

Tannolact® Lotio

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

SCHÜTTELMIXTUR

Liebe Patientin, lieber Patient!

Bitte lesen Sie folgende Gebrauchsinformation aufmerksam, weil sie wichtige Informationen darüber enthält, was Sie bei der Anwendung dieses Arzneimittels beachten sollen. Wenden Sie sich bei Fragen bitte an Ihren Arzt oder Apotheker.

Gebrauchsinformation

Zusammensetzung

1g Tannolact® Lotio enthält als arzneilich wirksamen Bestandteil: 10 mg Phenol-Methanal-Harnstoff-Polykondensat, sulfoniert, Natriumsalz (synthetischer Gerbstoff).
Sonstige Bestandteile: Glycerol 85%, Zinkoxid, Talkum, Propylenglycol, Calciumlactat 5H₂O, hochdisperses Siliciumdioxid, Octadecylnonanoat, alpha-Dodecylomega-hydroxypoly(oxyethylen)-23, gereinigtes Wasser.

Darreichungsform und Inhalt

Tannolact® Lotio ist in Flaschen zu 75g und als Doppelpack zu 2 x 75g Schüttelmixtur erhältlich.

Stoff- oder Indikationsgruppe

Tannolact® Lotio ist ein Arzneimittel zum Auftragen auf die Haut (Dermatikum)

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Galderma Laboratorium GmbH
Georg-Glock-Straße 8
D-40474 Düsseldorf
www.galderma.de

Anwendungsgebiete

Tannolact® Lotio wird bei Hauterkrankungen angewendet, die mit Entzündung, Nässen und Juckreiz verbunden sind wie z.B. Hauterkrankungen in intertriginösen Bereichen (d.h. Bereiche, in denen Hautpartien aneinanderreiben: in den Ach-

selhöhlen, 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.

Gegenanzeigen

Wann dürfen Sie Tannolact® Lotio nicht anwenden?

In den seltenen Fällen einer Überempfindlichkeit (Hautreaktion) gegen Grundlagenbestandteile von Tannolact® Lotio ist von der weiteren Anwendung des Präparates Abstand zu nehmen. Nicht zur Anwendung am Auge.

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

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

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise

Welche Vorsichtsmaßnahmen müssen beachtet werden?

Sollten Sie Tannolact® Lotio im Gesicht anwenden, achten Sie darauf, daß diese nicht in das Auge gelangt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ihr Arzt Tannolact® Lotio nicht anders verordnet hat. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da Tannolact® Lotio sonst nicht richtig wirken kann!

Wie und wie oft sollten Sie Tannolact® Lotio anwenden?

Sie sollten Tannolact® Lotio 1-2 mal täglich nach kräftigem Schütteln der Flasche dünn auf die erkrankten Hautpartien auftragen. Bei der Behandlung der Windeldermatitis ist eine Anwendung nach jedem Windelwechsel möglich. Nur zur äußerlichen Anwendung geeignet.

Wie lange sollten Sie Tannolact® Lotio anwenden?

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.

Nebenwirkungen

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Tannolact® Lotio auftreten?

Bei der lokalen Anwendung können Brennen und in Einzelfällen leichte Hautreizungen (Stechen, Juckreiz) auftreten.

Tannolact® Lotio hat eine augenreizende Wirkung, so daß entsprechende Vorsichtsmaßnahmen empfohlen werden.

Wenn Sie Nebenwirkungen bei sich beobachten, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, teilen Sie dies bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels

Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf der Flasche und Faltschachtel aufgedruckt. Verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach diesem Datum!

Haltbarkeit nach Öffnen des Behältnisses oder nach Herstellung der gebrauchsfertigen Zubereitung:

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

Stand der Information

August 2004

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!

GALDERMA



GI/7026/b

Druckfreigabe im Februar 2005