

BESTELLUNG

Fax Nr. 044 660 84 34

Marcel Landolt | Mobile 079 308 63 69
marcel.landolt@drossapharm.ch



JETZT KASSENZULÄSSIG

Lixim® Patch

The Next NSAID Patch Generation

Die weltweit patentierte Formulierung mit druckempfindlicher Haftmittel-Technologie^{2,3} ermöglicht eine:

- + Neue Pflastertechnologie mit sehr guter Haftung^{2,4}
- + Hochsignifikante Schmerzreduktion ($p<0.0001$)^{*1,4}
- + Sehr gute Hautverträglichkeit⁴
- + Schmerzlindernd, entzündungshemmend und abschwellend^{1,4}
- + Hohe Flexibilität²
- + Wasserabweisende Eigenschaften^{**2,5,6}

Produkt	Form	GTIN	FAP - CHF	PP - CHF	Anzahl
Lixim® Patch Etofenamat 70 mg	Beutel mit 7 Patch	 7 680674 940029 > SWISSMEDIC	13.17	24.30	

Ihre Mitteilung

Datum, Stempel, Unterschrift

Alternativ zur Faxbestellung können Sie über
MedShop bei www.drossapharm.ch bestellen.

Besten Dank für Ihre Bestellung.

Lixim® Patch: Z: 70 mg Etofenamat pro Pflaster. I: Zur kurzzeitigen symptomatischen Behandlung von akuten, unkomplizierten Distorsionen des Sprunggelenks bei Erwachsenen. D: 1 Pflaster alle 24 Stunden unter leichtem Druck auf die schmerzende Stelle aufkleben. Nur ein Pflaster pro verletzte Stelle. Therapiedauer 7 Tage. Kt: Anwendung auf geschädigter Haut an der verletzten Stelle (z.B. exzitative Dermatitis, Ekzem, infizierte Läsion, Verbrennung oder offene Wunde), Säuglingen und Kleinkindern, 3. Schwangerschaftstrimenon, Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff Etofenamat oder anderen nichtsteroidalen Antiphlogistika oder gegenüber einem der Hilfsstoffe gemäss Zusammensetzung. W/VM: Nur auf unversehrter, gesunder Haut anwenden. Kein Kontakt mit Schleimhäuten oder Augen. Bei Hautausschlag Behandlung sofort abbrechen. Bei Patienten mit Asthma, allergischer Rhinitis oder Nasenpolypen können in seltenen Fällen Bronchospasmus oder Rhinitis auftreten. Bei Patienten mit chronischer Urticaria sind allergische Reaktionen möglich. Kleinkinder und Haustiere sollten auf keinen Fall mit den gebrauchten Pflastern in Kontakt kommen. S/S: Während 1. und 2. Trimesters sollte Lixim® Patch nicht angewendet werden, es sei denn, dies ist eindeutig erforderlich. Die Dosis sollte so niedrig und Behandlungsdauer so kurz wie möglich gehalten werden. UW: Die aufgelisteten UW stammen aus allgemeinen Erfahrungen mit topisch appliziertem Etofenamat in der Literatur. Selten: Überempfindlichkeitsreaktionen Gelegentlich: lokale Hautreaktionen, z.B. Hautrötung, Pruritus, brennendes Gefühl, Schwellungen der Haut. Selten: lokale allergische Reaktionen (Kontaktdermatitis). Gelegentlich: keuchende Atmung. L: Nicht über 30°C lagern. Ausser Reichweite von Kindern aufbewahren. P: 1 Packung zu 7 Patches Abgabekategorie: D Zulassungsinhaberin: Drossapharm AG, Basel. Stand: Juli 2022. Ausführliche Informationen unter www.swissmedicinfo.ch. Alle Referenzen können bei Drossapharm angefordert werden.

Referenzen: 1 Fachinformation Lixim® Patch, www.swissmedicinfo.ch 2 <https://patents.google.com/patent/EP2120896B1/de?oq=EP2120896B1> (abgerufen am 29.11.22). 3 PSA-Technologie des Unternehmens DuPont. 4 Predel et al. Wirksamkeit und Sicherheit eines Etofenamatplasters zur Behandlung akuter Sprunggelenksverstauchungen. The Orthopaedic Journal of Sports Medicine, 9(8), 2021. 5 Briquet F. et al. Silikone in der Medizin. Dow Corning Customer Service Center Meriden Business ParkCopse Drive Allesley, Coventry CV5 9RGUK. Ref. MMV0396-03 Edition Dec. 1996. 6 <https://www.chemgapedia.de/vsengine/viu/vsc/de/ch/9/mac/stufen/polykondensation/polyester/polyester.viu/Page/vsc/de/ch/9/mac/stufen/polykondensation/polyester/estereigen.vscml.html> (abgerufen am 29.11.22)

*nach 24 Stunden im Vergleich zum Placebo bei akuten, unkomplizierten Distorsionen des Sprunggelenks (pain on movement).

**Die Matrix von Lixim® Patch besteht zu 91 % aus wasserabweisendem Silikon und einem Backing aus Polyester mit wasserabweisenden Eigenschaften (Analysezertifikat).