

Tannolact® Lotio 1%

Suspension zur Anwendung auf der Haut

Wirkstoff: Phenol-Methanal-Harnstoff-Polykondensat, sulfoniert, Natriumsalz (synthetischer Gerbstoff)

Suspension
zur Anwendung auf der Haut

Gebrauchsinformation: Information für den Anwender

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, denn sie enthält wichtige Informationen für Sie. Dieses Arzneimittel ist ohne Verschreibung erhältlich. Um einen bestmöglichen Behandlungserfolg zu erzielen, muss Tannolact® Lotio jedoch vorschriftsmäßig angewendet werden.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn sich Ihre Symptome verschlimmern oder keine Besserung eintritt, müssen Sie auf jeden Fall einen Arzt aufsuchen.
- Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

1. Was ist Tannolact® Lotio und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Anwendung von Tannolact® Lotio beachten?
3. Wie ist Tannolact® Lotio anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Tannolact® Lotio aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

1. WAS IST TANNOLACT® LOTIO UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Tannolact® Lotio ist ein Arzneimittel zur Anwendung auf der Haut (Dermatikum).

Tannolact® Lotio wird bei Hauterkrankungen angewendet, die mit Entzündungen, Nässen und Juckreiz verbunden sind wie z.B. Hauterkrankungen in intertriginösen Bereichen (d.h. Bereiche, in denen Hautpartien aneinanderreiben: in den Achselhöhlen, im Genital-Anal-Bereich, unter der Brust oder an den Oberschenkeln) und Hautentzündungen im Windelbereich (Windeldermatitis) beim Säugling und Kleinkind und andere entzündliche Hauterkrankungen wie z.B. Windpocken.

2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON TANNOLACT® LOTIO BEACHTEN?

Tannolact® Lotio darf nicht angewendet werden

- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegenüber dem arzneilich wirksamen Bestandteil oder einem der sonstigen Bestandteile von Tannolact® Lotio sind.
- Tannolact® Lotio darf nicht am Auge angewendet werden.

Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Tannolact® Lotio ist erforderlich,

- wenn Sie Tannolact® Lotio im Gesicht anwenden. Achten Sie darauf, dass Tannolact® Lotio nicht in das Auge gelangt.
- Falls Tannolact® Lotio versehentlich in Kontakt mit den Augen gekommen ist. Spülen Sie das Auge in diesem Fall ca. 10 Minuten unter fließendem Wasser und suchen Sie anschließend einen Augenarzt auf.

Bei Anwendung von Tannolact® Lotio mit anderen Arzneimitteln:

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden bzw. vor kurzem eingenommen/angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Schwangerschaft und Stillzeit

Erfahrungen zur Anwendung von Tannolact® Lotio in der Schwangerschaft und Stillzeit liegen nicht vor.

Fragen Sie vor der Einnahme/Anwendung von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen:

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Tannolact® Lotio

Propylenglycol kann Hautreizungen verursachen.

3. WIE IST TANNOLACT® LOTIO ANZUWENDEN?

Wenden Sie Tannolact® Lotio immer genau nach der Anweisung in dieser Packungsbeilage an. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, wird Tannolact® Lotio 1-2 mal täglich nach kräftigem Schütteln der Flasche dünn auf die erkrankten Hautpartien aufgetragen. Bei der Behandlung der Windeldermatitis ist eine Anwendung nach jedem Windelwechsel möglich. Tannolact® Lotio ist nur zur äußerlichen Anwendung geeignet.

Größe: 157,5 x 178 mm

Code-Nr.: E 797

Farbe 1: Schwarz

Farbe 2:

Farbe 3:

Farbe 4:

Logistik:

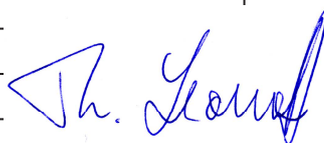
Zulassung:

PM:

Info-Beauftr.:

Vertriebsleiter:

Geschäfts-Führung:



APPROVED
2011/06/01

Die Behandlung kann so lange durchgeführt werden, bis die entzündlichen Hauterscheinungen wie Juckreiz, Nässen und Rötung abgeklungen sind.
In der Regel sind 4 Wochen ausreichend. Die Dauer der Behandlung bestimmt der behandelnde Arzt.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Tannolact® Lotio zu stark oder zu schwach ist.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann Tannolact® Lotio Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

<i>Sehr häufig:</i> mehr als 1 Behandler von 10	<i>Häufig:</i> 1 bis 10 Behandelte von 100
<i>Gelegentlich:</i> 1 bis 10 Behandelte von 1.000	<i>Selten:</i> 1 bis 10 Behandelte von 10.000
<i>Sehr selten:</i> weniger als 1 Behandler von 10.000	<i>Nicht bekannt:</i> Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar

Der Wirkstoff oder die sonstigen Bestandteile von Tannolact® Lotio können zu einer Kontaktdermatitis führen.

Bei der Anwendung auf der Haut können Brennen und in Einzelfällen leichte Hautreizungen (Stechen, Juckreiz) auftreten. Tannolact® Lotio hat eine augenreizende Wirkung, so dass entsprechende Vorsichtsmaßnahmen empfohlen werden.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

5. WIE IST TANNOLACT® LOTIO AUFZUBEWAHREN?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und Behältnis nach „Verwendbar bis“ angegebenen Verfalldatum

nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Aufbewahrungsbedingungen:

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Hinweis auf Haltbarkeit nach Anbruch

Die Dauer der Haltbarkeit nach Öffnen des Behältnisses beträgt 6 Monate.

6. WEITERE INFORMATIONEN

Was Tannolact® Lotio enthält:

Der Wirkstoff ist: Phenol-Methanal-Harnstoff-Polykondensat, sulfoniert, Natriumsalz (synthetischer Gerbstoff).

1 g Suspension zur Anwendung auf der Haut enthält 10 mg Phenol-Methanal-Harnstoff-Polykondensat, sulfoniert, Natriumsalz (synthetischer Gerbstoff).

Die sonstigen Bestandteile sind: Glycerol 85%, Zinkoxid, Talkum, Propylenglycol, Calciumlactat-Pentahydrat, hochdisperses Siliciumdioxid, Octadecylnonanoat, Macrogollaurylether (Ph.Eur.) (23), gereinigtes Wasser.

Wie Tannolact® Lotio aussieht und Inhalt der Packung:

Tannolact® Lotio ist eine weiße Suspension.

Tannolact® Lotio ist in Flaschen zu 75 g und als Doppelpack zu 2 x 75 g Suspension zur Anwendung auf der Haut erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Galderma Laboratorium GmbH
Georg-Glock-Str. 8
D-40474 Düsseldorf
E-Mail: germany@galderma.com

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt im Juni 2007 überarbeitet.

GALDERMA



GI/7026/c
Druckfreigabe im Juni 2011

APPROVED
2011/06/01