

NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Hirudoid 300 mg/100 g crème Hirudoid 300 mg/100 g gel

Polysulfate de mucopolysaccharide

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours utiliser ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 14 jours.

Que contient cette notice

1. Qu'est-ce que Hirudoid et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Hirudoid?
3. Comment utiliser Hirudoid?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Hirudoid?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Hirudoid et dans quel cas est-il utilisé

Hirudoid est une crème ou un gel contre les inflammations de la peau et des veines.

Hirudoid peut être utilisé:

- Comme traitement adjuvant des hématomes, contusions, épanchements, œdèmes (accumulations d'eau).
- Dans la prévention et le traitement de thrombophlébites superficielles (inflammation d'une veine superficielle causant un caillot de sang, généralement dans la jambe). Si, par exemple, vous souffrez de jambes lourdes ou de varices, le risque d'une thrombophlébite superficielle s'accroît.
- Dans la prévention et le traitement des complications lors des infiltrations secondaires à des perfusions ou des injections dans une veine.

Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après 14 jours.

2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Hirudoid

N'utilisez jamais Hirudoid

- Si vous êtes allergique au polysulfate de mucopolysaccharide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes allergique à des médicaments du même genre (héparine ou héparinoïdes).
- N'appliquez pas Hirudoid sur des zones de peau endommagées qui se sont infectées.
- En cas d'eczéma.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant d'utiliser Hirudoid. Ne mettez pas Hirudoid en contact avec des plaies ouvertes, les muqueuses ou les yeux.

Autres médicaments et Hirudoid

Informez votre médecin ou pharmacien si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

N'appliquez pas Hirudoid concomitamment à d'autres gels ou crèmes sur la peau.

Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse:

Aucune donnée n'indique que Hirudoid soit nuisible pendant la grossesse. Par mesure de précaution, il est toutefois conseillé de ne pas appliquer Hirudoid sur de grandes surfaces de peau pendant la grossesse.

Allaitement:

Aucune donnée n'indique que Hirudoid soit nuisible pendant l'allaitement. Par mesure de précaution, il est toutefois conseillé de ne pas appliquer Hirudoid sur de grandes surfaces de peau pendant l'allaitement.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'utilisation de Hirudoid n'a pas d'influence sur ces facultés.

Hirudoid crème contient de l'alcool cétostéarylique et graisse de laine:

Ils peuvent provoquer des réactions cutanées locales (par exemple: eczéma).

Hirudoid crème contient du parahydroxybenzoate de méthyle (E218) et du parahydroxybenzoate de propyle (E216):

Ils peuvent provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées)

Hirudoid gel contient du propylèneglycol:

Hirudoid gel contient 500 mg de propylène glycol par 100 g crème.

Le propylène glycol peut provoquer une irritation cutanée. Ne pas utiliser Hirudoid gel chez les bébés de moins de 4 semaines présentant des plaies ouvertes ou de grandes zones de peau lésée ou endommagée (brûlures) sans en informer au préalable votre médecin ou votre pharmacien.

3. Comment utiliser Hirudoid

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Si, après 14 jours, aucune amélioration n'apparaît, veuillez consulter votre médecin.

Appliquez plusieurs fois par jour une longueur de 3 à 5 cm d'Hirudoid crème ou gel sur les parties affectées et leur pourtour. Au besoin, par exemple, au début du traitement, vous pouvez appliquer plus de gel ou de crème. Étaler le gel de manière uniforme, faire pénétrer la crème dans la peau par un massage doux.

En cas d'inflammations particulièrement douloureuses ou si des caillots de sang se sont formés, étalez doucement Hirudoid crème sur la région atteinte et la zone environnante. Ensuite, recouvrez la peau avec une compresse de gaze, par exemple.

Compte tenu de sa teneur en alcool, ne pas appliquer Hirudoid gel sous bandage.
Toujours vous laver les mains après l'application.

Si vous avez utilisé plus d'Hirudoid que vous n'auriez dû

Si vous avez utilisé trop d'Hirudoid, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoison (070/245.245).

Etant donné le taux relativement faible en substance active contenu dans un tube d'Hirudoid, le risque d'un surdosage est exclu.

Si vous oubliez d'utiliser Hirudoid

N'appliquez jamais de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié d'appliquer.

Si vous arrêtez d'utiliser Hirudoid

Utilisez Hirudoid uniquement dans le cas des affections mentionnées sous la rubrique 1 «Qu'est-ce que Hirudoid et dans quel cas est-il utilisé ?».

Vous pouvez arrêter le traitement sans risque particulier.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Affections de la peau et du tissu sous-cutané

Rare (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 1 000): une réaction allergique sous forme de rougeurs de la peau. Le cas échéant, vous devez interrompre le traitement, après quoi ces manifestations disparaissent généralement vite.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via :

Belgique: Agence Fédérale des Médicaments et des Produits de Santé - www.afmps.be - Division Vigilance : Site internet : www.notifieruneffetindesirable.be - E-mail : adr@fagg-afmps.be.

Luxembourg: Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy ou Division de la Pharmacie et des Médicaments de la Direction de la Santé : www.guichet.lu/pharmacovigilance.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Hirudoid

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Pas de précautions particulières de conservation.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage et le tube après «EXP». La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Hirudoid

La substance active est le polysulfate de mucopolysaccharide. 100 g de crème ou de gel contiennent 300 mg de polysulfate de mucopolysaccharide.

Les autres composants sont:

Hirudoid crème: Glycérol (85%) - Acide stéarique - Onguent d'alcool de graisse de laine - Alcool cétostéarylique émulsifiant (type A) - Alcool myristylique - Alcool isopropylique - Hydroxyde de potassium - Thymol – Parahydroxybenzoate de méthyle (E218) - Parahydroxybenzoate de propyle (E216) - Eau purifiée q.s. ad 100 g.

Hirudoid gel: Alcool isopropylique - Propylèneglycol - Hydroxyde de sodium - Carbomère - Eau purifiée q.s. ad 100 g.

Aspect d'Hirudoid et contenu de l'emballage extérieur

Forme pharmaceutique: crème et gel à usage externe, cutané (sur la peau).

Présentations:

Crème: tubes de 14 g, 50 g et 100 g

Gel: tubes de 14 g, 50 g et 100 g

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

EG (Eurogenerics) NV - Esplanade Heysel b22 - 1020 Bruxelles

Fabricants

Mobilat Produktions GmbH - Luitpoldstrasse 1 - 85276 Pfaffenhofen - Allemagne

Stada Arzneimittel AG - Stadastrasse 2-18 - 61118 Bad Vilbel – Allemagne

Wagener & Co. GmbH - Lohesch 60 - 49525 Lengerich - Allemagne

Numéros d'autorisation de mise sur le marché

Hirudoid crème: BE047607

Hirudoid gel: BE094351

Mode de délivrance

Délivrance libre

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée/révisée est 07/2025 / 05/2024.