

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Erycine 4% Lösung zur Anwendung auf der Haut

Erythromycin

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

1. Was ist Erycine und wofür wird es angewendet?

- Lösung zur Anwendung auf der Haut.
- Antibiotikum zur Anwendung auf der Haut. Anti-Akne-Präparat.
- Erycine ist zur lokalen Behandlung von Akne angezeigt, insbesondere bei der am häufigsten auftretenden Form der entzündeten Pickel.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Erycine beachten?

Erycine darf nicht angewendet werden,

wenn Sie allergisch gegen Erythromycin oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

- Erycine darf nicht mit den Augen oder Schleimhäuten in Berührung kommen. Falls dies doch geschieht, einige Minuten lang sofort mit kaltem oder lauwarmem Wasser spülen.
- Sollte die Flasche mit Erycine verschüttet werden, kann der Inhalt Flecken auf Textilien oder Möbeln verursachen.
- Dieses Arzneimittel enthält Propylenglykol und kann Hautreizungen hervorrufen.

Wenn Sie noch andere Arzneimittel einnehmen, lesen Sie bitte auch Abschnitt „Anwendung von Erycine zusammen mit anderen Arzneimitteln“.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt, wenn eine der aufgeführten Warnhinweise auf Sie zutrifft oder in der Vergangenheit zugetroffen hat.

Anwendung von Erycine zusammen mit anderen Arzneimitteln

Erycine darf auf der Haut nicht mit Säuren oder Alkalien in Berührung kommen.

Erycine darf zusammen mit örtlich angebrachter Vitamin-A-Säure, Benzoylperoxid oder der oralen Einnahme von Tetracyclin angewendet werden.

Vorsicht ist geboten bei der gleichzeitigen Anwendung anderer Anti-Akne-Behandlungen, da hierdurch die Hautirritation verstärkt werden kann. Dies gilt besonders bei Produkten, die die Abschilferung der Haut fördern.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden.

Anwendung von Erycine zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Es sind keine Wechselwirkungen mit Nahrungsmitteln und Getränken bekannt.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Erycine darf während der Schwangerschaft und Stillzeit angewendet werden.

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.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Das Arzneimittel hat keinen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

Erycine enthält Propylenglykol.

Erycine enthält 2.3 mL Propylenglykol pro 100 mL Lösung.

Propylenglykol kann Hautreizungen hervorrufen

Erycine enthält Ethanol.

Erycine enthält 541 mg Alkohol (Ethanol 96%) pro ml.

Dies kann auf geschädigter Haut zu einem brennenden Gefühl führen.

3. Wie ist Erycine anzuwenden?

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

Erycine ist ein- oder zweimal am Tag auf der Haut des gesamten Gesichtes bzw. an den anderen betroffenen Stellen anzubringen (auch in der Umgebung der betroffenen Stellen), vorzugsweise nach dem Waschen.

Die übliche Behandlungsdauer beträgt 10 bis 12 Wochen. In den meisten Fällen ist dann eine spürbare Besserung zu verzeichnen.

Brechen Sie die Behandlung nicht vorzeitig ab.

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

Die Anwendung großer Mengen der Erycine über einen längeren Zeitraum hinweg kann zu einer Rötung der Haut und deren Austrocknen führen.

Nach der oralen Einnahme des gesamten Inhalts einer Packung Erycine werden vor allem die typischen Symptome eines übermäßigen Alkoholkonsums zu verzeichnen sein.

Wenn Sie zu viel Erycine angewendet haben, wenden Sie sich unverzüglich an Ihren Arzt, Apotheker oder eine Giftnotrufzentrale (070/245 245).

Wenn Sie die Anwendung von Erycine vergessen haben

Wie bei jedem Arzneimittel ist es wichtig, dass Sie die Erycine regelmäßig während der gesamten Behandlungsperiode anwenden. Wenn Sie die Anwendung Ihres Arzneimittels vergessen haben, holen Sie die Anwendung so schnell wie möglich nach, ohne jedoch dabei die Dosis oder die Anwendungshäufigkeit zu ändern.

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.

Wenden Sie sich unverzüglich an einen Arzt, wenn bei Ihnen eine schwerwiegende Hautreaktion auftritt: ein roter, schuppiger Ausschlag mit Erhebungen unter der Haut und Blasen (exanthematische Pustulose). Die Häufigkeit dieser Nebenwirkung ist nicht bekannt (auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar).

In manchen Fällen kann aufgrund des Alkoholgehaltes der Erycine ein brennendes oder kribbelndes Gefühl auftreten oder eine Abschuppung oder leichte Hautrötung beobachtet werden. Dies bildet sich jedoch wieder zurück. Auch allergische Reaktionen auf einen Bestandteil der Erycine sind möglich.

Die auf die Haut aufgetragene und getrocknete Erycine verursacht keine Flecken auf der Haut oder der Kleidung, die mit der behandelten Haut in Berührung gekommen ist.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen über: Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

www.afmps.be

Abteilung Vigilanz:

Website: www.notifierunefetindesirable.be

e-mail: adr@fagg-afmps.be

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

5. Wie ist Erycine aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Nicht über 25°C lagern.

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

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 Erycine enthält

- Der Wirkstoff ist Erythromycin.
- Die sonstigen Bestandteile sind Ethanol 96%, Macrogol 400 und Propylenglykol (beziehen sich auf Abschnitt 2, Erycine enthält Propylenglycol, Erycine enthält Ethanol).

Wie Erycine aussieht und Inhalt der Packung

Farblose, nach Alkohol riechende Flüssigkeit.

100-ml-Flasche

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer

Laboratoires Bailleul S.A.

14-16, Avenue Pasteur

L-2310 Luxemburg

LUXEMBURG

Hersteller

FARMACLAIR

440 Avenue du Général de Gaulle

14200 Hérouville Saint Clair

Frankreich

Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung:

Laboratoires Bailleul sprl

Route de Lennik 451

B-1070 Anderlecht

Tel : 02/502.04.10

Zulassungsnummer

BE380563

Art der Abgabe

Apothekenpflichtig.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Mai 2024

Packungsbeilage

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 05/2024.