

# Bepanthen®



## ANTISEPTISCHE WUNDCREME

5 mg/g / 50 mg/g Creme  
Chlorhexidinbis(D-gluconat) / Dexpanthenol

**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 sich Ihr Krankheitsbild nach 7 Tagen nicht gebessert oder gar verschlimmert hat, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

### Was in dieser Packungsbeilage steht

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

### 1. Was ist Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME und wofür wird es angewendet?

#### Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME wird angewendet:

Zur antiseptischen Behandlung von oberflächlichen Wunden; Schürf-, Riss-, Platz- und Kratzwunden.

### 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME beachten?

#### Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie allergisch gegen Chlorhexidinbis(D-gluconat), Dexpanthenol oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- bei tiefen oder nässenden Wunden, Unterschenkelgeschwür (Ulcus cruris) und unter Verwendung eines dicht abschließenden und abdeckenden Verbandes (Okklusivverband).
- nicht am Auge oder in unmittelbarer Augennähe, auf Schleimhäuten und im Ohr.

#### Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bei der Anwendung von Arzneimitteln, die Chlorhexidin enthalten, wurden seltene, aber schwerwiegende allergische Reaktionen einschließlich anaphylaktischer Schock berichtet.

Wenn Anzeichen einer schwerwiegenden allergischen Reaktion bei Ihnen auftreten (z. B. Keuchen oder Atem- und Herzbeschwerden, Schwellung des Gesichts, Nesselsucht, die schnell zu schwerwiegenderen Krankheitsmerkmalen führen kann, schwerer Hautausschlag, Juckreiz oder Schock), wenden Sie Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME nicht weiter an und suchen Sie Ihren Arzt möglichst umgehend auf (siehe Abschnitt 4).

Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME sollte nicht großflächig auf der Haut und nicht zur Behandlung von Hautirritationen verwendet werden, die nicht unbedingt zu Infektionen führen (wie z. B. Sonnenbrand).

#### Anwendung von Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME zusammen mit anderen Arzneimitteln

Chlorhexidin ist unverträglich mit Seifen und anderen anionischen Substanzen.

Zur Vermeidung einer möglichen Beeinflussung (gegenseitig oder die Wirkung aufhebend) sollte Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME nicht gleichzeitig mit anderen antiseptischen Mitteln angewendet werden.

#### Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Für Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME liegen keine klinischen Daten zur Anwendung an Schwangeren vor. Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME soll während der Schwangerschaft nicht großflächig angewendet werden.

Für Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME liegen keine klinischen Daten über eine Anwendung während der Stillzeit und zum Übergang in die Muttermilch vor. Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME soll während der Stillzeit nicht großflächig angewendet werden. Stillende sollten Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME nicht im Bereich der Brust anwenden.

Es liegen keine Studien am Menschen zum Einfluss von Chlorhexidin und Dexpanthenol auf die Fortpflanzungsfähigkeit vor. In tierexperimentellen Studien konnte nach oraler Verabreichung von Chlorhexidin keine verminderte Fortpflanzungsfähigkeit beobachtet werden.

## **Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

## **Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME enthält Cetylstearylalkohol.**

Cetylstearylalkohol kann örtlich begrenzt Hautreizungen (z. B. Kontaktdermatitis) hervorrufen.

## **3. Wie ist Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME 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.

### **Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:**

Tragen Sie Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME 2mal täglich dünn auf die betroffenen Hautstellen auf.

### **Dauer der Anwendung**

Die Dauer der Behandlung richtet sich nach Art und Verlauf der Erkrankung und beträgt erfahrungsgemäß ca. 1 - 2 Wochen. Wenn sich Ihr Krankheitsbild nicht bessert oder sogar verschlechtert, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME zu stark oder zu schwach ist.

### **Wenn Sie eine größere Menge von Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME angewendet haben, als Sie sollten**

Eine häufige, wiederholte lokale Anwendung an gleicher Stelle über den bestimmungsgemäßen Gebrauch hinaus kann zu Irritationen der Haut führen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

## **4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?**

Wie alle Arzneimittel kann Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Im Rahmen der Anwendung von Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME nach der Zulassung wurden folgende Nebenwirkungen identifiziert. Da diese Reaktionen freiwillig von Patientengruppen unbestimmter Größe gemeldet wurden, lässt sich ihre Häufigkeit nicht zuverlässig bestimmen.

### **Bedeutsame Nebenwirkungen oder Zeichen, auf die Sie achten sollten, und Maßnahmen, wenn Sie betroffen sind:**

Wenn Sie von einer der nachfolgend genannten Nebenwirkungen betroffen sind, wenden Sie Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME nicht weiter an und suchen Sie Ihren Arzt möglichst umgehend auf.

### **Erkrankungen des Immunsystems und Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes**

**Nicht bekannt** (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar): Allergischen Hautreaktionen wie z. B. Kontaktdermatitis, allergische Dermatitis, Juckreiz, Rötung, Ekzem, Ausschlag, Nesselsucht, Hautreizung und Bläschen. Überempfindlichkeit, anaphylaktische Reaktion und anaphylaktischer Schock (potentiell lebensbedrohlich) mit entsprechenden Manifestationen bzgl. Labor und Klinik einschließlich Asthma Syndrom, leichte bis mittelschwere Reaktionen, die potentiell Haut, Atemwege, Magen-Darm-Trakt und Herz-Kreislauf-System beeinflussen, einschließlich Symptomen wie z. B. Ausschlag, Nesselsucht, Ödeme, Juckreiz, Herz- und Atembeschwerden (siehe Abschnitt 2).

### **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 dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn, Website: <http://www.bfarm.de> anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

## **5. Wie ist Bepanthen® ANTISEPTISCHE WUNDCREME aufzubewahren?**

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Tubenfalz und der Faltschachtel angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

### **Aufbewahrungsbedingungen**

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

### **Hinweis auf Haltbarkeit nach Anbruch**

Nach Anbruch ist Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME 6 Monate haltbar. Nach diesem Datum sollten Sie das Arzneimittel nicht mehr verwenden.

## **6. Inhalt der Packung und weitere Informationen**

### **Was Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME enthält**

Die Wirkstoffe sind: Chlorhexidinbis(D-gluconat) und Dexpanthenol.

1 g Creme enthält 5 mg Chlorhexidinbis(D-gluconat) und 50 mg Dexpanthenol.

Die sonstigen Bestandteile sind: Macrogolstearat 1500, Glycerolmonostearat 40 - 55, Cetomacrogol 1000, Dickflüssiges Paraffin, Cetylstearylalkohol (Ph.Eur.), Dimeticon 1000, Glycerol 85 %, Hartparaffin, Hyetellose, Gereinigtes Wasser.

### **Wie Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME aussieht und Inhalt der Packung**

Bepanthen ANTISEPTISCHE WUNDCREME ist eine weiße, homogene Creme und in Tuben mit 20 g erhältlich.

### **Pharmazeutischer Unternehmer**

Bayer Vital GmbH, 51368 Leverkusen, Deutschland

Tel. (0214) 30 51 348, Fax (0214) 30 51 603

E-Mail [medical-information@bayer.com](mailto:medical-information@bayer.com)

### **Hersteller**

GP Grenzach Produktions GmbH, Emil-Barell-Straße 7, 79639 Grenzach-Wyhlen, Deutschland

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Februar 2020**

# Bepanthen®



## WUND- UND HEILSALBE

50 mg/g Salbe  
Dexpanthenol

**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 sich Ihr Krankheitsbild nach 7 Tagen nicht gebessert oder gar verschlimmert hat, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

### Was in dieser Packungsbeilage steht

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

### 1. Was ist Bepanthen® WUND- UND HEILSALBE und wofür wird es angewendet?

Bepanthen WUND- UND HEILSALBE ist ein Mittel zur Unterstützung der Wundheilung.

#### Bepanthen WUND- UND HEILSALBE wird angewendet:

Zur Unterstützung der Heilung bei oberflächlichen leichten Haut- und Schleimhautschädigungen.

### 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Bepanthen® WUND- UND HEILSALBE beachten?

**Bepanthen WUND- UND HEILSALBE darf nicht angewendet werden,**

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

#### Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Bepanthen WUND- UND HEILSALBE ist bei bestimmungsgemäßem Gebrauch nicht erforderlich.

Kontakt mit den Augen ist zu vermeiden.

#### Hinweis:

Bei der Behandlung mit Bepanthen WUND- UND HEILSALBE im Genital- oder Analbereich kann es wegen bestimmter sonstiger Bestandteile bei gleichzeitiger Anwendung von Produkten aus Latex (z. B. Kondome, Diaphragmen) zu einer Verminderung der Reißfestigkeit bzw. zu einer Beeinträchtigung der Sicherheit kommen.

#### Anwendung von Bepanthen WUND- UND HEILSALBE zusammen mit anderen Arzneimitteln

Bislang sind keine Wechselwirkungen bekannt geworden.

#### Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Während der Schwangerschaft und Stillzeit besteht für Bepanthen WUND- UND HEILSALBE keine Anwendungsbeschränkung.

Daten zur Fortpflanzungsfähigkeit liegen nicht vor.

#### Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erforderlich.

#### Bepanthen WUND- UND HEILSALBE enthält Wollwachs, Stearylalkohol und Cetylalkohol.

Wollwachs, Stearylalkohol und Cetylalkohol können örtlich begrenzt Hautreizungen (z. B. Kontaktdermatitis) hervorrufen.

### 3. Wie ist Bepanthen® WUND- UND HEILSALBE 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:

Tragen Sie Bepanthen WUND- UND HEILSALBE ein- bis mehrmals täglich dünn auf die betroffenen Hautstellen auf.

#### Dauer der Anwendung

Die Dauer der Behandlung richtet sich nach Art und Verlauf der Erkrankung.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Bepanthen WUND- UND HEILSALBE zu stark oder zu schwach ist.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, fragen Sie 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.

Im Rahmen der Anwendung von Bepanthen WUND- UND HEILSALBE nach der Zulassung wurden folgende Nebenwirkungen identifiziert. Da diese Reaktionen freiwillig von Patientengruppen unbestimmter Größe gemeldet wurden, lässt sich ihre Häufigkeit nicht zuverlässig bestimmen.

#### Bedeutsame Nebenwirkungen oder Zeichen, auf die Sie achten sollten, und Maßnahmen, wenn Sie betroffen sind:

Wenn Sie von einer der nachfolgend genannten Nebenwirkungen betroffen sind, wenden Sie Bepanthen WUND- UND HEILSALBE nicht weiter an und suchen Sie Ihren Arzt möglichst umgehend auf.

#### Erkrankungen des Immunsystems und Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes

**Nicht bekannt** (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):

Allergische Reaktionen und allergische Hautreaktionen wie z. B. Kontaktdermatitis, allergische Dermatitis, Juckreiz, Rötung, Ekzem, Ausschlag, Nesselsucht, Hautreizung und Bläschen.

#### 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 dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3, D-53175 Bonn, Website: <http://www.bfarm.de> anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

### 5. Wie ist Bepanthen® WUND- UND HEILSALBE aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Tubenfalz und der Faltschachtel angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

#### Aufbewahrungsbedingungen

Nicht über 25 °C lagern.

#### Hinweis auf Haltbarkeit nach Anbruch

Bepanthen WUND- UND HEILSALBE ist nach Anbruch 3 Monate haltbar.

### 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

#### Was Bepanthen WUND- UND HEILSALBE enthält

Der Wirkstoff ist: Dexpanthenol. 1 g Salbe enthält 50 mg Dexpanthenol.

Die sonstigen Bestandteile sind: Gebleichtes Wachs, Dickflüssiges Paraffin, Dünflüssiges Paraffin-Weißes Vaseline-Ceresin-Glycerolmonooleate (veg.)-Wollwachsalkohole-Gemisch (Protegin X), Weißes Vaseline, Cetylalkohol (Ph.Eur.), Stearylalkohol (Ph.Eur.), Wollwachs, Mandelöl, Gereinigtes Wasser.

#### Wie Bepanthen WUND- UND HEILSALBE aussieht und Inhalt der Packung

Bepanthen WUND- UND HEILSALBE ist eine blassgelbe, homogene Salbe und in Tuben mit 20 g, 50 g und 100 g Salbe erhältlich.

#### Alternativ für 3,5 g:

Bepanthen WUND- UND HEILSALBE ist eine blassgelbe, homogene Salbe und in Tuben mit 3,5 g, 20 g, 50 g und 100 g Salbe erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

#### Pharmazeutischer Unternehmer

Bayer Vital GmbH, 51368 Leverkusen, Deutschland

Tel. (0214) 30 51 348

Fax (0214) 30 51 603

E-Mail [medical-information@bayer.com](mailto:medical-information@bayer.com)

#### Hersteller

GP Grenzach Produktions GmbH, Emil-Barell-Straße 7, 79639 Grenzach-Wyhlen, Deutschland

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Februar 2018