



Tannolact® Fettcreme

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

CREME

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

1 g Tannolact® Fettcreme enthält als arzneilich wirksamen Bestandteil 4 mg Phenol-Methanal-Harnstoff-Polykondensat, sulfoniert, Natriumsalz (synthetischer Gerbstoff). Sonstige Bestandteile: Methyl (4-hydroxybenzoat), Propyl (4-hydroxybenzoat), (E,E)-Hexa-2,4-diensäure (Sorbinsäure), Glycerolmono/di/trialkanoat (C₁₂-C₁₈), Sorbitol-Lösung 70% (nicht kristallisierend) (Ph. Eur.), Tris[dodecylpoly(oxyethylen)-4]phosphat, Cetylstearylalkohol (Ph. Eur.), Hexyldodecanoat, Glycerolmono/di/trialkanoat (C_x-C_y), Dimeticon 350, Calciumlactat-Pentahydrat, gereinigtes Wasser.

Darreichungsform und Inhalt

Tannolact® Fettcreme ist in Tuben zu 20 g, 50 g und 100 g Creme erhältlich.

Stoff- oder Indikationsgruppe

Tannolact® Fettcreme ist zur Anwendung auf der Haut bestimmt (Dermatikum).

2516250

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Galderma Laboratorium GmbH

Georg-Glock-Straße 8

D-40474 Düsseldorf

www.galderma.de

Anwendungsgebiete

Tannolact® Fettcreme wird bei Hauterkrankungen angewendet, die mit Entzündung oder Juckreiz verbunden sind. Beispiele hierfür sind Ekzeme (Erkrankungen der Oberhaut), 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).

Gegenanzeigen

Wann dürfen Sie Tannolact® Fettcreme nicht anwenden?

Tannolact® Fettcreme darf nicht angewendet werden, wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegenüber dem arzneilich wirksamen Bestandteil, Methyl (4-hydroxybenzoat), Propyl (4-hydroxybenzoat) oder einem der sonstigen Bestandteile des Arzneimittels sind.

Tannolact® Fettcreme dürfen Sie nicht am Auge anwenden.

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Tannolact® Fettcreme können Sie auch während der Schwangerschaft und Stillzeit anwenden.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise

Welche Vorsichtsmaßnahmen müssen beachtet werden?

Tannolact® Fettcreme besitzt eine augenreizende Wirkung, so dass entsprechende Vorsichtsmaßnahmen empfohlen werden.

Methyl (4-hydroxybenzoat) und Propyl (4-hydroxybenzoat) können Überempfindlichkeitsreaktionen, auch Spätreaktionen, hervorrufen.

(E,E)-Hexa-2,4-diensäure (Sorbinsäure) und Cetylstearylalkohol können örtlich begrenzte Hautreaktionen (z.B. Kontaktdermatitis) hervorrufen.





Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Keine bekannt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

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

Wie und wie oft sollten Sie Tannolact® Fettcreme anwenden?

Soweit nicht anders verordnet, sollten Sie Tannolact® Fettcreme 3mal täglich dünn auf die erkrankten Hautpartien auftragen und leicht einmassieren. Nur zur äußerlichen Anwendung geeignet. Sollten Sie Tannolact® Fettcreme im Gesicht anwenden, achten Sie darauf, dass die Creme nicht ins Auge gelangt.

Wie lange sollten Sie Tannolact® Fettcreme 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 Anwendung bestimmt der behandelnde Arzt.

Anwendungsfehler und Überdosierung

Welche Gegenmaßnahmen sind beim versehentlichen Kontakt mit den Augen zu ergreifen?

Bei Augenkontakt mit Tannolact® Fettcreme sollten Sie die Augen sofort für die Dauer von ca. 10 Minuten unter fließendem Wasser spülen und anschließend einen Arzt konsultieren.

Nebenwirkungen

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

Der Wirkstoff oder die sonstigen Bestandteile von Tannolact® Fettcreme können selten zu einer Überempfindlichkeitsreaktion der Haut führen. Bei der lokalen Anwendung können in Einzelfällen leichte Hautreizungen auftreten. Tannolact® Fettcreme besitzt eine augenreizende Wirkung, so dass entsprechende Vorsichtsmaßnahmen empfohlen werden.

Methyl (4-hydroxybenzoat) und Propyl (4-hydroxybenzoat) können Überempfindlichkeitsreaktionen, auch Spätreaktionen, hervorrufen.

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 Verfalldatum dieser Packung ist auf der Tube 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 der Tube beträgt 6 Monate.

Stand der Information

August 2004

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren!

Darreichungsformen und Packungsgrößen

Tannolact® Creme	Tuben mit 20 g, 50 g und 100 g
Tannolact® Fettcreme	Tuben mit 20 g, 50 g und 100 g
Tannolact® Lotio	Flaschen mit 75 g und Doppelpack 2 x 75 g
Tannolact® (Badezusatz)	10 Beutel à 10 g und 40 Beutel à 10 g, Dose mit 150 g
Tannolact® Puder	Dose mit 30 g

GALDERMA



Druckfreigabe im August 2004

