

Tannolact® LOTIO 1%



Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Tannolact®Lotio 1% Suspension zur Anwendung auf der Haut

Zur Anwendung bei Säuglingen ab einem Monat, Kleinkindern, Kindern, Jugendlichen und Erwachsenen.

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

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an.

- 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 Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Wenn Sie sich nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt. Wenn sich bei der Behandlung der Windeldermatitis nach 3 Tagen keine Besserung zeigt, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Tannolact®Lotio und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten 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. Inhalt der Packung und 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 SOLLTEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON TANNOLACT®LOTIO BEACHTEN?

Tannolact®Lotio darf nicht angewendet werden,

– wenn Sie allergisch gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Tannolact®Lotio darf nicht am Auge angewendet werden.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Tannolact®Lotio anwenden.

Tannolact®Lotio hat eine augenreizende Wirkung. 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 für eine Dauer von ca. 10 Minuten unter fließendem Wasser und suchen Sie anschließend einen Augenarzt auf.

Anwendung von Tannolact®Lotio zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden.

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Tannolact®Lotio kann während der Schwangerschaft und Stillzeit angewendet werden.

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

Tannolact®Lotio enthält Propylenglycol (E 1520)

Propylenglycol (E 1520) kann Hautreizungen verursachen.

3. WIE IST TANNOLACT®LOTIO ANZUWENDEN?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der mit

Ihrem Arzt oder Apotheker getroffenen Absprache an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt: Tannolact®Lotion wird 1– bis 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®Lotion ist nur zur äußerlichen Anwendung geeignet.

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.

Wenn Sie eine größere Menge Tannolact®Lotion angewendet haben, als Sie sollten

Es wurden keine Fälle einer Überdosierung berichtet.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Sehr häufig (kann bei bis mehr als 1 von 10 Patienten auftreten)

– Brennen.

Häufig (kann bei bis zu 1 von 10 Patienten auftreten)

– Kontaktdermatitis, Hautreizung, Hautschmerzen, Juckreiz, Hautrötung.

Gelegentlich (kann bei bis zu 1 von 100 Patienten auftreten)

– Hautverfärbung.

Tannolact®Lotion hat eine augenreizende Wirkung, so dass entsprechende Vorsichtsmaßnahmen empfohlen werden.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn, Website: <http://www.bfarm.de> anzeigen.

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. WIE IST TANNOLACT®LOTION AUFZUBEWAHREN?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Nicht über 25 °C lagern.

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

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 angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN

Was Tannolact®Lotion enthält

- Der Wirkstoff ist: Phenol-Methanal-Harnstoff-Polykondensat-Natriumsalz, sulfoniert (synthetischer Gerbstoff). 1 g Suspension zur Anwendung auf der Haut enthält 10 mg Phenol-Methanal-Harnstoff-Polykondensat-Natriumsalz, sulfoniert (synthetischer Gerbstoff).
- Die sonstigen Bestandteile sind: Glycerol 85 %, Zinkoxid, Talkum, Propylenglycol (E 1520), Calciumlactat-Pentahydrat, hochdisperses Siliciumdioxid, Cetylstearylisononanoat (Ph. Eur.), Macrogollarylether (Ph. Eur.) (23), gereinigtes Wasser.

Wie Tannolact®Lotion aussieht und Inhalt der Packung:

Tannolact®Lotion ist eine weiße Suspension.

Tannolact®Lotion ist in Flaschen zu 75 g Suspension zur Anwendung auf der Haut erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Galderma Laboratorium GmbH
Toulouser Allee 23a
40211 Düsseldorf

Telefon: 0800 588 885 0

Fax: 0211 635582-70

E-Mail: patientenservice@galderma.com

DIESE PACKUNGSBEILAGE WURDE ZULETZT ÜBERARBEITET IM JUNI 2018.

GI/7026/h



GALDERMA

