

Bepanthen[®] PLUS CREME



Dexpanthenol und Chlorhexidin-Dihydrochlorid

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.

Was in dieser Packungsbeilage steht:

1. Was ist Bepanthen Plus Creme und wofür wird sie angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Bepanthen Plus Creme beachten?
3. Wie ist Bepanthen Plus Creme anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Bepanthen Plus Creme aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. WAS IST BEPANTHEN PLUS CREME UND WOFÜR WIRD SIE ANGEWENDET?

Der Wirkstoff Dexpanthenol wird in den Zellen rasch in Pantothersäure umgewandelt, die ein Vitamin des B-Komplexes ist. Pantothersäure ist unentbehrlich für den Aufbau und die Regeneration von Haut und Schleimhaut.

Der Wirkstoff Chlorhexidin-Dihydrochlorid ist ein bekanntes und gut verträgliches Desinfektionsmittel. Es tötet jene Bakterien ab, die hauptsächlich für Infektionen der Haut verantwortlich sind.

Bepanthen Plus Creme wird zur Behandlung von oberflächlichen Wunden aller Art, wenn das Risiko einer Infektion besteht, verwendet: z.B. Schürf-, Schnitt-, Kratz- und Brandwunden.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON BEPANTHEN PLUS CREME BEACHTEN?

Bepanthen Plus Creme darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie allergisch gegen Dexpanthenol, Chlorhexidin oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind
- wenn das Trommelfell beschädigt ist, dürfen Sie Bepanthen Plus Creme nicht im Ohr anwenden

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Bepanthen Plus Creme anwenden.

Bepanthen Plus Creme soll nicht angewendet werden bei tiefen Wunden, Unterschenkelgeschwüren (Ulcus cruris) und unter undurchlässigen Verbänden.

Vermeiden Sie, dass Bepanthen Plus Creme mit Augen, Ohren und Schleimhäuten in Berührung kommt.

Wenn sich die Wunde verschlimmert oder keine Besserung eintritt, suchen Sie einen Arzt auf.

Seltene aber schwere allergische Reaktionen wurden mit der Anwendung von Chlorhexidin-enthaltenden antiseptischen Produkten berichtet. Beenden Sie die Anwendung sofort, wenn Symptome einer schwerwiegenden allergischen Reaktion (z.B. Keuchen oder Schwierigkeiten beim Atmen, Schwellung des Gesichts, Nesselsucht die schnell zu ernsteren Beschwerden führen kann, schwerer Ausschlag oder Schock) auftreten und suchen Sie unverzüglich einen Arzt auf.

Für die Behandlung einer nicht infektionsgefährdeten Hautreizung (z.B. Sonnenbrand) soll Bepanthen Plus Creme nicht verwendet werden; in diesen Fällen empfiehlt sich die Anwendung von Bepanthen Creme.

Anwendung von Bepanthen Plus Creme 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.

Bepanthen Plus Creme darf nicht gleichzeitig mit anderen Desinfektionsmitteln sowie Seifen angewendet werden.

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.

Bepanthen Plus Creme soll während der Schwangerschaft nicht großflächig angewendet werden. Stillende sollen Bepanthen Plus Creme nicht im Bereich der Brust und nicht großflächig anwenden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Bepanthen Plus Creme hat keinen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

Bepanthen Plus Creme enthält Wollwachs, Cetylalkohol und Stearylalkohol

Die Bestandteile Wollwachs, Cetylalkohol und Stearylalkohol können örtlich begrenzte Hautreaktionen (z.B. Kontaktdermatitis) hervorrufen.

3. WIE IST BEPANTHEN PLUS CREME ANZUWENDEN?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes oder Apothekers an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Zur Anwendung auf der Haut.

Bepanthen Plus Creme kann nach Bedarf ein- bis mehrmals täglich auf die gereinigte Wunde oder entzündete Hautareale aufgetragen werden. Die Dauer der Anwendung richtet sich nach Art und Verlauf der Erkrankung und beträgt erfahrungsgemäß ca. 1 -2 Wochen. Die Anwendung auf großflächigen Hautarealen ist zu vermeiden.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen:

Bepanthen Plus Creme ist für die Anwendung bei Säuglingen geeignet.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des 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.

Gelegentliche Nebenwirkungen (können bis zu 1 von 100 Behandelten treffen):

Brennen der Haut im Bereich der behandelten Stelle.

Sehr seltene Nebenwirkungen (können bis zu 1 von 10.000 Behandelten treffen):

Generalisierte allergische Reaktionen wie Überempfindlichkeit, anaphylaktische Reaktion und anaphylaktischer Schock (potenziell lebensbedrohlich) einschließlich Änderung der Laborwerte, Asthma, leichten bis mäßigen Reaktionen der Haut (Ausschlag mit roten Punkten, Nesselausschlag, Schwellungen und Juckreiz), des Atmungs-, bzw. Magen-Darm-Trakts und des Herz- Kreislaufsystems (kardio-respiratorisches Versagen).

Allergische Hautreaktionen (z.B. Rötung, Jucken, Bläschenbildung)

Meldungen 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 anzeigen (siehe folgende Details). Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen

Traisengasse 5

1200 Wien

ÖSTERREICH

Fax: +43 (0) 50 555 36207

Website: <http://www.basg.gv.at>

5. WIE IST BEPANTHEN PLUS CREME AUFZUBEWAHREN?

Nicht über 25°C lagern.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen der Tube: 1 Jahr

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 Bepanthen Plus Creme enthält

- Die Wirkstoffe sind: 1 g Bepanthen Plus Creme enthält als Wirkstoffe 50 mg (= 5 %) **Dexpanthenol** und 5 mg (= 0,5%) **Chlorhexidin-Dihydrochlorid**.

- Die sonstigen Bestandteile sind: weiße Vaseline, flüssiges Paraffin, Wollwachs (E 913), Macrogolstearat-1800, Cetylalkohol, Stearylalkohol, DL-Pantolacton, gereinigtes Wasser

Wie Bepanthen Plus Creme aussieht und Inhalt der Packung

Dieses Arzneimittel ist eine undurchsichtig blassgelbliche, homogene Creme zur äußerlichen Anwendung. Die Verpackung besteht aus einer zusammenfaltbaren Aluminiumtube mit weißem Verschluss, Packungsgröße 30g.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer:

Bayer Austria Ges.m.b.H., Wien

Hersteller:

GP Grenzach Produktions GmbH

D-79639 Grenzach-Wyhlen, Deutschland

Z.Nr.: 1-19149

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im März 2023.