



Die Behandlung kann so lange durchgeführt werden, bis die entzündlichen Hauterscheinungen, wie Juckreiz, Nässen und Rötung abgeklungen sind. In der Regel sind 4 Wochen ausreichend.

Die Dauer der Anwendung bestimmt der behandelnde Arzt. Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Tannolact® Fettcreme zu stark oder zu schwach ist. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann Tannolact® Fettcreme Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

Sehr häufig: mehr als 1 von 10 Behandelten	Häufig: weniger als 1 von 10, aber mehr als 1 von 100 Behandelten
Gelegentlich: weniger als 1 von 100, aber mehr als 1 von 1000 Behandelten	Selten: weniger als 1 von 1000, aber mehr als 1 von 10 000 Behandelten
Sehr selten: weniger als 1 von 10 000 Behandelten, oder unbekannt	

Der Wirkstoff oder die sonstigen Bestandteile von Tannolact® Fettcreme können selten zu einer Überempfindlichkeitsreaktion der Haut (Kontaktdermatitis) führen.

Bei der lokalen Anwendung können in Einzelfällen leichte Hautreizungen auftreten. Tannolact® Fettcreme besitzt eine augenreizende Wirkung, so dass entsprechende Vorsichtsmaßnahmen empfohlen werden.

Methyl-4-hydroxybenzoat und Propyl-4-hydroxybenzoat können Überempfindlichkeitsreaktionen, auch Spätreaktionen, hervorrufen.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

5. WIE IST TANNOLACT® FETTCREME AUFZUBEWAHREN?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und Behältnis nach „Verwendbar

bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Aufbewahrungsbedingungen:

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Hinweis auf Haltbarkeit nach Anbruch

Die Dauer der Haltbarkeit nach Öffnen der Tube beträgt 6 Monate.

6. WEITERE INFORMATIONEN

Was Tannolact® Fettcreme enthält:

Der Wirkstoff ist: Phenol-Methanal-Harnstoff-Polykondensat, sulfoniert, Natriumsalz (synthetischer Gerbstoff).

1 g Tannolact® Fettcreme enthält als arzneilich wirksamen Bestandteil 4 mg Phenol-Methanal-Harnstoff-Polykondensat, sulfoniert, Natriumsalz (synthetischer Gerbstoff).

Die sonstigen Bestandteile sind: Methyl-4-hydroxybenzoat (Ph. Eur.), Propyl-4-hydroxybenzoat (Ph. Eur.), Sorbinsäure (Ph. Eur.), Glycerolmono/di/trialkanoat (C₁₂-C₁₈), Sorbitol-Lösung 70 % (nicht kristallisierend) (Ph. Eur.), Tris[dodecylpoly(oxyethylen)-4]phosphat, Cetylstearylalkohol (Ph. Eur.), Hexyldodecanoat, Glycerolmono/di/trialkanoat (C_x-C_y), Dimeticon 350, Calciumlactat-Pentahydrat, gereinigtes Wasser.

Wie Tannolact® Fettcreme aussieht und Inhalt der Packung:

Tannolact® Fettcreme ist eine weiße, glänzende Creme. Tannolact® Fettcreme ist in Tuben zu 20 g, 50 g und 100 g Creme erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Galderma Laboratorium GmbH · Georg-Glock-Straße 8
D-40474 Düsseldorf · E-Mail: germany@galderma.com

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im Oktober 2007.

Darreichungsformen und Packungsgrößen

Tannolact® Creme	Tuben mit 20 g, 50 g und 100 g
Tannolact® Fettcreme	Tuben mit 20 g, 50 g und 100 g
Tannolact® Lotio	Flaschen mit 75 g und Doppelpack 2 x 75 g
Tannolact® (Badezusatz)	10 Beutel à 10 g und 40 Beutel à 10 g, Dose mit 150 g

Druckfreigabe im Oktober 2009

82448986



INTENDIS	Intendis Manufacturing S.p.A.		Artwork date: 27/10/2009
	PZ (technical drawing): 2505A-4	Item n°: 82448986	Replaces: 81139572
Laetus-code n°: Bar-code n°:	608	Client: 044	
Name:	Tannolact fatty cream	Country: Galderma (Germany)	
Colors:	Black	Verso - Corpo 8	
Approved:		Date:	