

Ulotka dołączona do opakowania: informacja dla użytkownika

Axhidrox, 2,2 mg/dozę, krem *Glycopyrronium*

Należy uważnie zapoznać się z treścią ulotki przed zastosowaniem leku, ponieważ zawiera ona informacje ważne dla pacjenta.

- Należy zachować tę ulotkę, aby w razie potrzeby móc ją ponownie przeczytać.
- W razie jakiegokolwiek wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.
- Lek ten przepisano ściśle określonej osobie. Nie należy go przekazywać innym. Lek może zaszkodzić innej osobie, nawet jeśli objawy jej choroby są takie same.
- Jeśli u pacjenta wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Patrz punkt 4.

Spis treści ulotki

1. Co to jest lek Axhidrox i w jakim celu się go stosuje
2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Axhidrox
3. Jak stosować lek Axhidrox
4. Możliwe działania niepożądane
5. Jak przechowywać lek Axhidrox
6. Zawartość opakowania i inne informacje

1. Co to jest lek Axhidrox i w jakim celu się go stosuje

Lek Axhidrox zawiera substancję czynną glikopironium i należy do grupy leków zmniejszających wytwarzanie potu, nazywanych lekami przeciwpotnymi.

Lek Axhidrox jest stosowany w miejscowym leczeniu ciężkiej pierwotnej nadpotliwości pach u dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej.

Pierwotna nadpotliwość pach powoduje nadmierne pocenie się w obu pachach bez wyraźnej przyczyny, takiej jak uprawianie sportu, ciężka praca fizyczna, gorąca pogoda, niektóre choroby lub leki. Cechą charakterystyczną pierwotnej nadpotliwości pach jest to, że występuje ona zazwyczaj w ciągu dnia, ale nie podczas snu.

Stosowanie leku Axhidrox zewnętrznie pod pachami prowadzi do zmniejszenia wytwarzania potu w gruczołach potowych.

2. Informacje ważne przed zastosowaniem leku Axhidrox

Kiedy nie stosować leku Axhidrox

- jeśli pacjent ma uczulenie na glikopironium lub którykolwiek z pozostałych składników tego leku (wymienionych w punkcie 6),
- jeśli pacjent ma chorobę oczu, w której występuje wysokie ciśnienie w oku (jaskra),
- jeśli pacjenta ma lub miał w przeszłości ostre krwawienie z niestabilnym stanem serca i krążenia krwi,
- jeśli pacjent ma przewlekłe zapalenie jelita grubego (ciężkie, wrzodziejące zapalenie jelita grubego),
- jeśli pacjent ma lub miał w przeszłości przewlekłe zapalenie jelita grubego, powikłane ciężkim rozszerzeniem okrężnicy (toksyczne rozdęcie okrężnicy, będące powikłaniem wrzodziejącego zapalenia jelita grubego),
- jeśli pacjent ma lub miał w przeszłości niedrożność jelit w wyniku porażenia mięśni jelit (niedrożność porażenna jelit),
- jeśli pacjent ma chorobę układu odpornościowego, dotyczącą mięśni (miastenia) lub ślinianek albo gruczołów łzowych (zespół Sjögrena).

Ostrzeżenia i środki ostrożności

Przed rozpoczęciem stosowania leku Axhidrox należy omówić to z lekarzem lub farmaceutą, jeśli u pacjenta:

- występują lub występowały w przeszłości problemy z gruczołem krokowym lub pęcherzem moczowym lub problemy z oddawaniem moczu.
Należy przerwać stosowanie leku i skonsultować się z lekarzem, jeśli wystąpią objawy zatrzymania moczu, takie jak oddawanie moczu słabym strumieniem lub kroplami, zwiększona potrzeba oddawania moczu, uczucie pełnego lub niedostatecznie opróżnionego pęcherza;
- występują ciężkie zaburzenia czynności nerek, w tym niewydolność nerek, wymagająca dializy;
- występują zaburzenia bariery krew-mózg, takie jak po urazowym uszkodzeniu mózgu w ciągu ostatniego roku, chemioterapii, radioterapii w obrębie głowy, operacji czaszki i mózgu lub z powodu nadużywania narkotyków dożylnych;
- występuje choroba serca, niewydolność serca, nieregularne bicie serca lub wysokie ciśnienie tętnicze krwi;
- występuje stan zapalny lub zranienie skóry pach, ponieważ może to zwiększać ryzyko wystąpienia miejscowych działań niepożądanych.
Lek Axhidrox należy stosować dopiero po całkowitym ustąpieniu choroby skóry lub po zagojeniu się rany.

Nie stosować kremu na inne części ciała niż pachy i należy unikać kontaktu kremu z oczami, nosem, jamą ustną lub kontaktu innych osób z kremem.

- Lek Axhidrox należy nakładać tylko za pomocą wieczka dozownika, a nie palcami. Jeśli krem dostanie się do oczu, może spowodować przejściowe rozszerzenie źrenic i niewyraźne widzenie. Jeśli krem dostanie się do jamy ustnej lub nosa, może wystąpić zmniejszenie wytwarzania śliny lub wydzieliny z nosa. W razie kontaktu kremu z oczami, nosem lub jamą ustną, należy niezwłocznie przemyć te obszary dużą ilością wody, aby zmniejszyć ryzyko wystąpienia miejscowych działań niepożądanych.
- Podczas stosunku płciowego należy zakrywać leczone pachy ubraniem, ponieważ nie można wykluczyć działań niepożądanych w przypadku kontaktu innych osób z kremem.

W razie zaobserwowania suchości w jamie ustnej, należy dokładnie myć zęby. Należy regularnie kontrolować zęby u dentysty, ponieważ ryzyko wystąpienia próchnicy może być większe.

Dzieci

Nie wolno stosować leku Axhidrox u dzieci w wieku poniżej 12 lat, ponieważ nie zbadano bezpieczeństwa stosowania ani skuteczności tego leku w tej grupie wiekowej.

Lek Axhidrox a inne leki

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceutce o wszystkich lekach stosowanych przez pacjenta obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje stosować.

Niektóre leki mogą wpływać na lek Axhidrox lub lek Axhidrox może wpływać na nie.

Do tych leków należą:

- topiramate, stosowany w leczeniu padaczki i migreny
- uspokajające leki przeciwhistaminowe, stosowane w leczeniu alergii lub zaburzeń snu
- trójpierścieniowe leki przeciwdepresyjne, stosowane w leczeniu depresji
- inhibitory monoaminoooksydazy, stosowane w leczeniu depresji lub choroby Parkinsona
- neuroleptyki lub leki przeciwpsychotyczne, stosowane w leczeniu choroby psychicznej lub lęku
- opioidy, stosowane w leczeniu bólu lub kaszlu
- leki przeciwocholinergiczne stosowane w POChP (przewlekła obturacyjna choroba płuc) i astmie.

Ciąża i karmienie piersią

Jeśli pacjentka jest w ciąży lub karmi piersią, przypuszcza, że może być w ciąży lub gdy planuje mieć dziecko, powinna poradzić się lekarza lub farmaceuty przed zastosowaniem tego leku.

Brak danych dotyczących stosowania leku Axhidrox u kobiet w okresie ciąży i nie wiadomo, czy substancja czynna tego leku przenika do mleka ludzkiego. Lekarz omówi z pacjentką, czy pacjentka może stosować lek Axhidrox w okresie ciąży. Jeśli pacjentka karmi piersią, konieczne jest podjęcie decyzji przez pacjentkę i lekarza, czy przerwać karmienie piersią, czy przerwać leczenie lekiem Axhidrox, biorąc pod uwagę korzyści z karmienia piersią dla dziecka i korzyści z leczenia dla pacjentki. Jest to spowodowane tym, że dziecko nie powinno mieć kontaktu z kremem ani z leczoną skórą.

Prowadzenie pojazdów i obsługa maszyn

Po podaniu leku Axhidrox może występować niewyraźne widzenie, senność, zmęczenie i zawroty głowy (patrz punkt 4). Niewyraźne widzenie może wystąpić w szczególności po dostaniu się leku Axhidrox do oczu. Nie należy prowadzić pojazdów, obsługiwać maszyn ani wykonywać niebezpiecznych prac lub sportów do czasu ustąpienia tych objawów.

Lek Axhidrox zawiera alkohol benzylowy, glikol propylenowy i alkohol cetostearylowy

Lek zawiera 2,7 mg alkoholu benzylowego w każdej dawce leku uwolnionego po naciśnięciu pompki dozującej. Alkohol benzylowy może powodować reakcje alergiczne i łagodne miejscowe podrażnienie.

Lek zawiera 8,1 mg glikolu propylenowego w każdej dawce leku uwolnionego po naciśnięciu pompki dozującej.

Lek zawiera alkohol cetostearylowy, który może powodować miejscową reakcję skórą (np. kontaktowe zapalenie skóry).

3. Jak stosować lek Axhidrox

Ten lek należy zawsze stosować zgodnie z zaleceniami lekarza. W razie wątpliwości należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

Lek Axhidrox należy nakładać tylko na skórę pach i tylko przy użyciu wieczka pompki, a nie palcami (patrz punkt 2 „Ostrzeżenia i środki ostrożności”).

Zalecana dawka to dwa naciśnięcia pompki dozującej na jedną pachę dla dorosłych i młodzieży w wieku 12 lat i starszej.

W czasie pierwszych 4 tygodni leczenia, lek Axhidrox należy nakładać równomiernie na każdą pachę, raz na dobę, najlepiej wieczorem.

Od 5. tygodnia częstość stosowania leku można zmniejszyć do 2 razy na tydzień, w zależności od stopnia zmniejszenia wytwarzania potu.

Przygotowanie pompki przed pierwszym użyciem

W celu uzyskania zalecanej dawki, należy usunąć znajdujące się w pompce powietrze w następujący sposób:

- Należy zdjąć wieczko z pompki.
- Położyć kawałek papieru na stole. Pompkę należy trzymać pod kątem (patrz rysunek) i kilkakrotnie naciskać pompkę do dołu, aż do momentu wypłynięcia kremu z otworu.
- Pompkę należy naciskać powoli, do końca jeszcze 10 razy i nałożyć wyciśnięty krem na kawałek papieru. Papier z wyciśniętym kremem należy wyrzucić wyłącznie do kosza na śmieci.
- Pompka jest teraz gotowa do użycia. Nie jest konieczne ponowne przygotowanie pompki przed kolejnym użyciem.



Nałożenie kremu wieczkiem pompki

- Wieczko pompki należy zdjąć.
- Pompkę należy trzymać w jednej ręce, tak aby otwór pompki był skierowany w stronę zdjętego wieczka.

- Pompkę należy nacisnąć dwa razy do końca, aby nałożyć zalecaną ilość kremu na wierzch wieczka (patrz rysunek).
- Za pomocą wieczka należy równomiernie rozprowadzić krem pod jedną pachą.
- Powtórzyć ten proces dla drugiej pachy.
- Następnie, dla zachowania bezpieczeństwa, należy natychmiast i dokładnie umyć wieczko i ręce wodą z mydłem. Ważne jest, aby unikać kontaktu kremu z nosem, oczami lub jamą ustną (patrz punkt 2, „Ostrzeżenia i środki ostrożności”).
- Zaznaczyć numer kolejnej dawki leczniczej w tabeli na pudełku tekturowym (patrz punkt 6). Jedna dawka lecznicza odpowiada 4 naciśnięciom pompki dozującej, tzn. 2 naciśnięcia pompki dozującej na każdą pachę.



Stosowanie u dzieci i młodzieży

U młodzieży w wieku 12 lat i starszej należy stosować taką samą dawkę i metodę podawania jak u dorosłych.

Rodzic lub opiekun powinien przećwiczyć z młodzieżą prawidłowe przygotowanie pompki i aplikację kremu.

Zastosowanie większej niż zalecana dawki leku Axhidrox

Przedawkowanie jest mało prawdopodobne, jeśli stosuje się lek Axhidrox tylko pod pachami w opisany sposób.

Jeśli jednak lek Axhidrox jest stosowany zbyt często lub w nadmiernej ilości, to możliwe działania niepożądane mogą się nasilić (patrz punkt 4).

Dlatego, leku Axhidrox nie wolno stosować na inne części ciała (dłonie, stopy, twarz) lub duże powierzchnie ciała o zwiększonej potliwości. Nadmierne ograniczenie pocenia się może prowadzić do przegrzania organizmu i możliwego, zagrażającego życiu udaru ciepłego. Należy natychmiast przerwać stosowanie leku Axhidrox i zasięgnąć porady lekarza, jeśli pacjent zauważy nasilające się uczucie gorąca lub podwyższoną temperaturę ciała.

Pominięcie zastosowania leku Axhidrox

Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.

Przerwanie stosowania leku Axhidrox

Jeśli pacjent lub lekarz zdecyduje o przerwaniu stosowania leku Axhidrox, nadmierne pocenie wystąpi ponownie.

W razie jakichkolwiek dalszych wątpliwości związanych ze stosowaniem tego leku należy zwrócić się do lekarza lub farmaceuty.

4. Możliwe działania niepożądane

Jak każdy lek, lek ten może powodować działania niepożądane, chociaż nie u każdego one wystąpią.

Należy przerwać stosowanie leku Axhidrox i skontaktować się z lekarzem lub oddziałem ratunkowym najbliższego szpitala, jeśli u pacjenta wystąpią następujące ciężkie działania niepożądane:

- obrzęk, głównie twarzy, warg lub gardła, który powoduje trudności z połykaniem lub oddychaniem, świąd i wysypka. Może to być objawem ciężkiej reakcji alergicznej lub obrzęku naczynioruchowego (częstość nieznaną, nie może być określona na podstawie dostępnych danych), w związku z tym pacjent może potrzebować pilnej pomocy medycznej.
- niewyraźne widzenie (częste działania niepożądane) (patrz punkt 2, „Prowadzenie pojazdów i obsługiwanie maszyn”).

Zaobserwowano następujące inne działania niepożądane:

Bardzo częste działania niepożądane (mogą wystąpić u więcej niż 1 na 10 osób)

- suchość w jamie ustnej.

Częste działania niepożądane (mogą wystąpić nie częściej niż u 1 na 10 osób)

- w leczonej pasze: podrażnienie, ból, świąd, wyprysk, zapalenie skóry, wysypka, zaczerwienienie skóry, guzki
- suchość nosa
- suchość oczu
- suchość skóry
- ból głowy
- zaparcia.

Niezbyt częste działania niepożądane (mogą wystąpić nie częściej niż u 1 na 100 osób)

- w leczonej pasze: suchość, trądzik, obrzęk, stwardnienie skóry, blizna, niewielkie pęcherze, rana, krosty, zapalenie mieszków włosowych
- wyprysk
- świąd, świąd całego ciała
- wysypka skórna
- zaczerwienienie skóry
- długotrwały wyprysk skórny (atopowe zapalenie skóry)
- podrażnienie skóry
- tarczki skórne (uniesione, twarde, powierzchowne zmiany skórne o wielkości powyżej 1 cm)
- trądzik
- pokrzywka
- nietypowy zapach ciała
- choroba skóry przypominająca łuszczycę (przyłuszczycyca)
- suche wargi, dłonie, błony śluzowe, gardło
- brak śliny
- uczucie zatkanego nosa
- swędzące, zaczerwienione lub podrażnione oczy
- różne wielkości źrenic
- rozszerzone źrenice
- pogorszenie widzenia
- wzdęcie brzucha
- twarde stolce
- niestrawność
- nudności
- ból w jamie ustnej i gardle
- uczucie ucisku w gardle
- senność
- zmęczenie
- zaburzenia uwagi
- lęk
- niepokój psychoruchowy
- zaburzenia snu, słaba jakość snu
- zawroty głowy
- uczucie dyskomfortu w głowie
- zaburzenia opróżniania pęcherza
- nadmierne pocenie się
- zmniejszenie liczby płytek krwi, obserwowane w badaniu krwi
- szybka praca serca
- zmiana rytmu serca (tzw. „wydłużenie odstępu QT” widoczne w EKG, elektrycznej aktywności serca)
- zwiększenie aktywności enzymów wątrobowych, stężenia bilirubiny i objętości krwinek czerwonych obserwowane w badaniu krwi
- zmniejszenie stężenia hemoglobiny w krwinkach czerwonych obserwowane w badaniu krwi.

Oczekuje się, że częstość występowania, rodzaj i nasilenie działań niepożądanych u młodzieży będą podobne jak u dorosłych.

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w tej ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych:

Al. Jerozolimskie 181C

02-222 Warszawa

Tel.: + 48 22 49 21 301

Faks: + 48 22 49 21 309

Strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu.

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

5. Jak przechowywać lek Axhidrox

Lek należy przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Nie stosować tego leku po upływie terminu ważności zamieszczonego na etykiecie i pudełku tekturowym po: „Termin ważności (EXP)”. Termin ważności oznacza ostatni dzień podanego miesiąca.

Brak specjalnych zaleceń dotyczących przechowywania leku.

Okres ważności po pierwszym otwarciu pojemnika: 12 miesięcy.

Leków nie należy wyrzucać do kanalizacji ani domowych pojemników na odpadki. Należy zapytać farmaceutę, jak usunąć leki, których się już nie używa. Takie postępowanie pomoże chronić środowisko.

6. Zawartość opakowania i inne informacje

Co zawiera lek Axhidrox

- Substancją czynną leku jest glikopironium (w postaci glikopironiowego bromku). 1 g kremu zawiera glikopironiowy bromek, w ilości odpowiadającej 8 mg glikopironium. Jedna doza (jedno naciśnięcie pompki dozującej) dostarcza 270 mg kremu zawierającego glikopironiowy bromek w ilości odpowiadającej 2,2 mg glikopironium.
- Pozostałe składniki to: alkohol benzylový (E 1519), glikol propylenowy (E 1520) i alkohol cetostearylový (patrz punkt 2), kwas cytrynowy (E 330), glicerolu monostearynian 40-55, makrogolo-20-glicerolu monostearynian, sodu cytrynian (E 331), oktylododekanol i woda oczyszczona.

Jak wygląda lek Axhidrox i co zawiera opakowanie

Lek Axhidrox to biały, błyszczący krem, dostępny w opakowaniach zawierających jeden pojemnik wielodawkowy z pompką dozującą i wieczkiem. Pojemnik wielodawkowy zawiera 50 g kremu. Po przygotowaniu, można wykonać 124 naciśnięcia pompki dozującej, wystarczające na 31 dawek leczniczych na obie pachy.

Po zastosowaniu każdej dawki leczniczej kolejną liczbę należy zaznaczyć w tabeli na pudełku tekturowym. Po dostarczeniu 31 dawek leczniczych nie należy używać pompki, nawet jeśli pojemnik wielodawkowy nie jest całkowicie pusty.

Podmiot odpowiedzialny i wytwórca

Dr. August Wolff GmbH & Co. KG Arzneimittel
Sudbrackstrasse 56
33611 Bielefeld, NIEMCY
Tel.: +49 521 8808-05;
Fax: +49 521 8808-334
E-mail: aw-info@drwolffgroup.com

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji dotyczących tego leku należy zwrócić się do miejscowego przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego.

SOLPHARM Sp. z o.o.
ul. Zakątek 1
05-270 Marki
Tel.: +48 /22/ 616 28 08
E-mail: biuro@solpharm.pl

Ten lek jest dopuszczony do obrotu w krajach członkowskich Europejskiego Obszaru Gospodarczego pod następującymi nazwami:

Austria	Axhidrox 2,2 mg/Pumpenhub Creme
Belgia	Axhidroks 8 mg/g crème
Bułgaria	АКСХИДРОКС 2,2 mg/изпомпване, крем
Chorwacja	Axhidrox 2,2 mg po potisku krema
Czechy	Axhidrox
Dania	Axhidrox
Estonia	Axhidrox 8 mg/g kreem
Finlandia	Axhidrox 2,2 mg/pumpun käyttökertä emulsiovoide
Francja	GLYCOPYRRONIUM WOLFF 8 mg/g, crème
Grecja	AXHIDROX
Holandia	Axhidrox 8 mg/g, Crème
Irlandia	Axhidrox 2.2 mg/pump actuation cream
Łotwa	Axhidrox 2,2 mg/dozējuma krēms
Litwa	Akshidroz 8 mg/g kremas
Luksemburg	Axhidroks 8 mg/g crème
Niemcy	Axhidrox 2,2 mg/Hub Creme
Norwegia	Axhidrox 2,2 mg/pumpetrykk krem
Polska	Axhidrox
Rumunia	Axhidrox 2,2 mg/doza, cremă
Słowacja	Axhidrox
Słowenia	Axhidrox 2,2 mg/potisk krema
Szwecja	Axhidrox
Węgry	Axhidrox 8 mg/g krém

Data ostatniej aktualizacji ulotki: 28.01.2026