

## **Gebrauchsinformation**

### **Emulgatorhaltige Lotio Zinci oxidati SR**

**25 % ige** Suspension zur Anwendung auf der Haut

Zinkoxid-Schüttelmixtur 25% SR/NRF

*Dermatikum*

Wirkstoff: Zinkoxid

### **Anwendungsgebiete**

Zinkoxid wirkt abdeckend-protektiv und sekretbindend bei akuten und subkutanen Hautkrankheiten.

### **Gegenanzeigen**

Keine Anwendung bei Überempfindlichkeit gegen Zink oder andere Bestandteile der Suspension und auf mehr als 20 Prozent der Körperoberfläche.

### **Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise**

Auf Hautarealen über 20 % der Körperoberfläche nicht anwenden.

Kaliumsorbitat und Cetylstearylalkohol können örtlich begrenzt Hautreizungen (z. B. Kontaktdermatitis) hervorrufen.

### **Schwangerschaft und Stillzeit**

Die Suspension kann bei Einhalten der Dosieranleitung in der Schwangerschaft und Stillzeit angewendet werden. Eine großflächige Anwendung, insbesondere an der Brust stillender Frauen, sollte vermieden werden.

### **Wechselwirkungen mit anderen Mitteln**

Zinkoxidhaltige Rückstände vor der Anwendung anderer Dermatika vollständig entfernen, da deren Wirkung beeinträchtigt werden kann.

### **Dosieranleitung, Art und Dauer der Anwendung**

2-3-mal täglich auf die betroffene Stelle auftragen und antrocknen lassen.

Die Dauer der Anwendung ist nicht begrenzt.

### **Anwendungsfehler**

Auf Hautarealen über 20 % der Körperoberfläche nicht anwenden.

Akute Vergiftungen sind bei bestimmungsgemäßer Anwendung nicht zu erwarten. Speziell im Kindesalter sind bei versehentlicher Einnahme Übelkeit, Erbrechen, Gastritis und Fieber möglich.

Wenn Sie die Anwendung vergessen haben, wenden Sie nicht die doppelte Dosis an.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

## **Nebenwirkungen**

Nach Auftragen der Suspension auf stark entzündliche Hautstellen kann ein leichtes Brennen auftreten.

Selten (1-10 von 10 000): allergische Reaktionen, gelegentlich (1-10 von 1000): Hautrötungen, Spannungsgefühl, Austrocknungserscheinungen, raue Haut, akanthotische Hautveränderungen. Das Absetzen der Therapie wird empfohlen.

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 dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: [www.bfarm.de](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.

## **Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels**

Das Präparat nach Ablauf des aufgedruckten Verfalldatums nicht mehr anwenden. Nach Anbruch 3 Monate verwendbar.

Das Arzneimittel dicht verschlossen, nicht über 25 °C aufbewahren.

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Suspensionsreste sollten abgewaschen und nicht abgerieben werden, um eine mechanische Irritation der Haut zu vermeiden.

## **Zusammensetzung**

100 g Suspension enthalten:

*Wirkstoff:* Zinkoxid 25,0 g

*Sonstige Bestandteile:* (2-Ethylhexyl)alkanoat (C<sub>10</sub> – C<sub>16</sub>), Glycerol 85 %, nichtionogene emulgierende Alkohole (Gemisch aus Cetylstearylalkohol, Macrogol-80-cetylstearylether und Glycerolmonostearat), Kaliumsorbat (Ph. Eur.), Citronensäure, gereinigtes Wasser.

## **Darreichungsform und Inhalt**

Originalpackung mit 100 g (N2) bzw. 200 g (N3) Suspension.

## **Pharmaz. Unternehmer/Hersteller**

Pharmachem GmbH & Co. KG

Naßäckerstraße 37-39

07381 Pößneck/Thüringen

Tel.: 036738 / 659272

Fax: 036738 / 659274

Stand der Information: Dezember 2014

100 g (N2)

<200 g (N3)>

Ch.-B.: <>

Verwendbar bis: <>

Apothekenpflichtig! Vor Gebrauch umschütteln!

Zul.-Nr.: 3004448.00.00

<PZN>