Dermapharm AG

Liebe Patientin, lieber Patient!

Bitte lesen Sie folgende Gebrauchsinformation aufmerksam, weil sie wichtige Informationen darüber enthält, was Sie bei der Anwendung dieses Arzneimittels beachten sollen. Wenden Sie sich bei Fragen bitte an Ihre(n) Arzt/Ärztin oder Ihre(n) Apotheker/Apothekerin.



Nystaderm Paste

Wirkstoff: Nystatin

Zusammensetzung:

Arzneilich wirksamer Bestandteil:

1 g Paste enthält: Nystatin 100.000 l.L.

Sonstige Bostandteile:

Zinkoxid, dickflüssiges Paraffin, Polyethylen, weißes Vaselin

Darreichungsform und Inhalt:

OP mit 20 g, 50 g und 100 g Paste

Hefespezifisches Antimykotikum

Pharmazeutischer Unternehmer: Dermacharm AG

Luise-Ulfrich-Straße 6 82031 Grünwald

82031 Grünwald Tel.: 0.89/641.86-0

Fax: 089/64186-130

Hersteller:

mibe GmbH Arzneimittel Münchener Straße 15

06796 Brehna

(ein Tochterunternehmen der Dermapharm AG)

Anwendungsgebiete:

Entzündungen der Haut und Schleimhaut durch mechanische Reizungen, insbesondere Windeldermatitis sowie andere nystatinempfindliche Hautinfektionen wie z.B. Candida Intertrigo, Interdigitalmykosen.

Eigenschaften:

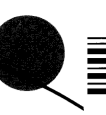
Nystaderm Paste wirkt spezifisch gegen saprophytische und parasitische Hefepilze, besonders gegen Candida-Arten. Der Wirkstoff Nystatin hemmt bei niedriger und mittlerer Dosierung die Ausbreitung der Krankheitserreger. Durch hohe Nystatin-Dosen werden diese abgetötet. Die Wirkung von Nystatin ist von der Keimdichte abhängig, daher sollte bei unbekannter Keimdichte stets maximal dosiert werden.

Dadurch gelingt, von Dosis und Keimdichte abhängig, eine entsprechende Reduzierung und Eliminierung der Hefepilze. Die therapeutische Anwendbarkeit und biologische Verfügbarkeit von Nystatin hängen nicht nur allein vom Wirkstoff, sondern auch wesentlich von der Wahl der Darreichungsform und der hierfür geeigneten sonstigen Bestandteile ab.

Gegenanzeigen:

Wann dürfen Sie Nustaderm Paste nicht anwenden?

Nystaderm Paste darf nicht angewendet werden bei Überempfindlichkeit gegenüber Nystatin oder einem der anderen Inhaltsstoffe. Bei auftretender Überempfindlichkeit (z.B. Brennen, Juckreiz) setzen Sie bitte das Medikament ab und suchen Sie Ihren Arzt auf.



Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung und Warnhinweise: Welche Vorsichtsmaßnahmen müssen beachtet werden?

Keine

Sonstige Hinweise:

Bei der Behandlung von Pilzinfektionen müssen sämtliche Pilzherde auf der Haut und den Schleimhäuten beseitigt werden, um Rückfälle, die von unbehandelten Pilzherden ausgehen, zu vermeiden.

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln:

Welche anderen Arzneimittel beeinflussen Nystaderm Paste?

Wechselwirkungen mit anderen Mitteln sind bisher nicht bekannt.

Dosierungsanleitung, Art und Dauer der Anwendung:

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ihr Arzt Nystaderm Paste nicht anders verordnet hat. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da Nystaderm Paste sonst nicht richtig wirken kann.

Wieviel von Nystaderm Paste und wie oft sollten Sie Nustaderm Paste anwenden?

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, wird **Nystaderm Paste** 2 4mal täglich auf die befallenen Hautstellen auf getragen.

Wie lange sollten Sie Nystaderm Paste anwenden?

Die Beschwerden klingen in der Regel bereits nach wenigen Tagen ab.

Um jedoch einen vollen Therapieerfolg zu sichern, sollte die Behandlung noch einige Tage nach der vollständigen Abheilung fortgesetzt werden.

Überdosierung und andere Anwendungsfehler:

Was ist zu tun, wenn Nystaderm Paste in zu großen Mengen angewendet wurde (beabsichtigte oder versehentliche Überdosierung)?

Selbst extrem hohe Dosen verursachen keine Beschwerden. Nystatin ist äußerlich oder innerlich angewendet praktisch ungiftig.

Nebenwirkungen:

Welche Nebenwirkungen können bei der Anwendung von Nystaderm Paste auftreten?

In sehr sellenen fällen kann es bei örtlicher Anwendung zu Überempfindlichkeitsreaktionen kommen.

Wenn Sie Nebenwirkungen bei sich beobachten, die nicht in dieser Packungsbeilage aufgeführt sind, teilen Sie diese bitte Ihrem Arzt/Ihrer Ärztin oder Ihrem Apotheker/Ihrer Apothekerin mit.

Hinweise und Angaben zur Haltbarkeit des Arzneimittels:

Das Verfallsdatum ist auf der Tube und der Fallschachtel aufgedruckt. Bitte verwenden Sie diese Packung nicht mehr nach Ablauf des Datums.

Nicht über 25 °C lagem

Hinweis:

Dieses Arzneimittel ist nach den gesetzlichen Übergangsvorschriften im Verkehr. Die behördliche Prüfung auf pharmazeutische Qualität, Wirksamkeit und Unbedenklichkeit ist noch nicht abgeschlossen.

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Stand der Information:

Februar 2004

