen den Uhrzeigersinn drehen. Nach Gebrauch Kappe im Uhrzeigersinn drehend wieder fest verschließen.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer

Cooper Consumer Health B.V. - Verrijn Stuartweg 60 - 1112AX Diemen - Niederlande

Hersteller

Meda Manufacturing – Avenue J.F. Kennedy – 33700 Mérignac (Frankreich)

Zulassungsnummer

BE: BE006964

LU: 2011030999

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 08/2024.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 11/2025.