

LIPACTIN® GEL, 175 I.U./g; 5 mg/g, Gel

Heparin-Natrium - Zinksulfat

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.
- Wenn Sie sich nach 10 Tagen nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

1. WAS IST LIPACTIN GEL UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Lipactin Gel ist ein Gel zur lokalen (topischen) äußeren Anwendung.

Lipactin Gel ist ein antivirales Gel zum Auftragen auf die Haut. Angezeigt zur Behandlung von Fieberbläschen.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON LIPACTIN GEL BEACHTEN?

Lipactin Gel darf nicht angewendet werden,

- Wenn Sie allergisch gegen Heparin-Natrium oder Zinksulfat oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- Bei schwerer Immunsuppression (Patienten mit stark geschwächtem Immunsystem, beispielsweise bei AIDS oder nach einer Knochenmarktransplantation).
- Bei Kindern unter 6 Jahren.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

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

- Lipactin Gel ist nur für den äußerlichen Gebrauch bestimmt.
- Vermeiden Sie Kontakt mit den Augen.
- Brechen Sie die Behandlung sofort ab, bei Auftreten allergischer Reaktionen (Überempfindlichkeit).

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

Anwendung von Lipactin Gel zusammen mit anderen Arzneimitteln

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

Anwendung von Lipactin Gel 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.

Lipactin Gel während der Schwangerschaft und der Stillzeit nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt anwenden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Keine besondere Vorsichtsmaßnahmen notwendig.

3. WIE IST LIPACTIN GEL ANZUWENDEN?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der mit Ihrem Arzt oder Apotheker getroffenen Absprache an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt:

Bei den ersten Anzeichen einer Infektion (Juckreiz, Spannungsgefühl, Schmerzen, Bläschenbildung) Lipactin Gel 3- bis 6-mal täglich in dünner Schicht auf die betroffenen Hautstellen und Lippen auftragen.

- Nach dem Verschwinden der Symptome wird die Behandlung vorzugsweise einige Tage fortgesetzt.
- Lipactin Gel darf nicht bei Kindern unter 6 Jahren angewendet werden.

Wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn die Beschwerden nach 10 Tagen nicht besser oder sogar schlechter werden.

Lipactin Gel ist nur für äußerlichen Gebrauch.

Wenn Sie eine größere Menge von Lipactin Gel angewendet haben, als Sie sollten

Bei lokaler äußerer Anwendung in der angegebenen Menge gibt es keine Gefahr einer Überdosierung.

Wenn Sie eine größere Menge von Lipactin Gel angewendet haben, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antgiftzentrum (070/245.245).

Wenn Sie die Anwendung von Lipactin Gel vergessen haben

Wenn Sie eine Anwendung vergessen haben, warten Sie bis zur nächsten Anwendung (maximal 6 Mal pro Tag).

Wenn Sie die Anwendung von Lipactin Gel abbrechen

Nicht zutreffend.

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 Lipactin Gel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

- In Einzelfällen kann es nach dem Auftragen des Gels vorübergehend zu einem Brennen an der behandelten Stelle kommen.
- In seltenen Fällen können allergische Reaktionen auftreten. Brechen Sie die Behandlung sofort ab bei Auftreten allergischer Reaktionen (Überempfindlichkeit).

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

5. WIE IST LIPACTIN GEL AUFZUBEWAHREN?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf. Bei Zimmertemperatur lagern (15-25°C). Sie dürfen Lipactin Gel nach dem auf der Tube/dem Umkarton nach „EXP“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Die ersten beiden Ziffern geben den Monat, die folgenden zwei oder vier Ziffern das Jahr an. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN.

Was Lipactin Gel enthält

- Die Wirkstoffe sind Heparin-Natrium (175 I.U./g) und Zinksulfat (5 mg/g).
- Die sonstigen Bestandteile sind Glycerin 85% - Phenoxyethanol - Polysorbat 60 - Polysorbat 80 - Natriumcarboxymethylcellulose - Gereinigtes Wasser.

Wie Lipactin Gel aussieht und Inhalt der Packung

Tube mit 3 Gramm Gel.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer

Louis WIDMER N.V. - Avenue Louise 486 - BE-1050 Bruxelles

Hersteller

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

Zulassungsnummer: BE201257

Art der Abgabe

Freie Abgabe.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 06/2012.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 06/2012.