

GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR ANWENDER**PANNOCORT 1% Creme**
Hydrocortisonacetat

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

1. WAS IST PANNOCORT UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Pannocort hat als Wirkstoff Hydrocortisonacetat und gehört zu den Corticosteroiden Klasse IV. Das sind die schwach wirkenden Corticosteroide (Nebennierenrindehormone).

Sie können Pannocort anwenden bei:

- Hautentzündungen allergischer Art, die jucken oder Flüssigkeit absondern.
- Psoriasis (wiederkehrende Hauterkrankungen mit abschuppendem, trockenem Hautausschlag), besonders im Angesicht und an den Geschlechtsteilen.
- Ekzem.

Wenn Sie sich nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON PANNOCORT BEACHTEN?**Pannocort darf nicht angewendet werden,**

- bei Infektionen der Haut (bakterielle oder virale Infektionen, Schimmel).
- bei einer dünner werdenden Haut (Hautatrophie).
- bei (Jugend)Pusteln (Akne).
- bei Wunden und Geschwüren.
- wenn Sie allergisch gegen Hydrocortisonacetat oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Pannocort anwenden.

- Pannocort nicht auf Schleimhäute auftragen.
- Kontakt von Pannocort mit den Augen vermeiden.
- Pannocort nicht während längerer Zeit auf große Hautflächen oder unter Schlussverband auftragen.
- Pannocort nicht verschlucken.
- Wenn bei Ihnen verschwommenes Sehen oder andere Sehstörungen auftreten, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Bitte informieren Sie Ihren Arzt, wenn eine der vorstehenden Warnungen für Sie zutrifft oder in der Vergangenheit für Sie zutroffen hat.

Anwendung von Pannocort 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.

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.

Schwangerschaft

Während der Schwangerschaft keine großen Mengen Pannocort auftragen. Wenden Sie Pannocort auch nicht während längerer Zeit an, wenn Sie schwanger sind.

Stillzeit

Im Allgemeinen darf Pannocort in der Stillzeit angewendet werden. Seien Sie wohl vorsichtig, wenn Sie Pannocort auf Brustwarze und Warzenhof auftragen, damit die Einnahme des Produkts durch Ihr Baby vermieden wird.

Pannocort enthält Cetylstearylalkohol. Dieser Stoff kann örtlich begrenzt Hautreizungen (z.B. Kontaktdermatitis) hervorrufen.

Pannocort enthält Methylparahydroxybenzoat. Dieser Stoff kann allergische Reaktionen, auch Spätreaktionen, hervorrufen sowie in seltenen Fällen eine Verkrampfung der Atemwege (Bronchospasmus).

3. WIE IST PANNOCORT 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.

Eine kleine Menge Pannocort (beispielsweise eine erbsengroße Menge) auf die Verletzung auftragen und die Creme leicht verreiben. Danach dürfen Sie die Verletzung entweder der Luft aussetzen oder mit einer Gazebinde (einer luftdurchlässigen Binde) abdecken. Vermeiden Sie die Verwendung eines Schlussverbands (siehe Punkt 4 „Welche Nebenwirkungen sind möglich?“).

Je nach dem Ernst der Verletzung können Sie die Creme 1 bis 2 Mal pro Tag auftragen.

Wenn Sie eine größere Menge von Pannocort angewendet haben, als Sie sollten

Wenn Sie zu viel von Pannocort verwendet oder eingenommen haben, sollen Sie sofort mit Ihrem Arzt, Ihrem Apotheker oder dem Antigiftzentrum (070/245.245) Kontakt aufnehmen.

Wenn Sie die Anwendung von Pannocort vergessen haben

Die Creme möglichst schnell auftragen und genügend Zeit bis zur nächsten vorgesehenen Auftragung einhalten. Wenden Sie nicht die doppelte Menge an, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses 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.

Durch Aufnahme über die Haut könnte Cortison in den Körper geraten. Die Gefahr dieser Aufnahme über die Haut ist bei Säuglingen und Kindern größer. Die Aufnahme über die Haut wird gesteigert, indem das Produkt:

- auf große Flächen aufgetragen wird.
- unter einem Schlussverband aufgetragen wird.
- auf eine beschädigte oder entzündete Haut aufgetragen wird.
- in großen Mengen aufgetragen wird.

Ein erstes Zeichen systemischer Wirkungen (systemisch bedeutet, dass es auf den ganzen Körper wirkt und sich nicht auf eine bestimmte Stelle beschränkt) können Flüssigkeitsansammlungen in den Geweben sein. Durch die geringe Aufnahme durch die Haut ist die Gefahr für systemische Nebenwirkungen sehr gering. Wenn sich diese Zeichen trotzdem ergeben, müssen Sie Ihren Arzt aufsuchen.

Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes:

- Verdünnung der Haut mit Streifen und kleinen roten Flecken infolge lokaler Blutgefäßerweiterungen. Das kommt besonders bei längerer Anwendung vor.
- Vergrößern oder Aufklackern bestehender Infektionen.
- Größere Gefahr für Infektionen.
- Hautentzündungen um den Mund.
- Verzögerte Narbenbildung.
- Verfärbungen der Haut.
- Überempfindlichkeitsreaktionen sind selten, jedoch möglich. Diese sind meistens auf einen der Bestandteile der Cremebasis zurückzuführen. Wenn lokale Wirkungen entstehen, müssen Sie Ihren Arzt um Rat fragen.

Augenerkrankungen:

- Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar): Verschwommenes Sehen.

Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort:

- Sehr selten: Flüssigkeitsansammlung in den Geweben.

Meldung 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 über das nationale Meldesystem anzeigen:

Belgien

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

www.afmps.be

Abteilung Vigilanz

Website: www.notifierunefetindesirable.be

E-Mail: adr@fagg-afmps.be

Luxemburg

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy

Tel: (+33) 3 83 65 60 85 / 87

Email: crpv@chru-nancy.fr

oder

Division de la Pharmacie et des Médicaments, Direction de la Santé in Luxemburg

Tel.: (+352) 2478 5592

Email: pharmacovigilance@ms.etat.lu

Link zum Formular : <https://guichet.public.lu/fr/entreprises/sectoriel/sante/medecins/notification-effets-indesirables-medicaments.html>

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. WIE IST PANNOCORT AUFZUBEWAHREN?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Tube: für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Weithalsgefäß: nicht über 25°C lagern.

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

Haltbarkeit nach Anbruch: 3 Monate.

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 Pannocort enthält**

- Der Wirkstoff ist Hydrocortisonacetat. 1 g Creme enthält 10 mg Hydrocortisonacetat.
- Die sonstigen Bestandteile sind: Cetylstearylalkohol, Glycerol, Natriumlaurylsulfat, Methylparahydroxybenzoat, gereinigtes Wasser.

Wie Pannocort aussieht und Inhalt der Packung

Creme in einer Aluminiumtube mit PP Schraubdeckel zu 5g, 15g, 30g und 60g oder ein PP Weithalsgefäß mit HDPE Deckel zu 1 kg. Diese letzte Packung ist für die Einzelanfertigung in der Apotheke und in dieser Form nicht für den Einzelhandel bestimmt.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer und HerstellerPharmazeutischer Unternehmer

Axone Pharma
Boulevard de France 9A
1420 Braine L'Alleud
Belgien

Hersteller

Pannoc Chemie NV
Lammerdries-oost 23
2250 Olen
Belgien
Telefon: 0032 (0)14 21 70 18

Zulassungsnummern

Tube : BE053392

Weithalsgefäß: BE511244

Verkaufsabgrenzung

Apothekenpflichtig

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 05/2024.