



Tannolact® Creme

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® Creme enthält als arzneilich wirksamen Bestandteil: 10 mg Phenol-Methanal-Harnstoff-Polykondensat, sulfoniert, Natriumsalz (synthetischer Gerbstoff).
Sonstige Bestandteile: (E,E)-Hexa-2,4-diensäure (Sorbinsäure), 2/3-tert-Butyl-4-methoxyphenol (E 320), Propylenglycol, dünnflüssiges Paraffin, Cetylstearylalkohol (Ph. Eur.), Polysorbat 60, Sorbitanstearat, Dimeticon 350, gereinigtes Wasser.

Darreichungsform und Inhalt

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

Stoff- oder Indikationsgruppe

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

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Galderma Laboratorium GmbH

Georg-Glock-Straße 8

D-40474 Düsseldorf

www.galderma.de

2516185

Anwendungsgebiete

Tannolact® Creme wird bei entzündlichen Hauterkrankungen angewendet, die mit Rötung, Nässen und Juckreiz verbunden sind.

Gegenanzeigen

Wann dürfen Sie Tannolact® Creme nicht anwenden?

Tannolact® Creme darf nicht angewendet werden, wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegenüber dem arzneilich wirksamen Bestandteil oder einem der sonstigen Bestandteile des Arzneimittels sind.

Tannolact® Creme darf nicht am Auge angewendet werden.

Was müssen Sie in Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Gegen die lokale Anwendung während Schwangerschaft und Laktation bestehen wegen nicht gegebener Resorptionsfähigkeit keine Bedenken.

Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise

Welche Vorsichtsmaßnahmen müssen beachtet werden?

Sollten Sie Tannolact® Creme im Gesicht anwenden, achten Sie darauf, dass die Creme nicht ins Auge gelangt.

Propylenglycol kann Hautreizungen hervorrufen.

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

2/3-tert-Butyl-4-methoxyphenol kann örtlich begrenzt Hautreaktionen (z. B. Kontaktdermatitis), Reizungen der Augen und der Schleimhäute hervorrufen.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Bei gleichzeitiger Anwendung von Latexprodukten (z.B. Kondome, Diaphragmen) kann es wegen der enthaltenen Hilfsstoffe (Paraffin, Stearate) zur Verminderung der Funktionsfähigkeit und damit zur Beeinträchtigung der Sicherheit dieser Produkte kommen.





Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

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

Wie und wie oft sollten Sie Tannolact® Creme anwenden?

Sie sollten Tannolact® Creme 3mal täglich dünn auf die erkrankten Hautbereiche auftragen. Nur zur äußerlichen Anwendung geeignet.

Wie lange sollten Sie Tannolact® Creme anwenden?

Die Behandlung wird so lange durchgeführt, bis die entzündlichen Hauterscheinungen abgeklungen sind. Es liegen Erfahrungen hinsichtlich der Verträglichkeit der Creme bis zu drei Wochen vor.

Die Dauer der Anwendung bestimmt der behandelnde Arzt.

Nebenwirkungen

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

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden üblicherweise folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

Sehr häufig: mehr als 1 von 10 Behandelten	Häufig: mehr als 1 von 100 Behandelten
Gelegentlich: mehr als 1 von 1000 Behandelten	Selten: mehr als 1 von 10 000 Behandelten
Sehr selten: 1 oder weniger von 10 000 Behandelten einschließlich Einzelfälle	

Bei der lokalen Anwendung können sehr selten leichte Hautreaktionen auftreten. Vor allem bei entsprechend veranlagten Patienten können aufgrund des Gehaltes an (E,E)-Hexa-2,4-diensäure (Sorbinsäure) und 2/3-tert-Butyl-4-methoxyphenol und Cetylstearylalkohol Reizungen an Haut und Schleimhaut auftreten.

Beim Auftragen auf Schleimhäute ist aufgrund des Gehaltes an Propylenglycol eine lokale Reizung möglich. Kontaktallergische Reaktionen gegenüber Cetylstearylalkohol können sich durch Juckreiz, Rötung, Bläschen manifestieren.

Aufgrund des hohen Wasseranteils der Creme kann eine Austrocknung der Haut eintreten.

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 des Behältnisses 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

