

Gebrauchsinformation: Information für Anwendur

Bithiol Qualiphar 10% Salbe Bithiol Qualiphar 20% Salbe Ichtammol

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 nach 3 Wochen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

1. Was ist Bithiol Qualiphar und wofür wird es angewendet?

Bithiol Qualiphar ist eine Salbe zur Behandlung von Hautproblemen.

Sie wird empfohlen:

- Zur ergänzenden Behandlung bei wiederkehrenden Hautproblemen mit schuppendem, trockenem Hautausschlag (Psoriasis), chronischem Ekzem und Hautentzündungen in Zusammenhang mit einer zu starken Talgausscheidung (Sebumausscheidung).

Als reifendes Mittel bei Eiterbeulen (Furunkeln) und Pickeln (Pustulae). Wenn Sie sich nach 3 Wochen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Bithiol Qualiphar beachten?

Bithiol Qualiphar darf nicht angewendet werden

- Wenn Sie allergisch gegen Ichtammol oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

- Bei allergischen Hauterkrankungen.
- Bei schweren Hautverletzungen, z. B. großen, offenen Wunden oder Brandwunden.
- Bei Neugeborenen und Frühgeborenen.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker bevor Sie Bithiol Qualiphar anwenden.

Dieses Arzneimittel darf nicht langfristig oder häufig angewendet werden.

- Der Kontakt mit den Augen, der Schleimhaut oder offenen Wunden ist zu vermeiden.
- Wenn Sie noch andere Arzneimittel anwenden. Bitte lesen Sie auch den Abschnitt „Anwendung von Bithiol Qualiphar zusammen mit anderen Arzneimitteln“. Bithiol Qualiphar enthält als Wirkstoff Ichthammol, eine Substanz, die unverträglich ist mit Jod, Eisen- und Bleisalzen sowie mit basischen Verbindungen. Während Ihrer Behandlung mit Bithiol Qualiphar ist daher jeglicher Kontakt mit diesen Stoffen zu vermeiden.

Fragen Sie Ihren Arzt, wenn eine der obigen Warnungen auf Sie zutrifft oder dies in der Vergangenheit der Fall war.

Kinder

Bithiol Qualiphar darf nicht angewendet werden bei Neugeborenen und Frühgeborenen.

Anwendung von Bithiol Qualiphar 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, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Nicht gleichzeitig mit Desinfektionsmitteln benutzen.

Anwendung von Bithiol Qualiphar zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Keine Interaktionen bekannt.

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.

Bei korrekter Verwendung in der angegebenen Menge darf dieses Arzneimittel von schwangeren oder stillenden Frauen angewendet werden. Es wird jedoch empfohlen, den behandelnden Arzt über die Anwendung der Salbe in Kenntnis zu setzen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Keine besondere Vorsichtsmaßnahmen notwendig.

Bithiol Qualiphar enthält Wollwachs (Lanolin) (E913)

Dieses Arzneimittel enthält Wollwachs (Lanolin). Dies kann örtlich begrenzte Hautreizungen (z.B. Kontaktdermatitis) hervorrufen.

3. Wie ist Bithiol Qualiphar 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.

Die empfohlene Dosis beträgt:

Die Salbe 2- bis 3-mal pro Tag in einer dünnen Schicht auf die zu behandelnde Stelle aufbringen und danach mit einem sterilen Tuch abdecken.

Eventuelle Flecken auf der Kleidung können mit Wasser und Seife entfernt werden.

Sie dürfen Bithiol Qualiphar nicht länger als 3 Wochen nacheinander anwenden, ohne einen Arzt zu besuchen.

Anwendung bei Kindern

Bithiol Qualiphar darf nicht angewendet werden bei Neugeborenen und Frühgeborenen.

Wenn Sie eine größere Menge von Bithiol Qualiphar angewendet haben, als Sie sollten

Bei korrekter, äußerlicher Anwendung ist die Aufnahme einer zu großen Menge praktisch unmöglich. Wenn Sie eine größere Menge von Bithiol Qualiphar haben angewendet, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antgiftzentrum (070/245.245).

Wenn Sie die Anwendung von Bithiol Qualiphar vergessen haben

Keine besonderen Maßnahmen erforderlich.

Wenn Sie die Anwendung von Bithiol Qualiphar abbrechen

Keine besonderen Maßnahmen erforderlich.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Unter normalen Umständen wird Bithiol Qualiphar gut vertragen.

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

- Allergische Reaktion gegenüber einem der Bestandteile.
- Leichte Irritation an der behandelten Stelle, Hautausschlag.

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 anzeigen über:

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 oder Abteilung Pharmazie und Medikamente (Division de la pharmacie et des médicaments) der Gesundheitsbehörde in Luxemburg - Website: www.guichet.lu/pharmakovigilanz.

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

5. Wie ist Bithiol Qualiphar aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Nicht über 25°C lagern.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem der Tube/Umkarton 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 Bithiol Qualiphar enthält

- Der Wirkstoff ist: Ichtammol 10 g/100 g (Bithiol Qualiphar 10%) und Ichtammol 20 g/100 g (Bithiol Qualiphar 20%).

Die sonstigen Bestandteile sind: Vaseline und Wollwachs (Lanolin) (E913). Siehe Abschnitt 2, „Bithiol Qualiphar enthält Wollwachs (Lanolin) (E913)“.

Wie Bithiol Qualiphar aussieht und Inhalt der Packung

Tube mit 22 g Salbe.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Laboratoria QUALIPHAR N.V./S.A. - Rijksweg 9 – 2880 Bornem – Belgien

Zulassungsnummern:

BE230063 (Bithiol Qualiphar 10%)

BE230072 (Bithiol Qualiphar 20%)

LU: 2009060013 (Bithiol Qualiphar 10%)

LU: 2009060014 (Bithiol Qualiphar 20%)

Art der Abgabe: Freie Abgabe.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 04/2024.