



### Gebrauchsanweisung für das Schmerzpflaster

Bitte lesen Sie diese Gebrauchsanweisung sorgfältig durch, bevor Sie das Gelencium<sup>®</sup> Schmerzpflaster anwenden.

Das Schmerzpflaster ist ein registriertes Medizinprodukt. Wirksamkeit und Sicherheit wurden gemäß der Europäischen Verordnung für Medizinprodukte (2017/745) geprüft.

#### Was ist Gelencium<sup>®</sup> Schmerzpflaster und wie wirkt es?

Das Schmerzpflaster ist ein Medizinprodukt, das äußerlich auf die Haut in Bereichen aufgetragen wird, in denen Gelenk- oder Muskelschmerzen vorhanden sind. Es hat zwei Hauptwirkungen: Erstens sorgt es für eine rasche Kühlung, indem es die Lösungsmittel im Pflaster schnell verdampfen lässt, was zu einem Kühleffekt auf der behandelten Haut führt. Zweitens stimuliert das Pflaster die darunter liegenden Nerven und Muskeln, was zu einer langanhaltenden Schmerzlinderung beiträgt. Diese Stimulation verbessert die Durchblutung der Muskeln, was zu einer Schmerzlinderung führt.

#### Verwendungszweck

Erzeugt einen Kühleffekt und hilft, Muskel- und Gelenkschmerzen zu lindern.

#### Anwendungsgebiete

Lindert den Schmerz. Sorgt für langanhaltende Schmerzlinderung. Bei Muskel-, Nacken-, Rücken-, Schulter- und Gelenkschmerzen, Verstauchungen, Sportverletzungen und Arthritis.

#### Anwendung

Tragen Sie das Pflaster auf die zu behandelnde Stelle auf: Reinigen und trocknen Sie den betroffenen Bereich. Öffnen Sie die Verpackung und entnehmen Sie das Schmerzpflaster. Ziehen Sie das Pflaster von der Schutzfolie ab und kleben Sie es auf die schmerzende Stelle. Verwenden Sie das Pflaster nur einmal am Tag und lassen Sie es nicht länger als 24 Stunden auf der Haut. Vermeiden Sie die Anwendung des Pflasters auf verletzter oder gereizter Haut, z. B. auf Schnitten, Kratzern, Sonnenbrand, Infektionen oder Hautausschlägen. Halten Sie sich immer an die Anweisungen auf der Produktverpackung.

Das Produkt ist für den vorübergehenden Gebrauch bestimmt.

#### Zusammensetzung:

Wirkstoff: 94,4 % Acrylic adhesive  
Hilfsstoffe: Cannabidiol, Menthol und Arnika Fluid Extrakt  
Das Schmerzpflaster enthält Alkohol.

#### Darreichungsform und Inhalt

Originalverpackung mit 6 Pflaster

#### Warnhinweise:

- Nur zur äußerlichen Anwendung.
- Verwenden Sie dieses Produkt nicht auf beschädigter oder verletzter Haut.
- Vermeiden Sie Augenkontakt. Nach Gebrauch sorgfältig die Hände waschen.
- Außerhalb der Reichweite von Kleinkindern aufbewahren.
- Außerhalb der Reichweite von Haustieren aufbewahren.
- Nicht empfohlen für Kinder unter 14 Jahren - außer nach Rücksprache mit Ihrem Arzt.
- Personen mit einer Allergie gegen Alkohol, Lösungsmittel oder einen der Inhaltsstoffe sollten das Produkt nicht verwenden.
- Während der Schwangerschaft oder Stillzeit nur nach Rücksprache mit dem Arzt anwenden.
- Tritt 2 - 3 Tage nach Beginn der Behandlung keine Besserung ein oder haben sich die Symptome erheblich verschlimmert, suchen Sie bitte einen Arzt auf.

#### Wechselwirkung mit Medikamenten

Um Wechselwirkungen zu vermeiden, sollten Sie die Medikamente im Abstand von zwei Stunden anwenden oder Ihren Arzt konsultieren.

#### Nebenwirkung

Bei bestimmungsgemäßem Gebrauch sind keine Nebenwirkungen bekannt.

#### Kontraindikation

Verwenden Sie das Schmerzpflaster nicht bei einer Überempfindlichkeit (Allergie) gegen einen der Inhaltsstoffe.

#### Lagerungshinweise:

- Kühl (zwischen 10°C und 25°C) und lichtgeschützt aufbewahren.
- Verschließen Sie den Beutel nach Gebrauch fest.
- Das Schmerzpflaster darf nur bis zu dem auf der Packung/dem Etikett angegebenen Verfallsdatum verwendet werden. Ist das angegebene Verfallsdatum überschritten, darf das Produkt nicht mehr verwendet werden.
- Aufgrund der Beschaffenheit der Inhaltsstoffe kann nach einiger Zeit eine leichte Rosafärbung auftreten. Dies hat keinen Einfluss auf die Qualität des Produkts.

#### Entsorgung

Das Produkt kann mit dem normalen Hausmüll entsorgt werden.

#### Meldung von Vorkommnissen

Sollte dieses Produkt in Zusammenhang mit einem schwerwiegenden Vorkommnis stehen (Tod eines Patienten, Anwenders oder anderer Personen; vorübergehende oder dauerhafte schwerwiegende Verschlechterung des Gesundheitszustands eines Patienten, Anwenders oder anderer Personen; schwerwiegende Gefahr für die öffentliche Gesundheit), muss dieser Zwischenfall dem Hersteller und den zuständigen nationalen Behörden gemeldet werden.

 **Hersteller**  
CANNORDIC A/S  
Indiakaj 10  
2100 Kopenhagen Ø

 **Vertrieb Deutschland & Österreich**  
Heilpflanzenwohl GmbH  
Alt-Moabit 101 D  
10559 Berlin, Deutschland

	Medizinprodukt
	Charge
	Gebrauchsanweisung beachten
	Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden
	Hersteller
	Vor Sonnenlicht schützen
	Symbol CE
	Temperaturbegrenzung
	Nicht wiederverwenden
	Verwendbar bis
	Vertrieb