

Loceryl® Creme

Wirkstoff: Amorolfinghydrochlorid

CREME

Zur Anwendung auf der Haut



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

Arzneilich wirksamer Bestandteil:

1 g Creme enthält 2,788 mg Amorolfinghydrochlorid (entspr. 2,5 mg Amorolfin).

Sonstige Bestandteile:

Gereinigtes Wasser; Stearylalkohol (Ph. Eur.); Weißes Vaseline; Dickflüssiges Paraffin; Macrogolstearat 2000; Carbomer 934 P; 2-Phenoxyethanol; Natriumhydroxid; Natriumedetat (Ph. Eur.).

Darreichungsform und Inhalt

Loceryl® Creme ist in einer Packung zu 20 g Creme und einer Doppelpackung zu 2 x 20 g Creme erhältlich. Loceryl® Creme ist ein Arzneimittel zur Behandlung von Pilzkrankungen der Haut (Breitspektrum-Antimykotikum). Der Wirkstoff Amorolfin hemmt das Wachstum der Pilze und tötet sie ab.

Pharmazeutischer Unternehmer

Galderma Laboratorium GmbH
Georg-Glock-Straße 8
D-40474 Düsseldorf
www.galderma.de

Hersteller

Laboratoires Galderma
ZI de Montdésir
F-74540 Alby-sur-Chéran

Anwendungsgebiete

Hautmykosen (Pilzkrankungen der Haut), verursacht durch Dermatophyten: Tinea pedis (Fußpilzkrankungen), Tinea inguinalis, Tinea corporis (Hautpilzkrankung an den Oberschenkeln und am Körper). Cutane Candidose (Hautpilzkrankungen durch Hefepilze).

Gegenanzeigen

Wann dürfen Sie Loceryl® Creme nicht anwenden?

- Sie dürfen Loceryl® Creme nicht anwenden, wenn Sie auf Amorolfin oder einen anderen der oben genannten sonstigen Bestandteile überempfindlich reagiert haben.

- Kinder, vor allem Kleinkinder und Säuglinge, sollen infolge ungenügender klinischer Erfahrung bei Kindern nicht mit Loceryl[®] Creme behandelt werden.
- Schwangere Frauen und stillende Mütter dürfen Loceryl[®] Creme mangels klinischer Erfahrung weder auf größeren noch auf stark geschädigten oder entzündeten Hautflächen, noch unter luftdichtem Verband verwenden. Diese Maßnahme ist geboten, weil eine geringfügige Aufnahme des Wirkstoffs durch die Haut in den Körper bei großflächiger Anwendung oder schwerer Hautschädigung nicht ganz ausgeschlossen werden kann.
- Stillende Mütter dürfen Loceryl[®] Creme nicht im Brustbereich anwenden.

Was müssen Sie im Hinblick auf Schwangerschaft und Stillzeit beachten?

Siehe hierzu „Wann dürfen Sie Loceryl[®] Creme nicht anwenden?“

Vorsichtsmaßnahmen und Warnhinweise

Welche Vorsichtsmaßnahmen müssen beachtet werden?

Stearylalkohol kann örtlich begrenzte Hautreizungen (z. B. Kontaktdermatitis) hervorrufen.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln

Welche anderen Arzneimittel beeinflussen die Wirkung von Loceryl[®] Creme?

Für Loceryl[®] Creme sind keine Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln bekannt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung

Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da Loceryl[®] Creme sonst nicht richtig wirken kann!

Wie viel von Loceryl[®] Creme und wie oft sollten Sie Loceryl[®] Creme anwenden?

Tragen Sie Loceryl[®] Creme auf die betroffenen Hautstellen einmal pro Tag – am besten abends – auf.

Wie lange sollten Sie Loceryl[®] Creme anwenden?

Pilzinfektionen sind oft sehr hartnäckig. Sie müssen daher die Behandlung ununterbrochen bis zur Heilung und einige Tage darüber hinaus durchführen. Im allgemeinen soll die Behandlung nicht kürzer als 2 Wochen sein und nicht länger als 6 Wochen dauern. Bitte suchen Sie einen Arzt auf, wenn der erwartete Erfolg durch die Anwendung nicht einsetzt oder die Beschwerden sich nicht verbessern.

Nebenwirkungen

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Loceryl[®] Creme auftreten?

Loceryl[®] Creme wird im allgemeinen gut vertragen. In seltenen Fällen traten während der Behandlung mit der Creme leichte Hautreizungen auf (Hautrötung, Juckreiz, leichtes Brennen).

Wenn Sie ferner Nebenwirkungen bei sich beobachten, die nicht in dieser Packungsbeilage aufgeführt sind, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt oder Apotheker mit.

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit

Das Verfallsdatum dieser Packung ist auf der Schachtel und dem Tubenfalz aufgedruckt. Verwenden Sie die Packung nicht mehr nach diesem Datum!

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Stand der Information

August 2004

Druckfreigabe im September 2004

GALDERMA



P.22586-2