

## **Gebrauchsinformation: Information für Anwender**

### **Axhidroks 8 mg/g Creme** glycopyrronium

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

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- 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.

#### **Was in dieser Packungsbeilage steht**

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

#### **1. Was ist Axhidroks und wofür wird es angewendet?**

Axhidroks enthält den Wirkstoff Glycopyrronium und gehört zu einer Gruppe von schweißreduzierenden Arzneimitteln, die als Antihidrotika bezeichnet werden.

Axhidroks wird zur topischen Behandlung der schweren primären axillären Hyperhidrose bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren verwendet.

Primäre axilläre Hyperhidrose verursacht übermäßiges Schwitzen in beiden Achselhöhlen ohne ersichtlichen Grund, wie Sport, harte körperliche Arbeit, heißes Wetter, bestimmte Krankheiten oder Arzneimittel. Ein Merkmal der primären axillären Hyperhidrose ist, dass sie normalerweise tagsüber, aber nicht während des Schlafes auftritt.

Die äußerliche Anwendung von Axhidroks in den Achselhöhlen führt zu einer verminderten Schweißproduktion in den Schweißdrüsen.

#### **2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Axhidroks beachten?**

**Axhidroks darf nicht angewendet werden, wenn Sie**

- allergisch gegen Glycopyrronium oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- eine Augenkrankheit mit erhöhtem Druck im Auge haben (Glaukom).
- akute Blutungen mit instabilem Herz-Kreislauf-System haben oder hatten.
- eine chronisch entzündliche Erkrankung des Dickdarms (schwere Colitis ulcerosa) haben oder hatten.
- eine chronische Entzündung des Dickdarms kompliziert durch eine starke Ausdehnung des Dickdarms (Colitis ulcerosa mit toxischem Megakolon) haben oder hatten.

- einen Darmverschluss infolge einer Lähmung der Darmmuskulatur (paralytischer Ileus) haben oder hatten.
- eine Autoimmunerkrankung der Muskulatur (Myasthenia gravis) oder der Speichel- oder Tränendrüsen (Sjögren-Syndrom) haben.

### **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Axhidroks anwenden, wenn Sie

- Prostata- oder Blasenprobleme oder Probleme beim Wasserlassen haben oder hatten. Stoppen Sie die Anwendung dieses Arzneimittels und konsultieren Sie einen Arzt, wenn Sie Symptome eines Harnverhalts bemerken, wie Wasserlassen in einem schwachen Strahl oder Tropfen, erhöhten Harndrang, Gefühl einer vollen oder unzureichend entleerten Harnblase.
- schwere Nierenerkrankungen haben, einschließlich dialyseabhängigem Nierenversagen.
- Funktionsstörungen der Blut-Hirn-Schranke haben, wie nach unfallbedingten Hirnverletzungen im vergangenen Jahr, Chemotherapie, Strahlentherapie des Kopfes, Operation des Schädels und des Gehirns oder aufgrund eines intravenösen Missbrauchs von Drogen.
- eine Herzerkrankung, unzureichende Herzleistung, unregelmäßigen Herzschlag oder hohen Blutdruck haben.
- entzündete oder verletzte Haut der Achselhöhlen haben, zumal dies das Risiko lokaler Nebenwirkungen erhöhen kann. Verwenden Sie Axhidroks nur nach vollständiger Abheilung der Hauterkrankung oder nach der Heilung der Wunde.

Tragen Sie die Creme nur in den Achseln und nicht auf andere Körperstellen auf und vermeiden Sie jeden Kontakt der Creme mit Augen, Nase oder Mund oder mit anderen Personen.

- Tragen Sie Axhidroks nur mit der Spenderkappe auf, nicht mit den Fingern. Wenn die Creme in die Augen gelangt, kann es zu einer vorübergehenden Erweiterung der Pupillen und zu verschwommenem Sehen kommen. Gelangt Creme in Mund oder Nase, kann die Produktion von Speichel oder Nasensekret vermindert werden. Wenn Augen, Nase oder Mund mit der Creme in Berührung kommen, sollten diese Bereiche sofort mit viel Wasser gespült werden, um das Risiko von Nebenwirkungen an diesen Stellen zu reduzieren.
- Bedecken Sie die behandelten Achselhöhlen während des Geschlechtsverkehrs mit Kleidung, da Nebenwirkungen nicht ausgeschlossen werden können, falls andere Personen mit der Creme in Kontakt kommen.

Wenn Sie einen trockenen Mund bemerken, sollten Sie Ihre Zähne sorgfältig reinigen. Lassen Sie Ihre Zähne regelmäßig von Ihrem Zahnarzt überprüfen, weil das Kariesrisiko erhöht sein kann.

### **Kinder**

Wenden Sie dieses Arzneimittel nicht bei Kindern unter 12 Jahren an, da die Sicherheit und Wirksamkeit des Arzneimittels in dieser Altersgruppe nicht untersucht wurde.

### **Anwendung von Axhidroks 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.

Einige Arzneimittel können Axhidroks beeinflussen oder von Axhidroks beeinflusst werden.

Zu diesen Arzneimitteln gehören:

- Topiramat zur Behandlung von Epilepsie und Migräne
- sedierende Antihistaminika zur Behandlung von Allergien oder Schlafstörungen
- trizyklische Antidepressiva zur Behandlung von Depressionen
- Monoaminoxidase-Hemmer zur Behandlung von Depressionen oder der Parkinson-Krankheit
- Neuroleptika oder Antipsychotika zur Behandlung psychischer Erkrankungen oder Angstzuständen

- Opiode zur Behandlung von Schmerzen oder Husten
- Anticholinergika zur Behandlung von COPD und Asthma

### **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.

Es liegen keine Daten zur Anwendung von Axhidroks bei Schwangeren vor und es ist nicht bekannt, ob der Wirkstoff dieses Arzneimittels in die Muttermilch übergeht. Ihr Arzt wird mit Ihnen besprechen, ob Sie Axhidroks während der Schwangerschaft anwenden können. Sie und Ihr Arzt müssen eine Entscheidung treffen, ob Sie das Stillen beenden oder die Behandlung mit Axhidroks abbrechen. Dabei sind der Nutzen des Stillens für Ihr Kind gegenüber dem Nutzen der Therapie für Sie abzuwägen. Achten Sie darauf, dass Ihr Baby nicht mit der Creme in Kontakt kommt, wenn Sie sich entscheiden, Axhidroks während der Stillzeit anzuwenden.

### **Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Verschwommenes Sehen, Schläfrigkeit, Müdigkeit und Schwindel können nach der Anwendung von Axhidroks (siehe Abschnitt 4) auftreten. Insbesondere kann verschwommenes Sehen auftreten, wenn Axhidroks in die Augen gelangt. Fahren Sie kein Auto oder andere Fahrzeuge, benutzen Sie keine Maschinen und führen Sie keine gefährlichen Arbeiten oder Sportarten aus, bis diese Effekte abgeklungen sind.

### **Axhidroks enthält Benzylalkohol, Propylenglycol und Cetylstearylalkohol (Ph. Eur.)**

Dieses Arzneimittel enthält 2,7 mg Benzylalkohol pro Pumphub. Benzylalkohol kann allergische Reaktionen und leichte lokale Reizungen hervorrufen.

Dieses Arzneimittel enthält 8,1 mg Propylenglycol pro Pumphub.

Dieses Arzneimittel enthält Cetylstearylalkohol (Ph. Eur.), das örtlich begrenzt Hautreizungen (z. B. Kontaktdermatitis) hervorrufen kann.

### **3. Wie ist Axhidroks anzuwenden?**

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Tragen Sie Axhidroks nur in Ihren Achselhöhlen und nur mit der Kappe der Pumpe und nicht mit den Fingern auf. Siehe Abschnitt 2, „Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen“.

Die empfohlene Dosis beträgt zwei Betätigungen der Pumpe pro Achselhöhle bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren.

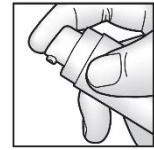
Tragen Sie Axhidroks während der ersten 4 Wochen der Behandlung einmal täglich, und zwar vorzugsweise abends, gleichmäßig in jeder Achselhöhle auf.

Ab der 5. Woche können Sie je nach Abnahme der produzierten Schweißmenge die Anwendungshäufigkeit auf 2-mal pro Woche reduzieren.

### **Vorbereitung der Pumpe vor der ersten Anwendung**

Um die empfohlene Dosis zu erhalten, müssen Sie die in der Dosierpumpe eingeschlossene Luft durch Vorpumpen wie folgt beseitigen:

- Ziehen Sie die Schutzkappe der Pumpe ab.
- Legen Sie ein Stück Papier auf den Tisch. Halten Sie die Pumpe schräg darüber (siehe Abbildung) und drücken Sie die Dosierpumpe so oft herunter bis die Creme aus der Öffnung austritt.
- Drücken Sie die Pumpe weitere 10-mal langsam und vollständig ganz durch und geben die herausgepumpte Creme auch auf das Papier. Entsorgen Sie das Papier mit der darauf befindlichen Creme nur über die Restmülltonne.
- Die Pumpe ist jetzt einsatzbereit. Ein erneutes Vorpumpen ist bei seiner weiteren Verwendung nicht mehr nötig.



### **Auftragen der Creme mit der Schutzkappe der Pumpe**

- Ziehen Sie die Schutzkappe der Pumpe ab.
- Nehmen Sie dann die Pumpe so in die Hand, dass die Öffnung der Pumpe in Richtung der abgezogenen Schutzkappe zeigt.
- Drücken Sie die Pumpe 2-mal vollständig herunter, um die empfohlene Creme-Menge auf den Kopf der Schutzkappe zu geben (siehe Abbildung).
- Verteilen Sie dann die Creme mit der Schutzkappe gleichmäßig in einer Achsel.
- Behandeln Sie danach die andere Achsel wie zuvor beschrieben.
- Danach müssen Sie die Schutzkappe der Pumpe und zur Sicherheit auch Ihre Hände sofort gründlich mit Wasser und Seife waschen. Dies ist wichtig, um einen Kontakt der Creme mit der Nase, den Augen oder dem Mund zu vermeiden. Siehe Abschnitt 2, „Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen“.
- Kreuzen Sie die Anzahl der Behandlungen in der Tabelle auf dem Umkarton an (siehe Abschnitt 6). Eine Behandlung besteht dabei aus 4 Betätigungen der Pumpe, das heißt 2 Betätigungen der Pumpe pro Achsel.



### **Anwendung bei Kindern und Jugendlichen**

Jugendliche ab 12 Jahren wenden die gleiche Dosis und die gleiche Art der Anwendung wie Erwachsene an.

Ein Elternteil oder eine Betreuungsperson sollte die korrekte Vorbereitung der Pumpe und die Anwendung der Creme mit dem Jugendlichen üben.

### **Wenn Sie eine größere Menge von Axhidroks angewendet haben, als Sie sollten**

Eine Überdosierung ist unwahrscheinlich, wenn Sie Axhidroks wie beschrieben nur in den Achselhöhlen anwenden.

Wenn Axhidroks jedoch zu häufig oder übermäßig angewendet wird, können die möglichen Nebenwirkungen zunehmen (siehe Abschnitt 4).

Daher darf Axhidroks nicht auf anderen Stellen (Handflächen, Füße, Gesicht) oder auf großen Körperflächen mit vermehrtem Schwitzen angewendet werden. Ein übermäßig reduziertes Schwitzen kann zu einer Überhitzung des Körpers und möglicherweise zu einem lebensbedrohlichen Hitzschlag führen. Wenden Sie Axhidroks nicht mehr an und suchen Sie sofort einen Arzt auf, wenn Sie ein zunehmendes Hitzegefühl oder eine erhöhte Körpertemperatur bemerken.

Wenn Sie eine größere Menge von Axhidroks angewendet haben, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antigiftzentrum (070 245 245).

### **Wenn Sie die Anwendung von Axhidroks vergessen haben**

Wenden Sie nicht die doppelte Menge an, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben.

## **Wenn Sie die Anwendung von Axhidroks abbrechen**

Wenn Sie oder Ihr Arzt sich entscheiden, Axhidroks nicht mehr zu verwenden, tritt wieder übermäßiges Schwitzen auf.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

## **4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?**

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

Beenden Sie die Anwendung von Axhidroks und wenden Sie sich sofort an Ihren Arzt oder den nächsten Notdienst, wenn Sie folgende schwerwiegende Nebenwirkung bemerken:

- Schwellungen hauptsächlich des Gesichts, der Lippen oder des Rachens, die das Schlucken oder Atmen erschweren, Juckreiz und Ausschläge. Dies könnte ein Anzeichen einer schweren allergischen Reaktion oder eines Angioödems sein (Häufigkeit nicht bekannt, aus den verfügbaren Daten nicht abschätzbar), sodass Sie möglicherweise einer dringenden medizinischen Betreuung bedürfen.
- verschwommenes Sehen (häufige Nebenwirkung)  
(siehe Abschnitt 2, „Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen“).

### **Die folgenden weiteren Nebenwirkungen wurden beobachtet:**

**Sehr häufige** Nebenwirkungen (können mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen)

- trockener Mund

**Häufige** Nebenwirkungen (können bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

- in der behandelten Achselhöhle: Reizung, Schmerzen, Juckreiz, Ekzeme, Hautentzündung, Hautausschlag, Hautrötung, Knötchen
- trockene Nase
- trockene Augen
- trockene Haut
- Kopfschmerzen
- Verstopfung

**Gelegentliche** Nebenwirkungen (können bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)

- in der behandelten Achselhöhle: Trockenheit, Akne, Schwellungen, Verhärtung der Haut, Narbenbildung, kleine Bläschen, Wunden, Pusteln, entzündete Haarfollikel
- Ekzem
- Juckreiz, Juckreiz am ganzen Körper
- Hautausschlag
- Hautrötung
- lang andauerndes Hautekzem (Neurodermitis)
- Hautreizung
- Hautplaque (erhöhte, feste, oberflächliche Hautveränderungen über 1 cm Größe)
- Akne
- Nesselausschlag
- abnormaler Körpergeruch
- Schuppenflechte-ähnliche Hauterkrankung (Parapsoriasis)
- trockene(r) Lippen, Hände, Schleimhaut, Hals
- Speichelmangel
- verstopfte Nase

- juckende, gerötete oder gereizte Augen
- ungleiche Pupillengröße
- erweiterte Pupillen
- Sehschwäche
- aufgetriebener Bauch
- harter Stuhl
- Verdauungsstörung
- Übelkeit
- Schmerzen im Mund und Rachen
- Engegefühl im Hals
- Schläfrigkeit
- Müdigkeit
- Aufmerksamkeitsstörung
- Angst
- Unruhe
- gestörter Schlaf, schlechte Schlafqualität
- Schwindel
- Kopfbeschwerden
- gestörte Blasenleerung
- übermäßiges Schwitzen
- verringerte Anzahl von Blutplättchen
- zu schneller Herzschlag
- Änderung der Herzrhythmik (sogenanntes „verlängertes QT-Intervall“; gesehen im EKG bezüglich der elektrischen Herzaktivität)
- erhöhte Werte für Leberenzyme, Bilirubin und Erythrozytenvolumen gemäß Blutuntersuchung
- verminderte Hämoglobinkonzentration in den roten Blutkörperchen gemäß Blutuntersuchung

Es ist zu erwarten, dass die Häufigkeit, Art und Schwere der Nebenwirkungen bei Jugendlichen ähnlich sind wie bei Erwachsenen.

### **Meldung von Nebenwirkungen**

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

### **Belgien**

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

[www.afmps.be](http://www.afmps.be)

Abteilung Vigilanz:

Website: [www.notifierunefetindesirable.be](http://www.notifierunefetindesirable.be)

e-mail: [adr@fagg-afmps.be](mailto: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](http://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 Axhidroks aufzubewahren?**

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

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

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Nach der ersten Betätigung der Pumpe darf das Arzneimittel maximal 12 Monate angewendet werden.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter [www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung](http://www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung).

## **6. Inhalt der Packung und weitere Informationen**

### **Was Axhidroks enthält**

- Der Wirkstoff ist Glycopyrronium (als Glycopyrroniumbromid).  
1 g Creme enthält Glycopyrroniumbromid, entsprechend 8 mg Glycopyrronium. Ein Hub der Pumpe liefert 270 mg Creme mit Glycopyrroniumbromid, entsprechend 2,2 mg Glycopyrronium pro Hub.
- Die sonstigen Bestandteile sind Benzylalkohol (E1519), Propylenglycol (E1520) und Cetylstearylalkohol (siehe Abschnitt 2), Citronensäure (E330), Glycerolmonostearat 40-55, Macrogol-20-glycerolmonostearat, Natriumcitrat (E331), Octyldodecanol und gereinigtes Wasser.

### **Wie Axhidroks aussieht und Inhalt der Packung**

Axhidroks ist eine weiße glänzende Creme, die in Packungen mit einem Mehrdosenbehältnis mit einer Pumpe und einer Schutzkappe erhältlich ist. Das Mehrdosenbehältnis enthält 50 g Creme. Nach der Vorbereitung der Pumpe sind 124 Hübe möglich. Diese reichen für 31 Behandlungen beider Achseln. Kreuzen Sie die Anzahl der Behandlungen in der Tabelle auf dem Umkarton an. Nach 31 Behandlungen sollten Sie die Pumpe nicht mehr verwenden, auch wenn das Mehrdosenbehältnis nicht vollständig leer ist.

### **Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller**

Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel  
Sudbrackstrasse 56  
33611 Bielefeld, DEUTSCHLAND

Informationen werden bereitgestellt von:

E-Mail: [Drugsafety.belgium@drwolffgroup.com](mailto:Drugsafety.belgium@drwolffgroup.com)  
[Drugsafety.luxembourg@drwolffgroup.com](mailto:Drugsafety.luxembourg@drwolffgroup.com)

### **Verkaufsabgrenzung**

Verschreibungspflichtig

### **Zulassungsnummer**

BE: BE661433

LU: 2023060128

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraums unter den folgenden Namen zugelassen:

AT	Axhidrox 2,2 mg/Pumpenhub Creme
BE	Axhidroks 8 mg/g creme
BG	АКСХИДРОКС 2,2 mg/изпомпване, крем
CZ	Axhidrox
DE	Axhidrox 2,2 mg/Hub Creme
DK	Axhidrox
EE	Axhidrox 8 mg/g kreem
FI	Axhidrox 2,2 mg/pumpun käyttökerta emulsiovoide
FR	GLYCOPYRRONIUM WOLFF 8 mg/g, crème
GR	AXHIDROX
HR	Axhidrox 2,2 mg po potisku krema
HU	Axhidrox 8 mg/g krém
IE	Axhidrox 2.2 mg/pump actuation cream
LT	Akshidrož 8 mg/g kremas
LU	Axhidroks 8 mg/g creme
LV	Axhidrox 2,2 mg/dozējuma krēms
NL	Axhidrox 8 mg/g, Crème
NO	Axhidrox 2,2 mg/pumpetrykk krem
PL	Axhidrox
RO	Axhidrox 2,2 mg/doza, cremă
SE	Axhidrox
SI	Axhidrox 2,2 mg/potisk krema
SK	Axhidrox

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt in 01/2026.**